

Příbalová informace:

CZ

PRURIVET N kožní roztok

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Držitel rozhodnutí o registraci

Vetoquinol s.r.o., Walterovo náměstí 329/3, 158 00 Praha 5

Výrobce odpovědný za uvolňování šarže

Vétoquinol Biowet, Gorzów Wlk., Polsko

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Prurivet N kožní roztok

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 g roztoku obsahuje

Léčivé látky

Chloramphenicolum	12 mg
Dexamethasonum	0,5 mg
Benzylis benzoas	100 mg

Pomocné látky

Dimethylsulfoxid	100 mg
------------------	--------

Čirý žlutozelený, kožní roztok

4. INDIKACE

Dermatitis, ekzém a dermatitis parasitaria.

5. KONTRAINDIKACE

Nepoužívat v případě přecitlivělosti na léčivé látky nebo na některou z pomocných látek.

Nepoužívat u koček.

Ulcerózní kožní změny.

Nepoužívat u březích zvířat.

Nepoužívat u potravinových zvířat.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Benzyl-benzoát a dimethylsulfoxidu (DMSO) lokálně dráždí kůži.

Při dlouhodobém používání je možný výskyt kožní atropie, kožních krvácenin, ulcerózního zánětu kůže, ojediněle se může vyskytnout vypadávání srsti a zcela vzácně kontaktní alergie.

Nutno vyvarovat se kontaktu přípravku s očima a sliznicí (nanášet na kůži v rukavicích).

Z důvodu kožní resorpce dexamethazonu nejsou vyloučeny možné vedlejší účinky kortikosteroidů, obzvláště při velkoplošných kožních lézích.

Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi

1. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Lokální podání na kůži.

Lokálně 1-3krát denně nanést roztok na postiženou kůži a nejbližší okolí. Přípravek snadno proniká srstí a kožními záhyby, velmi dobře ulpívá na povrchu kůže. Docílí se tak aplikace bez nežádoucího mechanického dráždění kůže a bez nutnosti odstranění srsti!

Délka aplikace se řídí klinickými symptomy, neměla by ale trvat déle než 1 týden.

Při dlouhodobém používání je možné zeslabení účinku dexamethazonu (tachyfylaxe).

Viz také bod 12 Zvláštní upozornění.

2. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

-

3. OCHRANNÁ LHŮTA

Není určeno pro potravinová zvířata.

4. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25° C.

Chraňte před světlem.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu.

5. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Před vlastní aplikací roztoku přípravku by se měl provést odběr na mikrobiologické vyšetření a u předpokládaného původce stanovit citlivost k antibiotikům.

V případě, kdy po týdenní léčbě nedošlo k žádnému zlepšení, by měla být léčba přehodnocena.

Zvláštní opatření pro použití u zvířat:

Z důvodu resorpce dexamethazonu nejsou vyloučeny možné vedlejší účinky kortikosteroidů, obzvláště při velkoplošných kožních lezích.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Lidé se známou precitlivělostí na léčivé látky nebo kteroukoliv pomocnou látku by se měli vyhnout kontaktu s veterinárním léčivým přípravkem.

Při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem používejte nepropustné rukavice (gumové nebo latexové).

Zabraňte kontaktu přípravku s kůží, očima a sliznicemi.

V případě náhodného zasažení postižené místo ihned opláchněte velkým množstvím vody.

Pokud podráždění přetrvává, vyhledejte lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Po použití si umyjte ruce.

Březost:

Nepoužívat u březích zvířat.

Interakce:

Bakteriostaticky působící chloramfenikol nesmí být použit v kombinaci s baktericidně působícími přípravky.

Nesmí být současně použity blokátory cholinesterázy.

Při narkóze je toxický účinek DMSO zesílen.

6. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu. O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poraďte s vaším veterinárním lékařem. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

7. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE:

Listopad 2020

8. DALŠÍ INFORMACE

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Velikost balení

1x 100 ml, 1x 500 ml.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního držitele rozhodnutí o registraci:

Vetoquinol s.r.o., Walterovo náměstí 329/3, 158 00 Praha 5, Česká republika,
tel. +420 736 622 334, info.cz@vetoquinol.com

