

PAKENDI INFOLEHT
Fütomenadioon, 10 mg/ml süstelahus

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba ning seda võib kasutada üksnes veterinaararsti soovitusel.

1. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

1 ml süstelahust sisaldab:

Toimeaine:

Fütomenadioon 10 mg

2. LOOMALIIGID

Hobune, veis, koer, kass.

3. NÄIDUSTUS(ED)

Verejooksude tõkestamine.

4. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainetega suhtes.

5. KÕRVALTOIMED

Mõnikord võivad intravenoossele manustamisele järgneda anafülaktilised ja muud ülitundlikkusreaktsioonid. Sellelaadsete ravimite manustamisega on kaasnenud surmajuhtumeid, kuid ei ole teada, kas need reaktsioonid olid põhjustatud fütomenadioonist või ravimis sisalduvatest pindaktiivsetest ainetest. Fütomenadiooni manustamiskohal võib manustamise järgselt esineda valu, turset ja veritsust.

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et ravim ei toimi, teavitage palun sellest www.ravimiamet.ee kaudu.

6. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Intramuskulaarseks, subkutaaneks või aeglaseks intravenoosseks manustamiseks.

Annustamine loomaliigiti:

Hobused

0,5-2,5 mg/kg kehamassi kohta subkutaanselt või intramuskulaarselt kaks korda ööpäevas 3 päeva

Veised

0,5-2,5 mg/kg kehamassi kohta intramuskulaarselt või subkutaanselt kord ööpäevas

Koerad

0,25-5 mg/kg kehamassi kohta ühe korra aeglaselt intravenoosselt. 12 tunni pärast alustada suukaudset ravi tablettidega. Kui suukaudset ravi ei ole kohe võimalik alustada, võib süstelahuse manustamist korrata 12-18 tundi pärast esimest süsti (üks kord)

Kassid

0,25-2,5 mg/kg kehamassi kohta

Ravimit mitte kasutada kui süstelahuse välimus on muutunud.

7. KEELUAEG

Kassid, koerad

Ei rakendata.

Hobune, veis

Vastavalt pakendil märgitud liikide keeluaajale.

Kui pakendile ei ole märgitud keeluaega neile liikidele, kellel ravimit kasutada soovitakse, siis põllumajandusministri määruse nr 21 (Ravimite ning ravimsöötade loomahaiguste ennetamiseks ja raviks kasutamise tingimused ja kord) järgi tuleb määramata keeluaaja puhul kohaldada loomsetele saadustele järgmisi minimaalseid keeluaegu:

munad – 7 päeva

piim – 7 päeva

lindudelt ja imetajatelt, välja arvatud hobuselt, pärinev liha, sealhulgas rasv ja tapasaadused – 28 päeva

hobuse liha ja tapasaadused – 60 päeva

kala – 500 kraadööpäeva (kraadööpäev on keskmise veetemperatuuri ja ööpäevade korrutis)

8. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Säilitamistingimusi vaata pakendilt.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale - vaata pakendilt.

9. ERIHOIATUSED

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Raske maksatalitlushäirega patsientidel ei pruugi protrombiini moodustumine olla piisav. Seepärast tuleb neil loomadel pärast ravimi manustamist hoolikalt jälgida koagulatsiooninäitajaid.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Inimesed, kes on toimeainete suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi ohutus tiinetel või lakteerivatel koertel ei ole piisavalt tõestatud.

Laboratoorsed uuringud ei ole näidanud teratogeenset ega fetotoksilist toimet.

Toimeaine läbib platsentaarbarjääri ja eritub piima.

Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

N-metüül-tetrasoolosa sisaldavad salitsülaadid (NSAID-d) ja tsefalosporiinid võivad fütomenadiooni toimet nõrgendada.

10. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

11. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Detsember 2019

12. LISAINFO

Müügiloota ravim