

CÍMKESZÖVEG ÉS HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Cortizeme külsőleges szuszpenzió A.U.V.

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

VIRBAC SA

1^{ère} avenue – L.I.D. – 2065 m

06516 Carros, Franciaország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Cortizeme külsőleges szuszpenzió A.U.V

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

100 ml külsőleges szuszpenzió készítmény tartalmaz:

Neomicin-szulfát 5000 NE

Prednizolon 0,1 g

Segédanyagok ad 100 ml

4. JAVALLAT(OK)Neomicinre érzékeny *Staphylococcus spp.* okozta bőrgyulladás és bőrfertőzés valamint ekcémás bőrgyulladások helyi gyógykezelésére. A Cortizeme külsőleges szuszpenzió A.U.V. gyulladáscsökkentő és viszketéscsillapító hatású.**5. ELLENJAVALLATOK**

Nem alkalmazható a hatóanyagokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Ritkán túlérzékenységi reakció alakulhat ki.

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

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya és macska

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Külsőleg alkalmazandó. A készítményt közvetlenül a kezelendő bőrfelületre kell felvinni, naponta egyszer vagy kétszer, a kezelés időtartama alatt a teljes gyógyulásig. A kezelés legfeljebb két héten keresztül folytatható, amennyiben ennyi idő alatt nem következik be gyógyulás, a diagnózis felülvizsgálata szükséges.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A felhasznált készítmény mennyisége a gyógykezelendő felület nagyságától függ.

Esetenként célszerű a kezelendő felületen a szőrt lenyírni vagy levágni.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Közvetlen napfénytől védve tartandó Az eredeti csomagolásban, legfeljebb 25°C-on tárolandó.

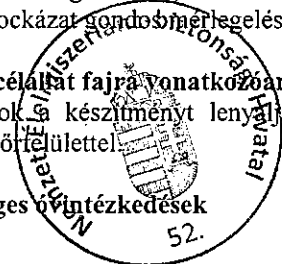
Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)**Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás**

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején. Kizárólag a kezelést végző állatorvos javaslatára a terápiás előny/kockázat gondos mérlegelését követően alkalmazható.

Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan

Meg kell akadályozni, hogy az állatok a készítményt lenyeljék, annak érdekében, hogy a készítmény a lehető leghosszabb ideig érintkezzen a sérült bőrfelülettel.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

6 hónaposnál fiatalabb állatoknak csak szoros klinikai ellenőrzés mellett adható.

A kezelés maximum két héten keresztül folytatható.

A készítményt az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó irányelvek figyelembevételével kell alkalmazni. A készítmény nem megfelelő használata növelheti a neomicinnel szemben rezisztens baktériumok előfordulását.

Túladagolás

Az előírt kezelési dózist és időtartamot nem szabad túllépni. A külsőleg alkalmazott kortikoszteroid tartalmú készítmények hosszantartó alkalmazása következtében lokális és szisztémás hatások, pl. mellékvese-funkció elnyomása, az epidermisz elvékonyodása és a sebgyógyulás késleltetése következhetnek be

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Az általános munkavédelmi óvórendszabályokat be kell tartani. A készítmény alkalmazása során gumikesztyűt kell viselni, mert a szteroidok a bőrön keresztül felszívódhatnak. A készítmény alkalmazása után kezet kell mosni.

A készítmény bármely összetevőjével szembeni ismert túlérzékenység esetén kerülni kell a készítménnyel való érintkezést.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

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

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2018. október 15.

15. LEJÁRATI IDŐ

Felhasználható {hónap/év}...ig

16. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Gyártási szám: {szám}

Törzskönyvi szám:

2535/1/09 MgSzH ÁTI (125 ml)

