

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. **AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE**
Tiacil szemcsepp A.U.V.
2. **HATÓ- ÉS SEGÉDANYAGOK MEGNEVEZÉSE**

Gentamicin-szulfát:	300 mg
Dexametazon:	100 mg
Vivőanyag	ad 100 ml.
3. **A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME, VALAMINT AZ EEA TERÜLETÉN A KÉSZTERMÉK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME, HA NEM AZONOS AZ ELŐBBIVEL**
Virbac S.A. (L.I.D.-1^{ère} Avenue-2065 m, 06516-Carros, Franciaország)
4. **CÉLÁLLAT FAJOK**
Kutya, macska.
5. **JAVALLAT(OK)**
A szem gyulladós, allergiás és gentamicinre érzékeny kórokozók okozta megbetegedésének (conjunctivitis, keratitis, blepharitis, dacryocystitis) gyógykezelésére.
6. **ADAGOLÁS CÉLÁLLAT FAJONKÉNT**
Naponta háromszor 1-2 cseppet kell mindkét szembe cseppenteni 7-14 napon keresztül. Ha a kezelés megkezdése után 3 napon belül nem következik be javulás, a diagnózist és a terápiát át kell értékelni.
7. **ADAGOLÁS ÉS ALKALMAZÁSMÓD(OK)**
Szemészeti alkalmazás.
8. **ELLENJAVALLATOK**
A glaucoma, descemetocèle, a Descemet-hártya kidomborodásával járó corneafekély esetén nem alkalmazható.
A készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején.
9. **MELLÉKHATÁSOK**
A szem átmeneti érzékenysége, hyperaemia, chemosis előfordulhat.
10. **ÉLELMÉZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ**
Nem értelmezhető.
11. **KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK**
Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!
Szobahőmérsékleten, fénytől védve tárolandó.
Felhasználható eredeti csomagolásban tárolva a gyártástól számított 2 évig. A tartály első felbontása utáni lejárati idő:
14 nap.
12. **KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)**
Csak külsőleg, helyi kezelésre szabad használni.
Kezeléskor ügyeljünk arra, hogy a tartály tartalma ne szennyeződjön.
A tartályt használat után mindig zárjuk vissza.
13. **A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)**
A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.
14. **A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA**
2006.03.10.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának magyarországi képviselőjéhez.

15.1. Rendelhetőség

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatorvosi felhasználásra.

15.2. Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

15.3. Kiszerezési egységek és (amennyiben a forgalomba hozatali engedélyben fel van tüntetve) bonthatóság
5 ml-es üveg cseppentőfeltéttel, papírdobozban.

15.4. Törzskönyvi szám

1097/1999. FVM