

PAKENDI INFOLEHT
Atropiin, 1 mg/ml süstelahus koertele ja kassidele

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

1. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

1 ml süstelahust sisaldab:

Toimeaine:

Atropiin 1 mg

2. LOOMALIIGID

Koer, kass.

3. NÄIDUSTUS(ED)

Organofosfaatide mürgistuse ravi.

4. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada loomadel, kellel on glaukoom, iileus (soolesulgus), gastroparees (ebanormaalselt aeglane mao tühjenemine) või tahhükardia (kiirenenud südametegevus). Suuri annuseid tuleb manustada ettevaatusega kuna suureneb hapnikutarve.

5. KÕRVALTOIMED

Kõrvaltoimetena võib esineda kserostoomiat (suukuivust), iileust, kõhukinnisust, tahhükardiat ja uriinipeetust.

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

Organofosfaatide toksikoos: vastavalt vajadusele 0,2...0,5 mg/kg intravenoosselt, intramuskulaarselt või subkutaanselt.

7. KEELUAEG

Ei rakendata.

8. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Säilitustingimusi vaata pakendilt.

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

9. ERIHOIATUSED

Mitte segada aluseliste lahustega.

Atropiin antagoniseerib koliinergiliste ravimite (nt metoklopramiidi) toime.

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