

PAKENDI INFOLEHT
Fütomenadioon, 50 mg tabletid koertele

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

1. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks tablett sisaldab:

Toimeaine:

Fütomenadioon 50 mg

2. LOOMALIIGID

Koer.

3. NÄIDUSTUS(ED)

Antikoagulandimürgistuse suukaudne ravi pärast parenteraalset ravi.

4. VASTUNÄIDUSTUSED

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

5. KÕRVALTOIMED

Väga harva on teatatud oksendamisest ja nahaprobleemidest nagu punetus, dermatiit või allergiline turse.

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

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

Suukaudseks manustamiseks.

5 mg fütomenadiooni 1 kg kehmassi kohta ööpäevas, mis vastab 1 tabletile 10 kg kehmassi kohta päevas, üks kord päevas 21 päeva jooksul alloleva tabeli järgi.

Kehamass (kg)	Tablettide arv
< 2,5	¼ tabletti
2,5–5	½ tabletti
5–7,5	¾ tabletti
7,5–10*	1 tablett

*Koerad kehmassiga > 10 kg: ¼ tabletti 2,5 kg kohta

Eelistatavalt mitte manustada tühja kõhuga loomadele.

Suukaudset ravi tuleb alustada 12 tunni jooksul pärast erakorralist ravimi manustamist intravenoosselt (kaks intravenoosset vitamiin K1 süsti annuses 5 mg 1 kg kehmassi kohta 12-tunnise vahega). Vt ka lõik 12 „Erihoiatused iga loomaliigi kohta“.

7. KEELUAEG

Ei rakendata.

8. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Säilitamistingimusi vaata pakendilt.

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

9. ERIHOIATUSED

Erihoiatused iga loomaliigi kohta

On teada, et näriliste tõrjeks mõeldud ainete antikoagulantne toime on pikaajaline ning seetõttu on vitamiini K1 soovitatud suukaudselt manustada kolm nädalat. 48 tundi pärast ravimi viimast manustamiskorda tuleb koagulatsiooni hinnata (määrata protrombiini aeg). Kui see on pikenenud, tuleb tagasilanguse vältimiseks ravi jätkata nii kaua kuni hüübimisaeg on normaalne 48 tundi pärast ravi katkestamist. Ravi kestust võib pikendada nii kaua kuni antikoagulant organismis püsib.

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 fütomenadiooni suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima. Pärast kasutamist pesta käed.

Juhusliku allaneelamise vältimiseks, eriti laste puhul, tuleb kasutamata tabletiosad panna tagasi avatud blistrisse ja pappkarpi.

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

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

N-metüül-tiotetrasoolosa sisaldavad salitsülaadid (NSAID-d) ja tsefalosporiinid võivad toimeaine toimet nõrgendada.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Kolmekordse terapeutilise annuse manustamisel kolme nädala jooksul talumatuse märke ei ilmnenud

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

Müügiloata ravim