

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Isathalmic 1 % ögonsalva till hund och katt

2. Sammansättning

Varje g innehåller:

Aktiva substanser:

Fusidinsyra 10 mg

Steril, vit till rå vit viskos suspension.

3. Djurslag

Hund och katt.

4. Användningsområden

Isathalmic används vid infektioner i ögat hos hund och katt.

5. Kontraindikationer

Skall inte användas vid konjunktivit orsakad av *Pseudomonas spp*

Använd inte vid överkänslighet mot den (de) aktiva substansen (substanserna) eller mot något av hjälpämnena.

6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Läkemedlet ska användas i enlighet med officiella rekommendationer gällande antimikrobiella medel. Det rekommenderas att läkemedlets användning baseras på bakteriologisk undersökning med känslighetstestning. Om detta inte är möjligt ska behandlingen baseras på lokal (regional, gårdsnivå) epidemiologisk information gällande känsligheten hos den aktuella bakterien. Läkemedlet måste användas i enlighet med instruktionerna i denna bipacksedel och de som erhållits av veterinären som skrev ut läkemedlet för att förhindra utveckling av bakterier som är resistenta mot fusidinsyra, vilket kan minska behandlingens effektivitet.

För utvärtes bruk.

En och samma tub skall ej användas för behandling av flera djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Personer som är överkänsliga mot aktiv substans eller mot några hjälpämnen skall undvika kontakt med läkemedlet.

Tvätta händerna efter behandling.

Dräktighet och digivning:

Inga kända risker vid användning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Inga studier är utförda.

7. Biverkningar

Hund och katt:

Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):	Ögonsveda, ögonirritation
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Allergi ^a , överkänslighetsreaktion ^a

^a Mot aktiv substans eller hjälpämnen.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: Läkemedelsverket
Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

För användning i ögat.

En droppe två gånger dagligen. Behandlingen bör pågå i minst 7 dagar eller 2 dygn efter symtomfrihet.

Har veterinären angivit en annan dosering, är det den doseringen som skall följas.

Vid utebliven behandlingseffekt ska veterinär kontaktas.

9. Råd om korrekt administrering

För att förhindra att infektionen sprids till det friska ögat bör båda ögonen behandlas samtidigt.

För att inte överföra bakterier till tubens spets, droppas det friska ögat först.

Undvik kontamination av innehållet vid användning och undvik att tubens spets kommer i direkt kontakt med ögat.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Sätt tillbaka korken mellan applikationerna.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten och kartongen efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 1 månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

13151

Förpackningsstorlekar:
5 g tub, 10x5 g tub.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2025-11-06

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produkt databas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Veterinary Products A/S
Mekuvej 9
DK-7171 Uldum
Danmark

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

LEO Laboratories Limited
P.O. Box 81
IE-Dublin 12,
Irland

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Dechra Veterinary Products Ab
Rotebergsvägen 9

192 78 Sollentuna
Sverige
Tel: +46 (0)8325355

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.