

RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Jodouter, 100 mg/ml, intrauteriinlahus veistele, sigadele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

1 ml intrauteriinlahust sisaldab:

Toimeaine:

Joodpovidooni 100 mg

Abiainete täielik loetelu on esitatud punktis 6.1.

3. RAVIMVORM

Intrauteriinlahus.

Kollakaspruun kuni punakaspruun lahus.

4. KLIINILISED ANDMED

4.1. Loomaliigid

Veis, siga.

4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Abistav vahend tupevigastuste, vestibuliidi, vaginiidi, tservitsiidi, urovagiina, trihhomoniaasi, endometriidi, poegimisjärgse emaka atoonia, lohhiometra, päramiste peetuse ja püometra korral.

4.3. Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

Mitte kasutada, kui esineb hüpertüreoidism ja teised kilpnäärme talitlushäired.

Mitte kasutada tiinuse ajal.

4.4. Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Ei ole.

4.5. Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Tundlikel loomadel võib esineda sagedamini kõrvaltoimeid.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Manustamisel vältida preparaadi sattumist silma ja nahale.

Juhuslikul ravimi sattumisel nahale on soovitatav piirkonda pesta vee ja seebiga. Ärrituse korral pöörduda arsti poole.

Juhuslikul ravimi sattumisel silma pesta piisava koguse veega silmi põhjalikult vähemalt 15 minuti jooksul. Ärrituse korral pöörduda arsti poole.

Juhuslikul ravimi sattumisel suhu pesta suud ja mitte esile kutsuda oksendamist. Kõrvaltoimete korral pöörduda arsti poole.

4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)

Tundlikel loomadel võib esineda allergilisi reaktsioone sagedamini. Harvadel juhtudel võib põhjustada kilpnäärme funktsiooni häireid.

4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Mitte kasutada tiinuse ajal.

Laktatsiooni ajal vastunäidustused puuduvad.

4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Verre imendununa võib vähendada suukaudsete antikoagulantide toimet.

Liitumisooladega koosmanustamisel suureneb hüpertüreoidismi risk.

4.9. Annustamine ja manustamisviis

Manustatakse intrauteriinselt või vaginaalselt kateetri või metrinjektoriga.

Enne kasutamist loksutada hoolikalt.

Sõltuvalt füsioloogilisest emaka mahutavusest manustatakse korraga 50...150 ml lahust.

VEIS: endometriit, trihomoniaas – 1 pakend (150 ml).

Ravitakse metöstrumis või diöstrumis.

Vestibuliiti, vaginiiti ja tservitsiiti ravitakse niisutatud tampooniga või piserdamisega (pärast raviprotseduuri võetakse tampoon välja).

Urovagiina: uriini jäägid väljutatakse masseerimisega ja seejärel manustada 1 pakend (150 ml) intrauteriinselt.

Emaka atoonia ja püometra: emakanõre väljutatakse; kui kasutatud lahuse kogus on suurem kui emaka füsioloogiline mahutavus, siis on vajalik ravimilahuse eemaldamine emakast.

Päramiste peetus: pärast ravimi manustamist hakkab emakas kontraheeruma ja platsentoomide verevarustus peatub; platsenta tuleb lahti ja on kergesti eemaldatav.

Järeldravi teostatakse samades annustes.

SIGA: 150 ml või rohkem lahust (sõltuvalt emaka füsioloogilisest mahutavusest).

Raviloputus tehakse 12 tunni jooksul pärast poegimist.

Subakuutsest nakkusest tulenev steriilsus – manustatakse 300 ml ravimilahust intrauteriinselt.

Järeldravi teostatakse samades annustes.

4.10. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel

Tugev üleannustamine võib põhjustada joodi imendumist süsteemselt ja mõjutada kilpnäärme funktsiooni.

4.11. Keeluaeg (-ajad)

0 päeva.

5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED

Farmakoterapeutiline grupp: infektsioonivastased ja antiseptilised ained intrauteriinseks kasutamiseks; antiseptikumid
ATCvet kood: QG51AD01

5.1. Farmakodünaamilised omadused

Järkjärgult seotud olekust vabanev jood oksüdeerib mikroorganismide valke. Laiaspektriline bakteritsiidne toime ei ole selektiivne. PVP-joodi antibakteriaalne spekter on efektiivne nii grampositiivsete kui ka gramnegatiivsete mikroorganismide vastu, samuti toimib ta mõnedesse anaeroobidesse, pärmseentesse, seentesse ja nende spooridesse, ainuraksetesse ja mõnedesse viirustesse. Preparaat toimib antibakteriaalselt järgmistesse patogeenidesse: stafülokokid, püogeensed streptokokid, fusobakterid. Oluline on ka toime mükobakteritesse ja bakteroididesse. Mikroorganismide surmamiseks vajalik ekspositsiooniaeg on 2...5 minutit.

5.2. Farmakokineetilised andmed

Preparaadi detergentsed omadused tagavad joodikompleksi kiire leviku, preparaat hoiab limaskesta niisutatuna, kiirendab paranemisprotsesse ja toimib tänu osmootsetele omadustele uterotoonikuna.

6. FARMATSEUTILISED ANDMED

6.1. Abiainete loetelu

Dekspantenool
Glütserool 85%
Nonoksünool 9
Poloksameer 188
Sidrunhappe monohüdriid
Dinaatriumvesinikfosfaatdodekahüdraat
Süstevesi

6.2. Sobimatus

Kombineerides erinevate ravimitega võib ilmneda füüsikaline sobimatus (sõltudes kontsentratsioonist, pH väärtusest, temperatuurist ja valgusest).

6.3. Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 18 kuud.
Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: koheselt kasutamiseks.

6.4. Säilitamise eritingimused

Hoida temperatuuril kuni 25°C.
Hoida originaalpakendis, valguse eest kaitstult.

6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

1 × 150 ml lõõtspudel (polüetüleenist rõhkviaal), mis on pakendatud kartongümbrisesse. Kateeter ei ole konteineri osa.

6.6. Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmel tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

7. MÜÜGILOA HOIDJA

Bioveta, a.s.
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Tšehhi Vabariik

8. MÜÜGILOA NUMBER

1157

9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 03.10.2003
Müügiloa viimase uuendamise kuupäev: 19.09.2014

10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

September 2014

MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD

Kuuluvus: Retseptiravim