

PAKENDI INFOLEHT
Sulfadasiin 200 mg/ml + trimetoprim 40 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:

Sulfadasiin	200 mg
Trimetoprim	40 mg

2. LOOMALIIGID

Veis, siga, koer, kass.

3. NÄIDUSTUS(ED)

Trimetoprimi ja sulfadasiini kombinatsioonile tundlike mikroorganismide põhjustatud infektsioonide ravi.

4. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.
Mitte manustada loomadele, kellel on tõsine maksa parenhümaalkahjustus või vere düskraasia.
Mitte manustada intraperitoneaalselt.

5. KÕRVALTOIMED

Pärast potenseeritud sulfoonamiidpreparaatide manustamist võib esineda surmaga lõppevat anafülaktilist šokki, eriti pärast veenisist manustamist.
Esimeste kõrvaltoimete tekkimisel tuleb ravi katkestada ja rakendada sobivat ravi.
Süstekohal võib esineda mööduvaid reaktsioone (turset, jäikust).

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

Veised, sead

12,5 mg sulfadasiini + 2,5 mg trimetoprimi 1 kg kehamassi kohta, mis vastab 1 ml ravimile 16 kg kehamassi kohta intramuskulaarselt või aeglaselt veeni manustatuna.

Ravimit võib manustada veeni, kui on vajalik sulfadasiini ja trimetoprimi kontsentratsiooni kiire tõus veres.

Koerad, kassid

25 mg sulfadasiini + 5 mg trimetoprimi 1 kg kehamassi kohta, mis vastab 1 ml ravimile 8 kg kehamassi kohta subkutaanselt (turjanaha alla).

Kasutada tuleb vastavalt gradueeritud süstalt, mis võimaldab manustada vajaliku koguse ravimit. Eriti oluline on see väikeste koguste süstimisel.

Intravenoosseks manustamiseks tuleb ravim soojendada kehatemperatuurini ja manustada võimalikult aeglaselt veeni. Esimeste mittetaluvuse tunnuste ilmnemisel tuleb manustamine kohe lõpetada ja rakendada šokiravi.

Tõsisemate infektsioonide korral võib manustamist korrata üks kord ööpäevas kuni 2 päeva pärast haigustunnuste kadumist, kuid maksimaalselt 5 päeva järjest.

Õige annuse tagamiseks tuleb võimalikult täpselt kindlaks määrata loomade kehamass, et vältida alaannustamist.

7. KEELUAEG

Lemmikloomad

Ei rakendata.

Toiduloomad

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

Ravimi kasutamine peab põhinema loomalt isoleeritud bakterite antibiootikumitundlikkuse uuringutel. Kui see pole võimalik, peab ravi põhinema kohalikel (piirkonna, farmi) epidemioloogilistel andmetel bakterite tundlikkuse kohta.

Ravimi kasutamisel tuleb arvesse võtta ametlikke riiklikke ja piirkondlikke antimikroobse ravi printsiipe.

Ravimi kasutamine erinevalt ravimi omaduste kokkuvõttes kirjeldatud juhistest võib suurendada resistentsete bakterite tekkimise riski ja võib väheneda ravi efektiivsus võimaliku ristresistentsuse tõttu teiste antibiootikumidega.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Mitte käsitseda seda ravimit, kui te teadaolevalt olete ülitundlik või kui teile on soovitatud selliste ravimitega mitte kokku puutuda.

Sulfoonamiidid võivad süstimisel, sissehingamisel, allaneelamisel või kontaktil nahaga põhjustada ülitundlikkust (allergiat). Ülitundlikkus sulfoonamiididele võib tekitada ristuvat reaktsiooni teiste antibiootikumidega ja vastupidi. Mõnikord võivad allergilised reaktsioonid nendele ainetele olla tõsised. Vältida ravimi juhuslikku enesele süstimist ja kokkupuudet nahaga.

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.
Pärast kasutamist pesta käed.

Tiinus ja laktatsioon

Lubatud kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

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

Oktoober 2020

12. LISAINFO

Müügiloota ravim