

A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE
Eczezan A.U.V.

2. MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL

Hatóanyag:

1 tabletta (8 gramm) tartalmaz:

Dexametazon (mikronizált formában): 1,0 mg

Segédanyagok:

Szaharóz

A segédanyagok teljes listáját lásd.: 6.1 szakasz.

3. GYÓGYSZERFORMA

Tabletta

4. KLINIKAI JELLEMZŐK

4.1 Célállat fajok

Kutya

4.2 Terápiás javallatok célállat fajonként

Kutyák nem parazitás eredetű akut vagy krónikus bőrbántalmai (bőrgyulladás, ekcéma) gyógykezelésére ajánlott.

4.3 Ellenjavallatok

Alkalmazása nem javasolt olyan esetekben, amikor a szteroidok alkalmazása kontraindikált, így pl. diabetes, vírusos megbetegedések, szisztémás gombás fertőzések stb. esetén.

Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagaival, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

4.4 Különleges figyelmeztetések

Nem ismeretesek.

4.5 Az alkalmazással kapcsolatos óvintézkedések

Különleges figyelmeztetések az állatokon való alkalmazáshoz

Tartsuk be az előírt adagolást. A javasoltnál nagyobb adag hosszabb időn át tartó alkalmazása növeli a kortikoszteroidok okozta mellékhatások előfordulásának valószínűségét.

A kortikoszteroidok immunszuppresszív hatására tekintettel ne alkalmazzuk a készítményt az állat preventív célú immunizálása előtt és alatt.

Bakteriális fertőzések esetén az Eczezan A.U.V. kizárólag antibiotikum egyidejű adása mellett alkalmazható.

A kortikoszteroidok hátráltatják a sebgyógyulást, ezért különösen gyomorfekély esetén az Eczezan A.U.V. alkalmazása kerülendő.

Veseelégtelenség esetén a készítmény adagolása fokozott óvatosságot igényel.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Használat után kezét kell mosni. Véletlen lenyelés esetén a készítmény használati utasításával együtt haladéktalanul orvoshoz kell fordulni.

4.6 Mellékhatások (gyakorisága és súlyossága)

Túlérzékenység, így allergiás reakciók (hányás) ritkán előfordulhatnak. Ebben az esetben a kezelést abba kell hagyni.

Mint általában a kortikoszteroidok hosszantartó alkalmazása során, a következő mellékhatások jelentkezhetnek: polyuria – polydipsia, fekélyképződés a gyomor-bél traktusban, megnövekedett vércukorszint, osteoporosis, vázizomzat sorvadása, szöveti regeneráció lassúbbodása, bőr elvékonyodása, szőrhullás.

4.7 Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

A kortikoszteroidok esetleges abortív hatása, valamint az anyatejbe való átjutása miatt a készítmény alkalmazása nem javasolt vemhesség és laktáció idején.

4.8 Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

A barbiturátok enzimindukció révén fokozzák a szteroid hormonok metabolizálódását.







6.3 Felhasználhatósági időtartam
2 év.

6.4 Különleges tárolási előírások
25°C alatt, száraz helyen tárolandó.

6.5 A közvetlen csomagolás jellege és elemei
2 x 8 db tabletta, fólia hegesztett vákuum-csomagolásban, kartondobozban.

6.6 A fel nem használt állatgyógyászati készítmény vagy ilyen termék felhasználásából származó hulladékok kezelésére, megsemmisítésére vonatkozó különleges utasítások
A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

7. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE VAGY CÉGJELZÉSE ÉS CÍME VAGY SZÉKHELYE
CEVA-PHYLAXIA Zrt. (Budapest)

8. TÖRZSKÖNYVI SZÁM
2123/1/06 ÁOGYTI (16 db)

9. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY ELSŐ KIADÁSÁNAK/MEGÚJÍTÁSÁNAK DÁTUMA
1999. 11. 8./2006. 12.01.

10. A SZÖVEG FELÜLVIZSGÁLATÁNAK DÁTUMA
2006. december 1.

A NAGY- ÉS KISKERESKEDELMI FORGALMAZÁSRA ÉS/VAGY FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ TILALMAK

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.
Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.