

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Eczekan A.U.V.

Tabletta kutya részére

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

Engedélyes: CEVA-PHYLAXIA Zrt. 1107 Budapest, Szállás u. 5.

Gyártó: CEVA Sante Animale, Z.I. De Tres le Bois 22600 Loudeac, Franciaország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Eczekan A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Hatóanyag:

1 tabletta (8 gramm) tartalmaz:

Dexametazon (mikronizált formában): 1,0 mg

Segédanyagok, vivőanyagok:

Nikotinamid

Piridoxin-hidroklorid

DL-metionin

Szaharóz



4. JAVALLAT(OK)

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

5. 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.

6. MELLÉKHATÁSOK

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.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, az alkalmazási utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szájon át alkalmazandó.

Adagolás:

1-5 ttkg: ¼ tabletta / nap, 4 napon át, majd az adag felét adjuk további 8 napon át.

5-15 ttkg: ½ tabletta / nap 4 napon át, majd az adag felét adjuk további 8 napon át.

15-30 ttkg: 1 ½ tabletta / nap 4 napon át, majd az adag felét adjuk további 8 napon át.

30 ttkg felett: 2 tabletta / nap 4 napon át, majd az adag felét adjuk további 8 napon át.

9. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

A kezeléseket ajánlott a reggeli - délelőtti órákban elvégezni.

A készítményt édes íze miatt a legtöbb állat szívesen elfogyasztja. Válogatós egyedeknek kevés vízben (tejben) feloldva is adható.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt, száraz helyen tárolandó.

Lejáratási idő 2 év.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejáratási időn belül szabad felhasználni!

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

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 Eczeke A.U.V. kizárólag antibiotikum egyidejű adása mellett alkalmazható.

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

Veseelégtelenség esetén a készítmény adagolása fokozott óvatosságot igényel.

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

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

A barbiturátok enzimindukció révén fokozzák a szteroid hormonok metabolizálódását.

Az előírt adagot az állatok jól tolerálják. A túladagolás jelei a következők lehetnek: gyomor – bélrendszeri zavarok (gastritis, gastrointestinalis fekély), viselkedési zavarok, görcsös állapot, vérnyomás emelkedés.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges gyógyszereket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2006. december 1.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Törzskönyvi szám:

2123/1/06 ÁOGYTI (16 db)

Kiszerelési egységek:

2 x 8 db tabletta, fólia hegesztett vákuum-csomagolásban, kartondobozban.



Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjához.

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.