

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Easotic, szuszpenziós fülcsepp kutyák számára

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

VIRBAC S.A.
1^{ère} avenue 2065 m L.I.D.
06516 Carros
Franciaország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Easotic, szuszpenziós fülcsepp kutyák számára.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Hidrokortizon aceponát	1.11 mg/ml
Mikonazol-nitrát	15.1 mg/ml
Gentamicin-szulfát	1505 NE/ml

4. JAVALLAT(OK)

Akut külső hallójárat-gyulladás (otitis externa) és kiújuló külső hallójárat-gyulladás akut súlyosbodásának kezelésére, amit gentamicinre érzékeny baktériumok vagy mikonazolra érzékeny gomba, különösen *Malassazia pachydermatis*, okoz. .

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagaival, vagy bármely segédanyaggal, kortikoszteroidokkal, más azol gombaellenes szerek és más aminoglikozidokkal szembeni túlérzékenység esetén.

Amennyiben bármelyik összetevővel szemben hiperszenzitivitás lép fel, a kezelést meg kell szakítani és más, megfelelő terápiát kell alkalmazni.

Perforálódott dobhártya esetén nem alkalmazható.

Ne alkalmazható más, tudottan ototoxicitást okozó szerekkel.

6. MELLÉKHATÁSOK

A fül enyhe kipirosodása gyakori (a kezelt kutyák 2,4%-ban). A kiütések megjelenése ritka (a kezelt kutyák kevesebb, mint 1%-nál). Minden esetben a más szerrel történő állatorvosi kezelést nem szakították meg és minden kutya külön specifikus terápia nélkül meggyógyult.

A fül kezelése együtt járhat, általában átmeneti és általában idősebb kutyákon jelentkező halláskárosodással. Ilyen esetekben a kezelést meg kell szakítani.

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

Fülészeti alkalmazásra. A készítmény 1 ml-re 1.11 mg hidrokortizon aceponátot, 15.1 mg mikonazol-nitrátot és 1505 NE gentamicin-szulfátot tartalmaz.

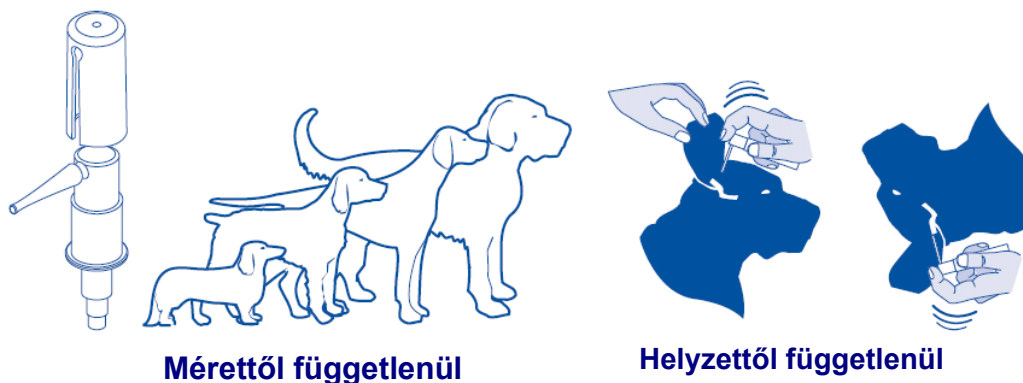
A kezelés megkezdése előtt ajánlott a külső hallójáratot kitisztítani, és kiszárítani, a kezelendő területre belógó szőrszalakat levágni.

Az első használat előtt alaposan rázza fel az üveg tartalmát és töltsse fel a pumpát.

Az állatorvosi készítmény javasolt adagja fülenként 1 ml naponta, 5 egymást követő napon át.

Vezesse be az atraumatikus kanült a hallójáratba. Minden beteg fülbe adagoljon egy adagot (1 ml) a készítményből. A pumpa egyszeri lenyomására pontosan ekkora mennyiség kerül kiadagolásra. A levegő nélküli pumpa a pumpának bármilyen helyzetében lehetővé teszi a készítmény adagolását.

1 adag / fül / nap / 5 napon át



9. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

A készítmény adagolása után rövid ideig óvatosan masszírozza meg a kutya füle tövét; így a gyógyszer a hallójárat alsóbb régióiba is eljut.

A készítmény ebben a formájában lehetővé teszi a kétoldali fülgyulladásban szenvedő kutyák kezelését. Az állatorvosi készítményt szobahőmérsékleten kell alkalmazni (azaz, ne adagolja hidegen gyógyszert a kutya fülébe).

10. ÉLELMÉZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!
Ez a gyógyszerkészítmény különleges tárolási körülményeket nem igényel.
Csak a címkén feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

A tartály első felbontása utáni lejárati idő 10 nap.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A bakteriális vagy gomba okozta fülgyulladás gyakran csak másodlagos fertőzés, ezért megfelelő diagnózissal meg kell határozni az elsődleges kóroktant.

Az állatgyógyászati készítményt a kórokozó azonosítása és a gyógyszerérzékenységi teszt elvégzése után kell alkalmazni az antibiotikumokra vonatkozó hivatalos és helyi előírások betartása mellett.

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején. A hidrokortizon aceponát, a gentamicin-szulfát és a mikonazol-nitrát szisztémás felszívódása elhanyagolható, nem valószínű, hogy készítmény az előírt adagban teratogén, foetotoxikus, maternotoxikus hatással rendelkezne kutyában.

Véletlen bőrre kerülés esetén javasolt a készítményt azonnal bő vízzel lemosni.

Szembe ne kerüljön. Véletlen szembe kerülés esetén a készítményt bő vízzel mossuk ki. Szemirritáció esetén orvoshoz kell fordulni.

Véletlen lenyelés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

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

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

HH/ÉÉÉÉ

Erről az állatgyógyászati készítményről az Európai Gyógyszerügynökség (EMA) honlapján részletes információ található: <http://www.emea.europa.eu/>.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítmény három aktív anyag (kortikoszteroid, gombaellenes szer és antibiotikum) fix kombinációja.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez: