

A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Jodofoam Endofoam A.U.V.

2. MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL

1 palack (45,2 g) tartalmaz:

Hatóanyagok:

Jód	0,2 g
Kálium-jodid	0,4 g

Segédanyagok:

Szagtalan hajtógáz (PB gáz)

A segédanyagok teljes felsorolását lásd: 6.1 szakasz.

3. GYÓGYSZERFORMA

Intrauterin oldat.

4. KLINIKAI JELLEMZŐK

4.1 Célállat faj(ok)

Szarvasmarha

4.2 Terápiás javallatok célállat fajonként

Tehenek első- és másodfokú hurutos méhgyulladásának kezelésére.

4.3 Ellenjavallatok

Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagaival vagy segédanyagaival szembeni túlérzékenység esetén.

4.4 Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan

Nincs.

4.5 Az alkalmazással kapcsolatos különleges óvintézkedések

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

A kezelés után ne alkalmazzunk méhmasszázszt.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A készítmény hatóanyagai iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést. Kerülni kell a bőrrel való közvetlen érintkezést! A bőrre kerülő szert bő vízzel mossuk le! A palack fokozottan tűzveszélyes és nyomás alatt áll, ezért üresen se próbáljuk kilyukasztani vagy tűzbe dobni. Óvjuk a terméket sugárzó hőtől és nyílt lángtól!

4.6 Mellékhatások (gyakorisága és súlyossága)

Nem ismeretesek.

4.7 Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás

Vemhesség alatt nem alkalmazható.

4.8 Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

Nem ismert.

4.9 Adagolás és alkalmazási mód

A legtöbb esetben egy adag is elegendő, amely a palack teljes tartalmának a kiürítését jelenti. Amennyiben szükséges, a kezelést két vagy három alkalommal is elvégezhetjük, egy hetes időközönként.

Az aeroszolos palackra erősített steril katéterrel juttatjuk a méh üregébe a palack tartalmát.

A külső nemi szerv fertőtlenítése után a következőképpen alkalmazzuk: egyik kezünkkel rektálisan rögzítsük a méhszájat és másik kezünkkel a hüvelyen keresztül vezessük be a katétert a méhszájon át a méh üregébe.

Ezután az aeroszolos palackot rögzítsük a katéter végéhez.

A katétert bevezethetjük az Albrechtsen módszerrel is. Ebben az esetben a porciót egy Albrechtsen nyakfogóval rögzítjük és előre húzzuk a hüvelybe és így vezetjük be a katétert.

Ha a palack nagyon lehűlt, akkor a tartalmának a kinyomása nehezzé válhat. Ilyenkor javasolt a testhőmérsékletre való felmelegítése, de erre a célra ne használjunk forró vizet.

4.10 Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok), ha szükséges

Nem állnak adatok rendelkezésre.

4.11 Élelmezés-egészségügyi várakozási idő(k)

Hús és egyéb ehető szövetek: Nulla nap

Tej: Nulla nap

5. FARMAKOLÓGIAI TULAJDONSÁGOK

Farmakoterápiás csoport: Antiszeptikumok intrauterin használatra.

Állatgyógyászati ATC kód: QG51AD30

5.1 Farmakodinámiás tulajdonságok

Az elemi jód a klórhoz és a brómhoz hasonlóan erélyes oxidálószer. Az organikus anyagokat elbontja, részben erélyesen oxidálja. A jód általános protoplazma mérég, fertőtlenítő hatású.

A kálium-jodid a jód oldódását támogatja, ugyanakkor gátolja az erősen izgató hatású jód-hidrogénsav és jodátok képződését.

6. GYÓGYSZERÉSZETI JELLEMZŐK

6.1 Segédanyagok felsorolása

Cetil-sztearil-alkohol

Nátrium-lauril-szulfát

Propilénglikol

Szagtalan hajtógáz (PB gáz)

6.2 Főbb inkompatibilitások

Nem értelmezhető.

6.3 Felhasználhatósági időtartam

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 3 évig.

6.4 Különleges tárolási előírások

Száraz, fénytől védett helyen, 5-25 °C között tartandó. Fagyástól óvni kell! Sugárzó hőtől, nyílt lángtól óvjuk! A palackot felnyitni, tűzbe dobni még üres állapotban is tilos!

6.5 A közvetlen csomagolás jellege és elemei

10 x 1 palack.

Egyadagos aeroszolos palack 45,2 g töltési tömeggel, csatlakozófejjel ellátott, egyszer használatos steril katéterrel.

6.6 A fel nem használt állatgyógyászati készítmény vagy a készítmény felhasználásából származó hulladékok megsemmisítésére vonatkozó különleges utasítások

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

7. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJA

Fortevit Kft., H-7100 Szekszárd, Rákóczi u. 142-146.

8. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)

2848/1/10 MgSzH ÁTI (45,2 g)

9. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY ELSŐ KIADÁSÁNAK/MEGÚJÍTÁSÁNAK DÁTUMA

A forgalomba hozatali engedély első kiadásának dátuma: 1997. április 17.

A forgalomba hozatali engedély megújításának dátuma: 2005. január 18. / 2010. december 15.

10. A SZÖVEG FELÜLVIZSGÁLATÁNAK DÁTUMA

2023. október 17.

A FORGALMAZÁSRA, KIADÁSRA ÉS/VAGY FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ TILALMAK

Kizárólag állatorvosi vényre adható ki.

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.