

## 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Avejodin Vet 38,5 mg/g kožní sprej, roztok

## 2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

1 gram obsahuje

### Léčivá látka:

Povidonum iodinatum 38,5 mg

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1

## 3. LÉKOVÁ FORMA

Kožní sprej, roztok.

Čirá, žlutohnědá až tmavočervená tekutina s charakteristickým zápachem ve formě aerosolu s hnacím plynem.

## 4. KLINICKÉ ÚDAJE

### 4.1 Cílové druhy zvířat

Všechny druhy zvířat.

### 4.2 Indikace s upřesněním pro cílový druh zvířat

Ošetření drobných povrchových poranění kůže, k povrchové desinfekci kůže před drobnými zákroky (např. injekční podání léků) a k přípravě operačního pole.

### 4.3 Kontraindikace

Přípravek se nesmí používat při známé přecitlivělosti na jód nebo na některou pomocnou látku.

### 4.4 Zvláštní upozornění

Použit pouze po zvážení terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem u zvířat s poruchami činnosti štítné žlázy, poruchami činnosti ledvin, v období březosti, laktace a u mláďat do 2 měsíců stáří.

### 4.5 Zvláštní opatření pro použití

#### Zvláštní opatření pro použití u zvířat

Při aplikaci je nutné chránit oči před zásahem spreje.

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

Při manipulaci s přípravkem nepijte, nejezte a nekuřte. Zabraňte kontaktu přípravku s kůží, očima a sliznicemi. V případě zasažení pokožky či sliznice ihned opláchněte exponovanou část velkým množstvím vody a odstraňte kontaminovaný oděv, který je v přímém kontaktu s pokožkou. V případě zasažení očí vypláchněte oči velkým množstvím pitné vody. V případě přetrvávajícího podráždění vyhledejte lékařskou pomoc.

Lidé se známou přecitlivělostí na jód, těhotné ženy a osoby s poruchami štítné žlázy by se měli vyhnout kontaktu s veterinárním léčivým přípravkem.

Nestříkejte sprej do otevřeného ohně nebo na jakýkoliv rozžhavený materiál. Prázdnou nádobku nepřorázejte a nevhazujte do ohně.

Přípravek je vysoce hořlavý. Nepoužívejte v blízkosti ohně.

#### **4.6 Nežádoucí účinky**

U citlivých jedinců může v ojedinělých případech dojít k přechodnému podráždění pokožky jako je: pálení, svědění kůže, zarudnutí, vyrážka až mokvání. Pokud dojde k podráždění nebo se během používání přípravku vyskytnou jiné neobvyklé reakce, poraďte se o dalším používání přípravku s veterinárním lékařem.

#### **4.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky**

Přípravek lze použít v průběhu březosti a laktace po zvážení terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem.

#### **4.8 Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce**

Přípravek nelze používat současně s některými dalšími látkami, které s přípravkem chemicky reagují (např. s redukčními činidly, solemi alkaloidů a kyselinami).

#### **4.9 Podávané množství a způsob podání**

Před upotřebením protřepat. Nádobku je nutné držet ve svislé poloze. Přípravek se nanáší stiskem rozprašovače nad ošetřovaným místem ze vzdálenosti 15-20cm tak, aby z ošetřované plochy zbytečně nestékal. V případě potřeby je možné nástřik opakovat po předchozím očištění ošetřovaného místa.

#### **4.10 Předávkování (příznaky, první pomoc, antidota), pokud je to nutné**

Nehrozí při dodržení pokynů pro použití.

#### **4.11 Ochranné lhůty**

Bez ochranných lhůt.

### **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

Farmakoterapeutická skupina: Antiseptika a dezinficiencia, jodové přípravky

ATCvet kód: QD08AG02

#### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Účinnou látkou Avejodin Vet 38,5 mg/g kožní sprej, roztok je komplex PVP-jód. Z komplexu PVP-jód se uvolňuje elementární jód, který reaguje jako silný oxidační prostředek na molekulární úrovni, zejména s nenasycenými mastnými kyselinami a skupinami -SH nebo -OH aminokyselin v enzymech a bazických strukturálních komponentech mikroorganismů. Tato nespecifická aktivita je základem výrazných účinků PVP-jódu na širokou škálu patogenních mikroorganismů (hubí bakterie, houby, selektivně viry i prvoky).

#### **5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

Při lokální aplikaci na neporušenou kůži může dojít jen k minimální absorpci jódu. Absorpce může být výraznější při aplikaci na porušenou kůži. V organismu je jód přeměňován na jodid, který je koncentrován hlavně ve štítné žláze. Jodidy, které nejsou vychytány štítnou žlázou, jsou eliminovány především ledvinami, v menší míře stolicí, slinami a potem. Jodidy dále mohou přecházet placentární bariérou a mohou být vylučovány do mateřského mléka.

## **6. FARMACEUTICKÉ VLASTNOSTI**

### **6.1 Seznam pomocných látek**

Dimethylether  
Propylenglykol  
Močovina  
Jodid draselný  
Bezvodý ethanol, denaturovaný

### **6.2 Hlavní inkompatibility**

Nejsou známy.

### **6.3 Doba použitelnosti**

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 2 roky.

### **6.4 Uchovávání**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C

Nádobka je pod tlakem: nevystavujte slunečnímu záření a teplotám nad 50 °C.  
Uchovávejte mimo dosah zdrojů zapálení – Zákaz kouření.

### **6.5 Druh obalu a velikost balení**

Skleněná aerosolová nádobka zevně potažená plastem s aerosolovým ventilem (sklo, kov), víčko (PP), etiketa, příbalová informace, kartonová krabička.

Velikosti balení: 50 ml (40 g)

### **6.6 Zvláštní opatření pro zneškodňování nepoužitého veterinárního léčivého přípravku nebo odpadu, který pochází z tohoto přípravku**

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpady, které pochází z tohoto přípravku, musí být likvidovány podle místních právních předpisů.

## **7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

AVEFLOR, a.s., Budčeves 26, 507 32 Kopidlno, Česká republika, IČ: 64259838

www.aveflor.cz

Tel.: +420 493 551 111

Fax: +420 493 551 112

E-mail: [registrace@aveflor.cz](mailto:registrace@aveflor.cz)

## **8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

99/030/09-C

## **9. DATUM PRVNÍ REGISTRACE A DATUM PRODLOUŽENÍ REGISTRACE**

29. 5. 2009, 4. 5. 2017

## **10. DATUM REVIZE TEXTU**

Květen 2017

## **DALŠÍ INFORMACE**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván bez předpisu.

Vyhrazený veterinární léčivý přípravek.

