

DK - INDLÆGSSEDEL :

Dermanolon vet 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml kutanspray, opløsning til hunde og katte

Den seneste reviderede indlægsseddel kan findes på:
www.indlaegsseddel.dk

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSE SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

Indehaver af markedsføringsstilladelsen:
Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater, Holland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:
Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Holland

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Dermanolon vet 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml kutanspray, opløsning til hunde og katte
triamcinoloni acetonidum + acidum salicylicum

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 ml indeholder:

Aktive stoffer:

Triamcinoloni acetonidum: 1,77 mg
Acidum salicylicum: 17,7 mg
Klar, farveløs opløsning.

4. INDIKATIONER

Symptomatisk behandling af skæleksem (seborrhoisk dermatitis)

5. KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for kortikosteroider, salicylsyre eller over for et eller flere af hjælpestofferne.
Bør ikke anvendes på sår i huden.
Bør ikke anvendes til hunde med infektion med hårsækmider (demodicose).
Bør ikke anvendes til dyr, der vejer under 3,5 kg.

6. BIVIRKNINGER

Langvarig og omfattende anvendelse af lokale kortikosteroidpræparater er kendt for at udløse lokale og systemiske virkninger, herunder dæmpning af binyrefunktion, udtynding af overhuden og forsinket ophealing.
Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyret kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted (www.lmst.dk).

7. DYREARTER

Hunde og katte.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSE

Til anvendelse på huden. Veterinærlægemedlet skal påføres to gange dagligt. Den maksimale dosis, der kan anvendes er 1 pumpeslag pr. 3,5 kg kropsvægt pr. behandling (1 pumpeslag pr. 1,75 kg kropsvægt pr. dag). Af denne grund vil veterinærlægemedlet ikke være egnet til brug hos visse patienter, såsom mindre hunde og katte eller dem, der har omfattende læsioner.
Behandlingen skal fortsættes uden afbrydelse indtil nogle få dage efter, at de kliniske symptomer er forsvundet helt, men ikke længere end 14 dage.
Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Sørg for, at åbningen af spraypumpen peger hen mod området, der skal behandles. Børst dyrets pels modsat hårenes naturlige retning, og spray så veterinærlægemedlet ved at holde pumpen ca. 10 cm fra området, der skal behandles. Vær omhyggelig med at omgå at spraye i nærheden af dyrets ansigt.
Om nødvendigt gnides veterinærlægemedlet forsigtigt ind i området, så det kan trænge ind til hele det angrebne hudområde. Lad området tørre. Ved alvorlige tilfælde hos hunde, kan virkningen af veterinærlægemedlet øges ved at applicere et andet og tredje lag umiddelbart efter, at det første lag er tørt, hvis det samlede antal anvendte pumpeslag ikke overstiger det maksimale antal (1 pumpeslag pr. 1,75 kg pr. dag). Et pumpeslag leverer ca. 0,2 ml veterinærlægemedlet i et cirkelformet område på ca. 10 cm i diameter.

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Ikke relevant.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn. Dette veterinærlægemedlet kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.
Opbevaringstid efter første åbning af beholderen: 3 måneder
Brug ikke dette veterinærlægemedlet efter den udløbsdato, der står på den ydre emballage efter EXP.
Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart

I begyndelsen af behandlingen skal eksterierende skæl og afskalninger fjernes. Det kan være nødvendigt at klippe håret, der omgiver eller dækker læsionerne, så veterinærlægemedlet kan trænge ind i den angrebne hud.
Skæleksem kan være en primær lidelse, men kan også opstå som et resultat af underliggende sygdomme eller sygdomsprocesser (f.eks. allergiske lidelser, hormonelle lidelser, svulster). Endvidere opstår der typisk samtidige infektioner (bakterielle, parasit- eller svampeinfektioner) med skæleksem. Derfor er det væsentligt at identificere en eventuel underliggende sygdomsproces og påbegynde en særlig behandling, hvis det menes nødvendigt.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

Den maksimale dosis, der kan anvendes er 1 pumpeslag pr. 3,5 kg kropsvægt pr. behandling (1 pumpeslag pr. 1,75 kg kropsvægt pr. dag). Af denne grund vil veterinærlægemedlet ikke være egnet til brug hos visse patienter, såsom mindre hunde og katte eller dem, der har omfattende læsioner.
Systemiske kortikosteroidvirkninger er mulige, særligt når veterinærlægemedlet anvendes under en okklusiv forbindelse, på omfattende hudlæsioner, ved forøget blodgennemstrømning af huden, eller

hvis lægemedlet indtages ved slikning. Oral indtagelse (herunder slikning) af lægemedlet hos dyr, der behandles, eller dyr, der har kontakt med behandlede dyr, bør undgås. Yderligere kortikosteroidbehandling må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af risk-benefit-forholdet.
Anvendes med forsigtighed hos dyr, der formodes at have eller har endokrine lidelser (dvs. diabetes mellitus, hypothyroidisme, hyperadrenokorticisme osv.). Da glukokortikosteroider er kendt for at forsinke væksten, skal anvendelsen hos unge dyr (under 7 måneder) være baseret på den ansvarlige dyrlæges vurdering af risk-benefit-forholdet og underkastes regelmæssige, kliniske gentagne vurderinger.
Må ikke anvendes i øjne eller på slimhinder. Veterinærlægemedlet må ikke anvendes på beskadiget hud.

Særlige forsigtighedsregler der skal træffes af personer, som administrerer lægemedlet til dyr

Dette veterinærlægemedlet indeholder triamcinolonacetonid, salicylsyre og ethanol og kan være skadeligt for børn efter utilsigtet indtagelse. Efterlad ikke veterinærlægemedlet uden opsyn. I tilfælde af selvindgivelse ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Dette veterinærlægemedlet kan være skadeligt for det ufødte barn. Da veterinærlægemedlet kan absorberes gennem huden, må gravide kvinder og kvinder i den fødedygtige alder ikke håndtere dette produkt eller holde dyret under behandlingen og skal undgå kontakt med det behandlede dyr i mindst 4 timer efter appliceringen.

Dette veterinærlægemedlet kan være irriterende for huden og inducere overfølsomhedsreaktioner. Ved overfølsomhed over for kortikosteroider eller salicylsyre bør kontakt med veterinærlægemedlet undgås. Undgå hudkontakt med veterinærlægemedlet. Bær uigennemtrængelige engangshandsker, når du håndterer produktet, herunder når du gnubber dyrets angrebne hudområde eller holder dyret under behandlingen. Hvis du kommer i kontakt med veterinærlægemedlet, vaskes hænder og udsat hud, og der søges lægehjælp ved overfølsomhedsreaktioner eller vedvarende irritation.

Dette veterinærlægemedlet kan irritere øjnene. Undgå kontakt med øjnene, herunder hånd-til-øje-kontakt. Hvis øjnene kommer i kontakt med veterinærlægemedlet, skylles med rent vand. Hvis øjennirritationen vedvarer, søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Dette veterinærlægemedlet kan være skadeligt ved indånding, særligt for personer med astma. Spray dyret i et ventileret rum. Undgå at indånde spray-tågen.

Nyligt behandlede dyr bør ikke håndteres, og børn bør ikke få lov til at lege med nyligt behandlede dyr, indtil det behandlede område i pelsen er tørt. Det anbefales, at nyligt behandlede dyr ikke bør gives lov til at sove sammen med deres ejere, særligt husets børn.

Drægtighed og diegivning

Veterinærlægemedlet må ikke anvendes under drægtighed og diegivning på grund af en mulig systemisk absorption af triamcinolonacetonid, særligt hvis større områder af huden skal behandles.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Anden data foreligger. Yderligere kortikosteroidbehandling må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af risk-benefit-forholdet.

Overdos

Langvarig anvendelse af høje doser triamcinolon kan fremkalde binyreinsufficiens.

Uforlideligheder:

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforlideligheder, bør dette lægemedlet ikke blandes med andre lægemidler.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ikke anvendte veterinærlægemedler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

14. DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLÉN

9. januar 2017

15. ANDRE OPLYSNINGER

50 ml og 75 ml beholdere. Ikke alle pakningsforhold er nødvendigvis markedsført.

Lokal repræsentant:

Salfarm Danmark A/S
Fabriksvej 21, DK-6000 Kolding
Tlf. +45 75 52 94 13
E-mail: sal@salfarm.dk

SE - BIPACKSEDEL FÖR :

Dermanolon vet 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml kutan spray, lösning för hund och katt

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHÄVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHÄVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÄND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSÄTTS

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nederländerna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssets:
Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Nederländerna

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMIDLETS NAMN

Dermanolon vet 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml kutan spray, lösning för hund och katt
triamcinoloni acetonidum + acidum salicylicum

3. DEKLARATION AV AKTIVA SUBSTANSER OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 ml innehåller:

Aktiva substanser:

Triamcinoloni acetonidum: 1,77 mg
Acidum salicylicum: 17,7 mg
Klar färglös lösning.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE

Symtomatisk behandling av seborrhoisk dermatit

5. KONTRAINDIKATIONER

Använd inte vid överkänslighet mot kortikosteroider, salicylsyra eller mot några hjälpämnen

Använd inte på områden med sår.

Använd inte till hundar med demodikos (hudsjukdom orsakad av kvalster). Använd inte till djur som väger mindre än 3,5 kg.

6. BIVERKNINGAR

Det är känt att långvarig och omfattande användning av lokala kortikosteroidpreparat utlöser lokala effekter och effekter på hela kroppen, inklusive hämning av binyrefunktion, förtunning av överhuden och fördröjd läkning. Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Hund och katt.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

För användning på hud. Läkemedlet används två gånger dagligen. Den maximala dos som kan användas är 1 pumpning per 3,5 kg kroppsvikt per behandling (1 pumpning per 1,75 kg kroppsvikt per dag). Av detta skal är läkemedlet inte lämpligt för användning till vissa patienter som mindre hundar och katter eller djur med omfattande eksem. Behandlingen ska fortsätta utan avbrott till några dagar efter att symtomen har försvunnit helt men inte längre än 14 dagar.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Kontrollera att öppningen på spraypumpen pekar mot det område som ska behandlas. Borsta djurets hår mot den naturliga pälsriktningen och spraya därefter läkemedlet genom att hålla pumpen cirka 10 cm från behandlingsområdet. Forsiktighet ska iakttas för att inte spraya nära djurets ansikte. Vid behov kan området masseras försiktigt för att säkerställa att läkemedlet når all drabbad hud. Låt torka. Vid svåra fall hos hund kan effekten ökas genom att spraya ett andra och tredje lager omedelbart efter att det första lagret torkat, under förutsättning att det totala antalet pumpningar inte överskrider maximalt antal (1 pumpning per 1,75 kg pr. dag). En pumpning ger cirka 0,2 ml läkemedlet över ett cirkelformat område som är cirka 10 cm i diameter.

10. KARENSTID

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARNINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Inga särskilda förvaringsanvisningar. Hållbarhet i öppnad behållare: 3 månader

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på behållaren efter Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda varningar för respektive djurslag

I början av behandlingen ska befintliga hudflagor och/eller hudrester tas bort. Hår runt eksemområdena eller som täcker eksemområden kan behöva klippas för att läkemedlet ska nå den drabbade huden.
Seborrhoisk dermatit kan vara en primär sjukdom, men kan också uppstå som en följd av underliggande sjukdomar eller sjukdomsprocesser (t.ex. allergiska sjukdomar, endokrina sjukdomar, tumörsjukdomar). Dessutom kan infektioner (bakterier, parasiter, svampar) ofta uppstå samtidigt med seborrhoisk dermatit. Därför är det viktigt att identifiera eventuellt underliggande sjukdomsprocess och om nödvändigt sätta in specifik behandling.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Den maximala dos som kan användas är 1 pumpning per 3,5 kg kroppsvikt per behandling (1 pumpning per 1,75 kg kroppsvikt per dag). Av detta skal är läkemedlet inte lämpligt för användning till vissa patienter som mindre hundar och katter eller djur med omfattande eksem. Effekter av kortikosteroiderna som även omfattar hela kroppen är möjliga, speciellt om läkemedlet används under ett täckförband, på omfattande hudlesioner, vid ökat blodflöde, eller om djuret slickar i sig läkemedlet. Förhindra att behandlade djur får in läkemedlet i munnen (inklusive slickning) eller att andra djur har kontakt med behandlade djur. Ytterligare kortikosteroidbehandling ska bara användas enligt nytta-/riskbedömningen av ansvarig veterinär. Använd med försiktighet till djur med misstänkt eller bekräftade hormon sjukdomar (dvs. diabetes mellitus, hypo- eller hyperthyreoidism, hyperadrenokorticism osv.). Eftersom det är känt att glukokortikosteroider minskar tillväxt ska användning till unga djur (under 7 månader) baseras på en nytta-/riskbedömning av behandlande veterinär och regelbundet veterinärbedömningar ska utföras.



salfarm

Får inte användas i ögon eller på slemhinna. Läkemedlet får inte användas på skadad hud.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur

Detta läkemedel innehåller triamcinolonacetonid, salicylsyra och etanol och kan vara skadligt för barn vid oavsiktligt intag. Lämna inte läkemedlet utan uppsikt. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Detta läkemedel kan vara skadligt för ett ofött barn. Eftersom läkemedlet kan absorberas genom huden ska gravida och fertila kvinnor inte hantera läkemedlet eller hålla fast djuret under behandling, och de ska undvika kontakt med det behandlade djuret i minst 4 timmar efter användning.

Detta läkemedel kan vara irriterande för huden eller framkalla överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga mot kortikosteroider och salicylsyra ska undvika kontakt med läkemedlet. Undvik hudkontakt med läkemedlet. Använd engångshandskar vid hantering av läkemedlet inklusive när det masseras in i det drabbade djurets hud och när djuret hålls fast under behandling. Vid kontakt, tvätta händerna eller hud som kommit i kontakt med läkemedlet. Uppsök läkare vid överkänslighetsreaktioner eller om irritation kvarstår.

Detta läkemedel kan vara irriterande för ögonen. Undvik kontakt med ögonen inklusive hand-till-ögonkontakt. Vid kontakt, skölj med rent vatten. Om ögonirritation kvarstår, uppsök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Detta läkemedel kan vara skadligt vid inandning, särskilt för personer med astma. Spraya i ett välventilerat utrymme. Andas inte in språngorna.

Behandlade djur ska inte beröras och barn ska inte tillåtas att leka med behandlade djur förrän läkemedlet på de behandlade områdena har torkat in i djurets huden. Nyligen behandlade djur bör inte tillåtas sova med ägarna, särskilt inte med barn.

Användning under dräktighet och digivning

Läkemedlet ska inte användas under dräktighet och digivning på grund av eventuell absorption av triamcinolonacetonid till hela kroppen, särskilt om stora områden på huden måste behandlas.

Andra läkemedel och Dermanolon vet
Uppgift saknas. Ytterligare kortikosteroidbehandling ska bara användas enligt nytta-/riskbedömningen av ansvarig veterinär.

Överdosering

Långvarig användning av höga doser av triamcinolon kan orsaka nedsatt funktion i binjuren.

Blandbarhetsproblem

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL
Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES
11-2016

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

50 ml och 75 ml behållare. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

Salfarm Scandinavia AB

Florettgatan 29C, 2. Vån
254 67 Helsingborg
Sverige

NO - PAKNINGSVEDLEGG :

Dermanolon vet 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml hudspray, oppløsning til hunder og katter

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nederland

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Nederland

2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN
Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml hudspray, oppløsning til hunder og katter
triamcinoloni acetonidum + acidum salicylicum

3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER OG HJELPESTOFFER

1 ml inneholder:
Virkestoffer:
Triamcinoloni acetonidum: 1,77 mg
Acidum salicylicum: 17,7 mg
Klar, fargeløs oppløsning.

4. INDIKASJON

Symptomatiske behandling av seboreisk dermatitt.

5. KONTRAINDIKASJONER

Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for kortikosteroider, salisylsyre eller noen av hjelpestoffene.
Skal ikke brukes på hudsår.
Skal ikke brukes på hunder med harskekrem (demodikose). Skal ikke administreres til dyr som veier mindre enn 3,5 kg.

6. BIVIRKNINGER

Langvarig og utstrakt bruk av topikale kortikosteroidpreparater er kjent for å utløse lokale og systemiske effekter, inkludert undertrykkelse av binyrebarkfunksjonen, tynning av overhuden og forsinket tilheling. Hvis du merker noen alvorlige bivirkninger eller andre effekter som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget, vennligst informer veterinæren din.

7. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Hund og katt.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI OG -MÅTE

Til bruk på hud. Veterinærpreparatet skal påføres to ganger daglig.
Maksimal dose som kan brukes er 1 spraypumpeaktivering per 3,5 kg kroppsvekt per behandling (1 spraypumpeaktivering per 1,75 kg kroppsvekt per dag.) Av denne grunn vil produktet ikke være egnet for bruk hos visse pasienter, slik som mindre hunder og katter eller de med store lesjoner.
Behandlingen skal fortsettes uten avbrudd til noen få dager etter at kliniske symptomer forsvinner, men ikke i mer enn 14 dager.

9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

Sørg for at åpningen på spraypumpen peker på det området som skal behandles. Børst dyrets hår mot pelsens naturlige vekstretning og spray preparatet ved å holde pumpen ca. 10 cm fra området som skal behandles. Forsiktighet bør utvises for å unngå å spraye nær dyrets ansikt. Om nødvendig kan området gnis forsiktig for å sikre at veterinærpreparatet når all den berørte huden. La tørke. I alvorlige tilfeller hos hunder, kan effekten økes ved å påføre et andre og tredje lag umiddelbart etter at det første laget er tørt, forutsatt at det totale antall av spraypumpeaktiveringer ikke overskrider det maksimale antallet (1 spraypumpeaktivering per 1,75 kg per dag). En spraypumpeaktivering gir ca. 0,2 ml med preparat over et sirkulært område på ca. 10 cm i diameter.

10. TILBAKEHOLDELSESTID

Ikke relevant.

11. SPEIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn.
Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.
Etter anbrudd av beholder: 3 måneder.
Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på beholderen etter "Utløpsdato"/"EXP". Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

12. SPEIELLE ADVARSLER

Spesielle advarsler for hver målart
Ved begynnelsen av behandlingen bør eksisterende flass eller eksfoliativt avfall fjernes. Hår som omkranser eller dekker lesjonene må muligens klippes slik at veterinærpreparatet kan nå den berørte huden.
Seboreisk dermatitt kan være en primær lidelse, men kan også forekomme som et resultat av underliggende lidelser eller sykdomsprosesser (for eksempel allergiske lidelser, hormonelle lidelser, cellevekst). Infeksjoner (bakterielle, parasittære eller fungale) forekommer i tillegg ofte samtidig med seboreisk dermatitt. Derfor er det viktig å identifisere eventuelle underliggende sykdomsprosesser og starte spesifikk behandling hvis det anses som nødvendig.

Spesielle forholdsregler for bruk til dyr

Maksimal dose som kan brukes er 1 spraypumpeaktivering per 3,5 kg kroppsvekt per behandling (1 spraypumpeaktivering per 1,75 kg kroppsvekt per dag.) Av denne grunn vil produktet ikke være egnet for bruk hos visse pasienter, slik som mindre hunder og katter eller de med store lesjoner.
Systemiske kortikosteroider effekter er mulig, spesielt når veterinærpreparatet brukes under en okklusiv forbindelse, på større hudlesjoner, med økt blodgjennomstrømmning, eller hvis preparatet inntas ved slikking. Unngå at behandlede dyr eller dyr som er i kontakt med behandlete dyr svelger preparatet (inkludert slikking). Ytterligere kortikosteroidbehandling skal bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av ansvarlig veterinær. Brukes med forsiktighet hos dyr med mistenkte eller bekreftede endokrine lidelser (dvs. diabetes mellitus, hypo- eller hypertyreose, Cushings syndrom osv.). Siden kortikosteroider er kjent for å bremse vekst, skal bruk hos unge dyr (under 7 måneder) baseres på en nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær, og skal kontrolleres klinisk med jevne mellomrom. Skal ikke påføres øyne eller slimhinner. Veterinærpreparatet skal ikke påføres skadet hud.

Spesielle forholdsregler for personer som gir veterinærpreparatet til dyr

Dette veterinærpreparatet inneholder triamcinolonacetonid, salisylsyre og etanol, og kan være skadelig for barn

etter utilsiktet inntak. Ikke la veterinærpreparatet være uten tilsyn. Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Dette veterinærpreparatet kan være skadelig for ufødte barn. Da veterinærpreparatet kan absorberes gjennom huden bør ikke gravide kvinner og kvinner i fertal alder håndtere dette preparatet eller holde fast dyret under behandlingen, og bør unngå kontakt med behandlede dyr i minst 4 timer etter påføring.

Dette preparatet kan virke irriterende på huden eller forårsake hypersensitivitetsreaksjoner. Personer med kjent hypersensitivitet overfor kortikosteroider eller salisylsyre bør unngå kontakt med veterinærpreparatet. Unngå hudkontakt med veterinærpreparatet. Bruk tette engangshansker ved håndtering av veterinærpreparatet, inkludert når det gnis inn i den berørte huden på dyret eller når dyret holdes fast under behandlingen. Hvis det oppstår kontakt, vask hender eller eksponert hud og søk legehjelp i tilfelle av overfølsomhetsreaksjoner eller vedvarende irritasjon.

Dette veterinærpreparatet kan virke irriterende på øyne. Unngå kontakt med øyne, inkludert hånd til øye kontakt. Hvis det oppstår kontakt, skyll med rent vann. Hvis øyeyritasjon vedvarer, søk legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Dette produktet kan være skadelig etter inhalasjon, spesielt for personer med astma. Spray på godt ventilert sted. Unngå å puste inn spraytåken.

Behandlede dyr bør ikke håndteres og barn bør ikke få lov til å leke med behandlete dyr før applikasjonsstedet er tørt. Det anbefales at nylig behandlede dyr ikke skal få lov til å sove med eiere, spesielt barn.

Bruk under drektighet og diegiving

Veterinærpreparatet bør ikke brukes under drektighet og diegiving på grunn av mulig systemisk absorpsjon av triamcinolonacetonid, spesielt hvis større områder av huden trenger behandling.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen data er tilgjengelige. Ytterligere kortikosteroidbehandling skal bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av ansvarlig veterinær.

Overdosering

Langvarig bruk av høye doser med triamcinolon kan inducere binyreinsuffisians.

Uforlikeligheter

Da det ikke foreligger forlikelighetsstudier, bør dette veterinærpreparatet ikke blandes med andre veterinærpreparater.

13. SPEIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG

11-2016

15. YTTERLIGERE INFORMASJON

Beholdere med 50 ml og 75 ml.
Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaveren av markedsføringstillatelsen.

Lokal representant:

Salfarm Scandinavia AS
Tjuvholmen Allé 3
NO-0252 Oslo
Tlf: +47 902 97 102
E-post: norge@salfarm.com



salfarm