

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Tolfedine 6 mg tableta A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME
Vetoquinol S.A. Magny Vernois BP 189, 70204 Lure Cedex (Franciaország)

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE
Tolfedine 6 mg tableta A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Hatóanyag:

Tolfenamin sav: 6,0 mg

Segédanyagok, vivőanyagok:

Búzakeményítő

Kalcium hidrogén-foszfát

Dokuzát-nátrium

Mikrokristályos cellulóz

Magnézium sztearát



4. JAVALLAT(OK)

Kutyák fájdalmas mozgásszervi, csont- és ízületi, izomrendszeri megbetegedéseinek, valamint macskák lázas megbetegedéseinek kiegészítő kezelésére szolgáló nem szteroid gyulladáscsökkentő készítmény.

5. ELLENJAVALLATOK

Hat hetesnél fiatalabb állatokon ne alkalmazzuk.

Szív- és májelégtelenség, gyomorfekély, heveny veseműködési zavarok, emésztési rendellenesség esetén alkalmazása ellenjavallt.

Ne alkalmazzuk általános anesztézia során, ill. dehidrált, alacsony vérnyomással rendelkező állatok esetében.

Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagával, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Esetenként gyomor- bélnyálkahártya károsodást idézhet elő.

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

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya, macska

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szájon át alkalmazandó.

Általános adagja: 4 mg tolfenamin sav/ttkg naponta egyszer, 3-5 napon át.

6 mg-os tableta esetén: 1 db/1,5 ttkg.

9. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

l. 8. pont

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt, száraz helyen, fénytől védve tárolandó.

Lejáratí idő 3 év.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejáratí időn belül szabad felhasználni!

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Tolfenamin sav irántí ismert túlérzékenység esetén kerülje a készítménnyel való közvetlen érintkezést.

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktációidején.

Nem alkalmazható együtt más nem szteroid gyulladáscsökkentő készítménnyel.

Az előírt adagolás pontos betartása szükséges. Túladagolás esetén anaemia, hypoproteinaemia alakulhat ki, valamint vér jelenhet meg a vizeletben és a bélsárban.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

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

2006. szeptember 15.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓKTörzskönyvi szám:

2083/1/06 ÁOGYTI (20 db)

2083/2/06 ÁOGYTI (100 db)

Kiszerezési egységek:

20 db 6 mg-os tableta / doboz (bontható)

100 db 6 mg-os tableta / doboz (bontható)

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

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

