

Määräaikaiset erityislupavalmisteet eläimille

Läkemedelspreparat för djur med temporärt specialtillstånd

Lääkevalmiste voidaan luovuttaa kulutukseen reseptillä tai lääketilauksella / preparat kan expedieras mot recept eller läkemedelsbeställning.

Haittavaikutuksista tulee tehdä haittavaikutusilmoitus Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskukselle (Fimea). / Biverkningar bör anmälas till Fimea.

Acalka 1080 mg depottabletti/depottablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	kaliumsitraatti/kaliumcitrat
Pakaus/förpackning:	100 kpl
Valmistaja/tillverkare:	Ferrer Internacional, S.A.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Ferrer Internacional, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira / hund
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.11.2022 - 31.3.2024

Acetylcysteine injection 200 mg/ml infuusioneste, liuos/infusionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	N-asetyylitysteiini/N-acetylcystein
Pakaus/förpackning:	10 x 10 ml
Valmistaja/tillverkare:	Panpharma GmbH

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Aurum Pharmaceuticals Ltd., T/A Martindale Pharma

Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa, koira, lemmikkikani / hund, katt, sällskapskanin

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.

Maahantuaja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **8.4.2020 - 31.3.2024**

Amoxibactin 50 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: amoksisilliini/amoxicillin

Pakaus/förpackning: 250 tabl. (25 x 10 tabl.), 1 x 100 tabl.

Valmistaja/tillverkare: Lelypharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Le Vet. Beheer B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: fretti, kissa, koira, nelivarvassili, rotta / afrikansk pygméigelkott, hund, katt, råtta, tamiller

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Penisilliinit ja kefalosporiinit voivat injisoituna, inhaloituina, nieltyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja päinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat olla toisinaan vakavia. Älä käsitlele tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsitlemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsitlele tästä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet tablettien käsitlemisen jälkeen. / Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inhalation, förtäring

eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cefalosporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa ämnen kan emellanåt vara allvarliga. Hantera inte detta läkemedel om du har fått rådet att inte arbeta med sådana preparat. Detta läkemedel ska hanteras med stor försiktighet för att undvika exponering, och alla de rekommenderade försiktighetsåtgärderna ska vidtas. Om du får symptom, som t.ex. hudutslag efter exponering, uppsök genast läkare och ta med och visa denna information. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarligare symptom och kräver omedelbar sjukvård. Tvätta händerna efter hantering av tabletterna.

Maahantuoja/importör: Oriola Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 21.4.2022 - 31.3.2024

Amoxibactin 250 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: amoksisilliini/amoxicillin

Pakaus/förpackning: 250 tabl. (25 x 10 tabl.), 1 x 100 tabl.

Valmistaja/tillverkare: Lelypharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Le Vet. Beheer B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa, koira / hund, katt

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Penisilliinit ja kefalosporiinit voivat injisoituina, inhaloituina, nältyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja päinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat toisinaan olla vakavia. Älä käsitlele tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsitlemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsitlele tästä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet tablettein käsittelemisen jälkeen. / Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka

överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inhalation, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cefalosporiner och tvärtom. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. Hantera inte detta läkemedel om du vet att du är sensibiliseringad eller om du har fått rådet att inte arbeta med sådana preparat. Detta läkemedel ska hanteras med stor försiktighet för att undvika exponering och alla de rekommenderade försiktighetsåtgärderna ska vidtas. Om du får symptom som t.ex. hudutslag efter exponering, uppsök genast läkare och ta med och visa denna information. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarligare symptom och kräver omedelbar sjukvård. Tvätta händerna efter hantering av tabletterna.

Maahantuоja/importör:

Oriola Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

21.4.2022 - 31.3.2024

Amoxibactin 250 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:

amoksisilliini/amoxicillin

Pakaus/förpackning:

250 tabl. (25 x 10 tabl.)

Valmistaja/tillverkare:

Dechra

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Le Vet. Beheer

Kohde-eläinlaji/djurslag:

kissa, koira / hund, katt

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Penissilliinit ja kefalosporiinit voivat injisoituina, inhaloituina, nieltyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja pääinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat toisinaan olla vakavia. Älä käsittele tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsittelemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen väältämiseksi käsittele tästä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkäriille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet tablettein

käsittelemisen jälkeen. / Penicilliner ochcefalosporiner kan orsaka överkänslighet (allergi) efter injektion, inhalation, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner motcefalosporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa ämnen kan emellanåt vara allvarliga. Hantera inte detta läkemedel om du vet att du är sensibiliseras eller om du har fått rådet att inte arbeta med sådana preparat. Detta läkemedel ska hanteras med stor försiktighet för att undvika exponering, och alla de rekommenderade försiktighetsåtgärderna ska vidtas. Om du får symptom som t.ex. hudutslag efter exponering, uppsök genast läkare och ta med och visa denna information. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarligare symptom som kräver omedelbar sjukvård. Tvätta händerna efter att du hanterat tabletterna.

Maahantuojaiso/importör: Prevett Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Prevett Oy, E-Lääketukku Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **27.5.2022 - 31.3.2024**

Antytoksyna jadu zmij 500 j.a. injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: IgG, Fab-fragmentti/IgG, Fab-fragment

Pakaus/förpackning: 5 ml

Valmistaja/tillverkare: Wytwornia Surowic i Szczepionek Biomed Sp.z.o.o

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Wytwornia Surowic i Szczepionek Biomed Sp.z.o.o

Kohde-eläinlaji/djurslag: fretti, hevon, jyrsijä, kani, kissa, koira / gnagare, hund, häst, iller, kanin, katt

Varoaika/karenstider: 0 vrk / dygn

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain pääöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.

Maahantuojaiso/importör: Oriola Finland Oy, Prevett Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **1.4.2020 - 31.3.2024**

Apovomin 3 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	apomorfiinihydrokloridihemihydraatti/ apomorfinhydrokloridhemihydrat
Pakkaus/förpackning:	1 x 5 ml
Valmistaja/tillverkare:	Produlab Pharma B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Dechra Regulatory B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira / hund
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet. Tämä valmiste voi aiheuttaa pahoinvointia ja uneliaisuutta. Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys. ÄLÄ AJA AUTOA, sillä sedaatio on mahdollinen. Apomorfiinin on osoitettu aiheuttavan teratogeenisia vaikutuksia koe-eläimillä ja se erittyy rintamaitoon. Raskaana olevien tai imettävien naisten on vältettävä valmisten käsittelystä. Valmiste saattaa aiheuttaa yliherkkyysreaktioita. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä apomorfiinille tai jollekin sen apuaineista, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisten kanssa. Jos valmiste pääsee kosketukseen ihon tai silmien kanssa, huuhtele välittömästi vedellä. Pese kädet käytön jälkeen. / Detta läkemedel kan orsaka illamående och sömnighet. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. KÖR INTE BIL eftersom sedering kan uppkomma. Apomorfin har visat sig ha teratogena effekter på försöksdjur och utsöndras i bröstmjölk. Gravida eller ammande kvinnor ska inte hantera läkemedlet. Detta läkemedel kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga för apomorfin eller något av hjälpmännen ska undvika kontakt med läkemedlet. Om läkemedlet kommer i kontakt med huden eller ögonen, skölj omedelbart med vatten. Tvätta händerna efter användning.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2023 - 31.3.2024

Aquavac ERM vet. konsentraatti kastosuspensiota varten/koncentrat till bad, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Inaktivoidut Yersinia ruckeri (kanta Hagerman tyyppi 1) solut / Inaktiverade celler av Yersinia ruckeri (stam Hagerman, typ 1)
Pakkaus/förpackning:	1000 ml
Valmistaja/tillverkare:	Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	viljelty kala / odlad fisk
Varoika/karenstider:	nolla vrk / noll dygn
	Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuоja/importör:	MSD Animal Health Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	19.2.2024 - 30.9.2024

Axilar vet 2,5% (2,5 g/100 ml) oraalisuspensio/oralsuspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fenbendatsoli/fenbendazol
Pakkaus/förpackning:	1000 ml
Valmistaja/tillverkare:	Intervet Productions S.A.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	lammas, vuohi / får, get
Varoika/karenstider:	lammas, vuohi / får, get:

teurastus / kött och slaktbiprodukter: 14 vrk / 14 dygn

maito / mjölk: 6 vrk / 6 dygn

Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.

Maahantuaja/importör: MSD Animal Health Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 7.4.2020 - 31.3.2024

Axilur 10% (10 g/100 ml) oraalisuspensio/oralsuspension

Vaikuttava aine/aktiv substans: fenbendatsoli/fenbendazol

Pakkaus/förpackning: 50 ml

Valmistaja/tillverkare: Intervet Productions S.A.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Intervet International B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa, koira / hund, katt

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.

Maahantuaja/importör: MSD Animal Health Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 7.4.2020 - 31.3.2024

Bricanyl 0,5 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: terbutaliinisulfaatti/terbutalinsulfat

Pakaus/förpackning:	10 x 1 ml
Valmistaja/tillverkare:	AstraZeneca GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	AstraZeneca GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
	Beeta-agonisteja sisältävien eläinlääkkeiden määräämisessä, käytössä ja luovutuksessa eläinlääkinnessä tulee ottaa huomioon maa- ja metsätalousministeriön asetukset 17/14 ja 7/EEO/2008 sekä valtioneuvoston asetus 1054/2014. / Jord- och skogsbruksministeriets förordningar nr 17/14 och 7/EEO/2008 samt Statsrådets förordning 1054/2014 bör tas i beaktande vid förskrivning och användning av veterinärmedicinska läkemedel som innehåller beta-agonister.
Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	31.7.2020 - 31.3.2024

Bricanyl 0,5 mg/ml injektio-/infusioneste, liuos/injektions-/infusionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	terbutaliinisulfaatti/terbutalinsulfat
Pakaus/förpackning:	5 x 1 ml (Oriola Finland Oy), 10 x 1 ml (Tamro Oyj)
Valmistaja/tillverkare:	Cenexi
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	AstraZeneca UK Limited / AstraZeneca
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
	Beeta-agonisteja sisältävien eläinlääkkeiden määräämisessä, käytössä ja luovutuksessa eläinlääkinnessä tulee ottaa huomioon maa- ja metsätalousministeriön asetukset 17/14 ja 7/EEO/2008 sekä

valtioneuvoston asetus 1054/2014. / Jord- och skogsbruksministeriets förordningar nr 17/14 och 7/EEO/2008 samt Statsrådets förordning 1054/2014 bör tas i beaktande vid förskrivning och användning av veterinärmedicinska läkemedel som innehåller beta-agonister.

Maahantuaja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 31.7.2020 - 31.3.2024

Bronpira-1 tabletti, kylmäkuivattu/frystorkad tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: elävä, heikkennetty lintujen tarttuvan bronkiittiviruksen H120-kanta / levande, försvagat infektiöst bronkitvirus (IBV), stam H-120

Pakaus/förpackning: 12 x 1000 annosta / doser, 12 x 5000 annosta / doser

Valmistaja/tillverkare: Intervet International B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Intervet International B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: kana / kyckling

Varoaika/karenstider: 0 vrk / dygn

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.

Maahantuaja/importör: MSD Animal Health Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 23.5.2023 - 31.3.2024

Cartrophen Equine Forte 250 mg/ml injektioneste/injektionsvätska

Vaikuttava aine/aktiv substans: natriumpentosaanipolsulfat/natriumpentosanpolysulfat

Pakaus/förpackning: 4 ml

Valmistaja/tillverkare: Arthroparm Pty Ltd

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:	Biopharm Australia Pty Ltd
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen, elintarvikeketjusta poistettu / häst, borttagen från livsmedelskedjan
Varoika/karenstider:	Valmistetta saa käyttää vain hevoselle, jonka alkuperäisessä tunnistusasiakirjassa on merkintä pysyvästä teurastuskielosta, tai jonka tunnistusasiakirjaan tehdään merkintä teurastuskielosta lääkityshetkellä. / Läkemedlet får endast användas till häst som antingen har en befintlig anteckning om slaktförbud i hästens identitetshandling, eller i vars identitetshandling slaktförbjudet antecknas i samband med medicineringen.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	22.7.2020 - 31.3.2024

Cevac IBird kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten/frystorkat pulver för suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Elävä, heikennetty, tarttuvan bronkiittiviruksen 1/96 -kanta / Levande, försvagat infektiöst bronkitvirus (IBV), 1/96 stam
Pakkaus/förpackning:	20 x 1000 annosta / doser 20 x 5000 annosta / doser 20 x 10 000 annosta / doser
Valmistaja/tillverkare:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling
Varoika/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.

Maahantuoja/importör: Oriola Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **24.5.2023 - 31.3.2024**

Cevac IBird kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten/frystorkat pulver för suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans: Elävä, heikennetty, tarttuvan bronkiittiviruksen 1/96 -kanta / Levande,

försvagat infektiöst bronkitvirus (IBV), 1/96 stam

Pakkaus/förpackning: 20 x 1000 annosta / doser

20 x 5000 annosta / doser

20 x 10 000 annosta / doser

Valmistaja/tillverkare: Ceva-Phylaxia Co. Ltd.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Ceva-Phylaxia Co. Ltd.

Kohde-eläinlaji/djurslag: kana / kyckling

Varoaika/karenstider: 0 vrk / dygn

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.

Maahantuoja/importör: Orion Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **26.6.2023 - 31.3.2024**

Cevac Mass L kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten, silmiin ja sieraimiin/frystorkat pulver till okulonasal suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans: Elävä, heikennetty, tarttuvan bronkiittiviruksen Massachusetts B-48 -kanta / Levande, försvagat infektiöst bronkitvirus (IBV), Massachusettsstam

Pakaus/förpackning:	20 x 5000 annosta / doser
Valmistaja/tillverkare:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling
Varoaike/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	24.5.2023 - 31.3.2024

Cevac Mass L kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten, silmiin ja sieraimiin/frystorkat pulver till okulonasal suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Elävä, heikennetty, tarttuvan bronkiittiviruksen Massachusetts B-48 -kanta / Levande, försvagat infektiöst bronkitvirus (IBV), Massachusettsstam
Pakaus/förpackning:	20 x 5000 annosta / doser
Valmistaja/tillverkare:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling
Varoaike/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Orion Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 26.6.2023 - 31.3.2024

Chlorure de Sodium 7,2 % Vetoflex 72 mg/ml infuusioneste, liuos/infusionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	natriumkloridi/natriumklorid
Pakkaus/förpackning:	3 L
Valmistaja/tillverkare:	Dopharma France S.A.S.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Bioluz
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen, koira, lammasharja, naura, vuohi / får, get, hund, häst, nöt
Varoaika/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: Nauta, lammasharja, vuohi, hevonen nolla vrk / Nöt, får, get, häst: noll dygn maito / mjölk: Nauta, lammasharja, vuohi, hevonen nolla tuntia / Nöt, får, get, häst: noll timmar
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Prevett Oy, Oriola Finland Oy
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	E-Lääketukku Oy, Prevett Oy, Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	13.11.2023 - 31.3.2024

Cronyxin 50 mg/g oraalipasta/oral pasta

Vaikuttava aine/aktiv substans:	flunukiini/meglumiini/flunixinmeglumin
Pakkaus/förpackning:	1 x 33 g
Valmistaja/tillverkare:	Bimeda Animal Health Ltd

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Bimeda Animal Health Ltd

Kohde-eläinlaji/djurslag:

aasi, hevonen, muuli / häst, mula, åsna

Varoika/karenstid:

teurastus / kött och slaktbiprodukter: 15 vrk / 15 dygn

Valmistetta ei saa käyttää lypsäville eläimille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi. / Ej godkänt för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Nieltyvä tämä lääkevalmiste voi aiheuttaa vakavia haittavaikutuksia ihmiselle, etenkin lapsille. Säilytä lääkevalmiste suljetussa kaapissa. / Om läkemedlet sväljs, kan den orsaka allvarliga biverkningar hos männska, speciellt hos barn. Förvara läkemedlet i ett låst skåp.

Tämä lääkevalmiste voi aiheuttaa yliherkkysreaktioita (allergisia reaktioita). Vältä lääkevalmisten joutumista iholle. Käytä suojakäsineita lääkevalmistetta annosteltaessa. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä tulehduskipulääkkeille (NSAID), ei pidä käsitellä lääkevalmistetta. / Detta läkemedel kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergiska reaktioner), undvik hudkontakt. Använd skyddshandskar vid hantering av läkemedlet. Om du är överkänslig mot ickesteroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID), hantera inte detta läkemedel.

Mikäli lääkevalmistetta joutuu iholle, pese altistunut alue välittömästi runsalla vedellä ja saippualla. Yliherkkysreaktiot voivat olla vakavia. Mikäli altistumisesta ilmenee oireita, kuten ihottumaa, hakeudu

lääkäriin ja näytä tämä varoitus. Kasvojen, huulten ja silmänympärysten turpoaminen tai hengitysvaikeus ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääketieteellistä hoitoa. / Vid oavsniktlig hudkontakt tvätta det exponerade området omedelbart med rikligt med vatten och tvål. Överkänslighetsreaktioner kan vara allvarliga. Om du får symtom såsom hudutslag efter exponering, uppsök genast läkare och visa läkaren denna varning. Svullnad av ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarligare symtom som kräver omedelbar medicinsk vård.

Tämä lääkevalmiste voi aiheuttaa silmän ärsytystä. Vältä lääkevalmisten joutumista silmiin. Mikäli lääkevalmistetta joutuu

silmään, huuhtele altistunut silmä välittömästi runsaalla vedellä ja hakeudu lääkäriin. / Detta läkemedel kan irriterar ögonen. Undvik kontakt med ögonen. Vid kontakt med ögonen, skölj omedelbart med rikligt med vatten och uppsök läkare.

Maahantuaja/importör: Vet Medic Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 21.8.2020 - 31.3.2024

Cupripen 50 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: D-penisillamiini/D-penisillamin

Pakkaus/förpackning: 30 tabl.

Valmistaja/tillverkare: Laboratorios Rubio, S.A.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Laboratorios Rubio, S.A.

Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa, koira / hund, katt

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.

Maahantuaja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 7.4.2020 - 31.3.2024

Cupripen 250 mg kapseli/kapsel

Vaikuttava aine/aktiv substans: D-penisillamiini/D-penisillamin

Pakkaus/förpackning: 30 kpl/st.

Valmistaja/tillverkare: Laboratorios Rubio, S.A.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Laboratorios Rubio, S.A.

Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa, koira / hund, katt

Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

CZV Avian Tuberculin PPD 25000 IU/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Mycobacterium avium, kanta D4 ER (puhdistettu proteiini) / Mycobacterium avium, stam D4 ER (rengjort protein)
Pakkaus/förpackning:	10 x 50 annosta/doser
Valmistaja/tillverkare:	CZ Veterinaria, S.A.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	CZ Veterinaria, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	Iaama, lammas, nauta / får, lama, nötkreatur
Varoaike/karenstider:	0 vrk / 0 dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	5.3.2007 - 31.3.2024

CZV Avian Tuberculin PPD 25000 IU/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Mycobacterium avium, kanta D4 ER (puhdistettu proteiini) / Mycobacterium avium, stam D4 ER (rengjort protein)
Pakkaus/förpackning:	10 x 50 annosta/doser
Valmistaja/tillverkare:	CZ Veterinaria, S.A.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	

försäljningstillstånd:	CZ Veterinaria, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	vuohi, poro, metsäpeura, kuusiperua, saksanhirvi, hirvi / get, ren, skogsren, dovhjort, kronhjort, älg
Varoaika/karenstider:	0 vrk / 0 dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2023 - 31.3.2024

CZV Bovine Tuberculin PPD 2500 IU/0,1 ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Mycobacterium bovis, kanta AN-5 (puhdistettu proteiini) / Mycobacterium bovis, stam AN-5 (rengjort protein)
Pakkaus/förpackning:	10 x 50 annosta/doser
Valmistaja/tillverkare:	CZ Veterinaria, S.A.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	CZ Veterinaria, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	laama, lammas, nauta / får, lama, nötkreatur
Varoaika/karenstider:	0 vrk / 0 dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	5.3.2007 - 31.3.2024

CZV Bovine Tuberculin PPD 2500 IU/0,1 ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Mycobacterium bovis, kanta AN-5 (puhdistettu proteiini) / Mycobacterium bovis, stam AN-5 (rengjort protein)
---------------------------------	---

Pakkaus/förpackning:	10 x 50 annosta/doser
Valmistaja/tillverkare:	CZ Veterinaria, S.A.emma.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	CZ Veterinaria, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	vuohi, poro, metsäpeura, kuusipeura, saksanhirvi, hirvi / get ren, skogsren, dovhjort, kronhjort, älg
Varoaika/karenstider:	0 vrk / 0 dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2023 - 31.3.2024

Dexacortone 0,5 mg purutabletti/tuggtablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	deksametasoni/dexametason
Pakkaus/förpackning:	1 x 10 tabl., 1 x 100 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	LelyPharma B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Le Vet Beheer B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
	Käyttäjän varoitukset: Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Deksametasoni voi aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä deksametasonille tai apuaineille (esim. povidoni), tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa. Pese kädet käytön jälkeen. Tämä eläinlääke voi olla haitallista lapsille vahingossa nieltyvä. Yliherkkyyssreaktioissa, tai jos eläinläkettä on nieltynä vahingossa, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausseloste tai myyntipäällysyksiköön. Deksametasoni voi vahingoittaa sikiötä. Raskaana

olevien naisten tulisi välttää altistumista. Imeytyminen ihon läpi on hyvin vähäistä, mutta on suositeltavaa pestä kädet välittömästi tablettien kästittelyn jälkeen, jotta vältetään lääkkeen joutuminen kädestä suuhun. / Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Dexametason kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga mot dexametason eller något av hjälppämnena (t.ex. povidon) bör undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan vara skadligt för barn vid intag. Vid överkänslighetsreaktioner, eller vid oavsiktligt intag, kontakta omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Dexametason kan skada fostret. Gravida kvinnor bö undvika exponering. Absorptionen genom huden är mycket låg, men det rekommenderas att tvätta händerna omedelbart efter hantering av tabletterna för att undvika hand-till-mun kontakt.

Maahantuaja/importör:

Oriola Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

1.4.2023 - 31.3.2024

Dexacortone 0,5 mg purutabletti/tuggtablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:

deksametasoni/dexametason

Pakaus/förpackning:

100 tabl.

Valmistaja/tillverkare:

LelyPharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Le Vet Beheer B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag:

kissa, koira / hund, katt

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Käyttäjän varoitukset: Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Deksametasoni voi aiheuttaa yliherkkyysreaktioita. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä deksametasonille tai apuaineille (esim. povidoni), tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa. Pese kädet käytön jälkeen. Tämä eläinlääke voi olla haitallista lapsille vahingossa nieltyvä. Yliherkkyysreaktioissa, tai jos eläinlääkettä on nielty vahingossa, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausseloste tai myyntipäällyys. Deksametasoni voi vahingoittaa sikiötä. Raskaana olevien naisten tulisi välttää altistumista. Imeytyminen ihon läpi on

hyvin vähäistä, mutta on suositeltavaa pestä kädet välittömästi tabletien käyttelyn jälkeen, jotta vältetään lääkkeen joutuminen kädestä suuhun. / Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Dexametason kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga mot dexametason eller något av hjälpämnen (t.ex. povidon) bör undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan vara skadligt för barn vid intag. Vid överkänslighetsreaktioner, eller vid oavsiktligt intag, kontakta omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Dexametason kan skada fostret. Gravida kvinnor bö undvika exponering. Absorptionen genom huden är mycket låg, men det rekommenderas att tvätta händerna omedelbart efter hantering av tabletterna för att undvika hand-till-mun kontakt.

Maahantuoja/importör: Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **1.4.2023 - 31.3.2024**

Dexacortone 2 mg purutabletti/tuggtablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: deksametasoni/dexametason

Pakaus/förpackning: 1 x 10 tabl., 1 x 100 tabl.

Valmistaja/tillverkare: LelyPharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Le Vet Beheer B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa, koira / hund, katt

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Käyttäjän varoitukset: Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Deksametasoni voi aiheuttaa yliherkkysreaktioita. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiiä deksametasonille tai apuaineille (esim. povidoni), tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa. Pese kädet käytön jälkeen. Tämä eläinlääke voi olla haitallista lapsille vahingossa nieltynä. Yliherkkysreaktioissa, tai jos eläinläkettä on nieltty vahingossa, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausseloste tai myyntipäällys. Deksametasoni voi vahingoittaa sikiötä. Raskaana olevien naisten tulisi välttää altistumista. Imeytyminen ihon läpi on hyvin vähäistä, mutta on suositeltavaa pestä kädet välittömästi

tablettien käsittelyn jälkeen, jotta vältetään lääkkeen joutuminen kädestä suuhun. / Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Dexametason kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga mot dexametason eller något av hjälppämnena (t.ex. povidon) bör undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan vara skadligt för barn vid intag. Vid överkänslighetsreaktioner, eller vid oavsiktligt intag, kontakta omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Dexametason kan skada fostret. Gravida kvinnor bö undvika exponering. Absorptionen genom huden är mycket låg, men det rekommenderas att tvätta händerna omedelbart efter hantering av tabletterna för att undvika hand-till-mun kontakt.

Maahantuaja/importör: Oriola Finland Oy

Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 1.4.2023 - 31.3.2024

Dexacortone 2 mg purutabletti/tuggtablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: deksametasoni/dexametason

Pakkaus/förpackning: 100 tabl.

Valmistaja/tillverkare: LelyPharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Le Vet Beheer B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa, koira / hund, katt

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Käyttäjän varoitukset: Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Deksametasoni voi aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä deksametasonille tai apuaineille (esim. povidoni), tulee välttää kosketusta eläintläkkeen kanssa. Pese kädet käytön jälkeen. Tämä eläinlääke voi olla haitallista lapsille vahingossa nieltyvä. Yliherkkyyssreaktioissa, tai jos eläinläkettä on nälty vahingossa, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausseloste tai myyntipäällyys. Deksametasoni voi vahingoittaa sikiötä. Raskaana olevien naisten tulisi välttää altistumista. Imeytyminen ihon läpi on hyvin vähäistä, mutta on suositeltavaa pestä kädet välittömästi tabletten käsittelyn jälkeen, jotta vältetään lääkkeen joutuminen

kädestä suuhun. / Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Dexametason kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga mot dexametason eller något av hjälppämnena (t.ex. povidon) bör undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan vara skadligt för barn vid intag. Vid överkänslighetsreaktioner, eller vid oavsiktligt intag, kontakta omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Dexametason kan skada fostret. Gravida kvinnor bö undvika exponering. Absorptionen genom huden är mycket låg, men det rekommenderas att tvätta händerna omedelbart efter hantering av tabletterna för att undvika hand-till-mun kontakt.

Maahantuoja/importör:

Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

1.4.2023 - 31.3.2024

Dimazon 50 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: furosemide

Pakaus/förpackning: 10 ml

Valmistaja/tillverkare: Intervet International GmbH

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Intervet Deutschland GmbH

Kohde-eläinlaji/djurslag: Nauta, hevonen, lammas, vuohi, laama, alpakka, koira, kissa / Nötkreatur, häst, får, get, lama, alpacka, hund, katt

Varoajat / Karenstider:

Hevonen, nauta / Häst, nöt:

Teurastus 1 vrk / Kött och slaktbiprodukter 1 dygn

Maito 1 vrk / Mjölk 1 dygn

Lammas, vuohi, laama, alpakka / får, get, lama, alpacka:

Teurastus 2 vrk / Kött och slaktbiprodukter 2 dygn

Maito 2 vrk / Mjölk 2 dygn

Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Eläinläkettä saa antaa naudalle, hevoselle, lampaille, vuohelle, laamalle, alpakalle vain laskimoon / Läkemedlet får administreras endast intravenöst till nötkreatur, häst, får, get, lama och alpacka.

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä furosemidille, tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa. Pese kädet käytön jälkeen. Älä käsitlele eläinläkettä, jos tiedät olevasi yliherkkä sulfonamideille, sillä sulfonamidiyliherkkyys voi johtaa yliherkkyteen furosemidille. Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, tai jos sinulle kehittyv ihoaltistuksen jälkeen oireita, esim. ihottumaa, käänny lääkärin puoleen ja näytä hänen valmisteen pakkausseloste tai myyntipäällys. Kasvojen, huulten tai silmien alueen turvotus tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita ja vaativat kiireellistä lääkärinhoitoa / Personer med känd överkänslighet mot furosemid bör undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Hantera inte detta läkemedel om du är överkänslig mot sulfonamider eftersom överkänslighet mot sulfonamider kan leda till överkänslighet mot furosemid. Vid oavsiktlig självinjektion eller om du utvecklar symtom såsom hudutslag efter spill på huden uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. Svullnad av ansikte, läppar och ögon eller svårigheter att andas är allvarliga symtom som kräver omedelbar medicinsk behandling.

Maahantuoja/importör:

Prevett Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

14.8.2023 – 31.3.2024

Diuren 50 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:

furosemide

Pakaus/förpackning:

1 x 10 ml

Valmistaja/tillverkare:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

Kohde-eläinlaji/djurslag:

Nauta, hevonen, lammas, vuohi, laama, alpakka, koira, kissa /
Nötkreatur, häst, får, get, lama, alpacka, hund, katt

Varoajat / Karenstider:

Hevonen, nauta / Häst, nöt:

Teurastus 1 vrk / Kött och slaktbiprodukter 1 dygn

Maito 1 vrk / Mjölk 1 dygn

Lammas, vuohi, laama, alpakka / får, get, lama, alpacka:

Teurastus 2 vrk / Kött och slaktbiprodukter 2 dygn

Maito 2 vrk / Mjölk 2 dygn

Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa
voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på
förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien
hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som
nämns i beslutet.

Eläinläkettä saa antaa naudalle, hevoselle, lampaille, vuohelle,
laamalle, alpakkalle vain laskimoon / Läkemedlet får administreras
endast intravenöst till nötkreatur, häst, får, get, lama och alpacka.

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä furosemidille, tulee välittää
kosketusta eläinlääkkeen kanssa. Pese kädet käytön jälkeen. Älä
käsittele eläinläkettä, jos tiedät olevasi yliherkkä sulfonamideille, sillä
sulfonamidiyliherkkyys voi johtaa yliherkkyyteen furosemidille. Jos
vahingossa injisoit itseesi valmistetta, tai jos sinulle kehittyy
ihoaltistuksen jälkeen oireita, esim. ihottumaa, käänny lääkärin
puoleen ja näytä hänen valmisteen pakkausseloste tai myyntipäällys.
Kasvojen, huulten tai silmien alueen turvotus tai hengitysvaikeudet
ovat vakavampia oireita ja vaativat kiireellistä lääkärinhoitoa /
Personer med känd överkänslighet mot furosemid bör undvika
kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Hantera
inte detta läkemedel om du är överkänslig mot sulfonamider eftersom
överkänslighet mot sulfonamider kan leda till överkänslighet mot
furosemid. Vid oavsiktlig självinjektion eller om du utvecklar symtom
såsom hudutslag efter spill på huden uppsök genast läkare och visa
denna information eller etiketten. Svullnad av ansikte, läppar och
ögon eller svårigheter att andas är allvarliga symtom som kräver
omedelbar medicinsk behandling.

Maahantuaja/importör:

Oriola Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **15.8.2023 – 31.3.2024**

Dopram 20 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	doksapraamihydrokloridi/doxapramhydroklorid
Pakaus/förpackning:	10 x 5 ml
Valmistaja/tillverkare:	Haupt Pharma Wülfing GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Carinopharm GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	eläintarhaeläimet, fretti, hevonen (vars), häkkilinnut, jyrsijät, kissa, koira, lammas (karitsa), lemmikkikani, matelijat, nauta (vasikka), pullonokkadelfiini, sammakkoeläimet, vuohi (kili) / får (lamm), get (killing), gnagare, groddjur, hund, häst (föl), katt, kräldjur, nötkreatur (kalv), sällskapskanin, tamfågel, tamiller, zoodjur, öresvin
Varoaike/karenstider:	hevonen, nauta, lammas, vuohi / häst, nötkreatur, får, get: teurastus/kött och slaktbiprodukter 0 vrk/dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	6.4.2020 - 31.3.2024

Dopram 20 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	doksapraamihydrokloridi/doxapramhydroklorid
Pakaus/förpackning:	10 x 5 ml
Valmistaja/tillverkare:	Haupt Pharma Livron S.A.S.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Carinopharm GmbH

Kohde-eläinlaji/djurslag:	eläintarhaeläimet, fretti, hevonen (varska), häkkilinnut, jyrsijät, kissa, koira, lammast (karitsa), lemmikkikani, matelijat, nauta (vasikka), pullonokkadelfiini, sammakkoeläimet, vuohi (kili) /
	får (lamm), get (killing), gnagare, groddjur, hund, häst (föl), katt, kräldjur, nötkreatur (kalv), sällskapskanin, tamfågel, tamiller, zoodjur, öresvin
Varoaika/karenstider:	hevonen, nauta, lammast, vuohi / häst, nötkreatur, får, get: teurastus/kött och slaktbiprodukter 0 vrk/dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	18.10.2023 - 31.3.2024

Finadyne 50 mg/g oraalipasta/oral pasta

Vaikuttava aine/aktiv substans:	flunukiinimeglumiini / flunixinmeglumin
Pakaus/förpackning:	6 x 10 g
Valmistaja/tillverkare:	Intervet Productions S.A.
Myyntiluvan haltija/ innehavare av försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	aasi, hevonen, muuli / åsna, häst, mula
Varoaika/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: hevonen, aasi, muuli 15 vrk / häst, åsna, mula 15 dygn Valmistetta ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi. / Läkemedlet får inte användas till ston vars mjölk används som livsmedel.
	Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
	Ei lasten ulottuville eikä näkyville. / Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
Maahantuaja/importör:	MSD Animal Health Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	10.6.2019 – 31.3.2024

Gabapentin AL 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans:	gabapentiini/gabapentin
Pakkaus/förpackning:	100 kpl/st., 200 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Stada Arzneimittel AG
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Aliud Pharma GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / katt, hund
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till djurarterna nämnda i beslutet.
	Käyttäjän varoitukset: Ei lasten ulottuville eikä näkyville.
	Gabapentiini voi aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita ja jopa anafylaksiaa. Jos kapseli menee rikki, käytä kertakäyttöisiä hansikkaita, kun siivoat kapselista valuneen lääkkeen.
	Mikä valmisteelle altistumisen jälkeen esiintyy oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä pakkausseloste tai etiketti. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, joihin tarvitaan välitöntä lääkärin hoitoa.
	Pese kädet valmisten käsittelyn jälkeen. /
	Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Gabapentin kan orsaka överkänslighetsreaktioner och till och med anafylaxi. Om kapseln går sönder, använd engångshandskar när du rengör det spillda läkemedlet.

Om symtom som hudutslag uppstår efter exponering för läkemedlet, sök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svullnad av ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarligare symtom som kräver omedelbar läkarvård.

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Maahantuojan/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 20.7.2022 - 31.3.2024

Gabapentin Hexal 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans: gabapentiini/gabapentin

Pakkaus/förpackning: 100 kpl/st.

Valmistaja/tillverkare: Lek Pharmaceuticals d.d.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Hexal AG

Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa, koira / katt, hund

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till djurarterna nämnda i beslutet.

Käyttäjän varoitukset: Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Gabapentiini voi aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita ja jopa anafylaksiaa. Jos kapseli menee rikki, käytä kertakäyttöisiä hansikkaita, kun siivoat kapselista valuneen lääkkeen.

Mikä valmisteelle altistumisen jälkeen esiintyy oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä pakkausseloste tai etiketti. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, joihin tarvitaan välitöntä lääkärin hoitoa.

Pese kädet valmisten käsittelyn jälkeen. /

Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Gabapentin kan orsaka överkänslighetsreaktioner och till och med anafylaxi. Om kapseln går sönder, använd engångshandskar när du rengör det spillda läkemedlet.

Om symtom som hudutslag uppstår efter exponering för läkemedlet, sök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svullnad av ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarligare symtom som kräver omedelbar läkarvård.

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Maahantuoja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 20.7.2022 - 31.3.2024

Gardenal 40 mg/2 ml injektiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten/pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: fenobarbitaali/fenobarbital

Pakkaus/förpackning: 1 kpl + solv. (2 ml)

Valmistaja/tillverkare: Sanofi Winthrop Industrie

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Sanofi- Aventis France

Kohde-eläinlaji/djurslag: koira, kissa /hund, katt

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Jos vahingosa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen barbituraattimyrkyksen varalta. / Vid oavsiktlig självinjektion uppsök genast läkare för vård av barbituratförgiftning.

Muita tietoja/Övrig information: Pääasiallisesti keskushermostoon vaikuttavien (PKV) lääkkeiden määräämisessä, käytössä ja luovutuksessa eläinläkinnässä tule ottaa huomioon Maa- ja metsätalousministeriön asetukset 17/14 ja 7/EEO/2008. / Jord- och skogsbruksministeriets förordningar 17/14 och 7/EEO/2008 bör beaktas då läkemedel som hyvudsakligen inverkar på central nervsystemet (HCl-läkemedel) förskrivs, används eller övetlåts.

Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	21.5.2021 - 31.3.2024

Gasprid 10 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	sisapridimonohydraatti/cisapridmonohydrat
Pakkaus/förpackning:	30 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	Teva Operations Poland Sp. z o.o.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	degu, kani, kissa, koira, sinsilla / buskråtta, kanin, katt, hund, chinchilla
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	6.4.2020 - 31.3.2024

Hibiscrub 4 % liuos iholle/kutan lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	klooriheksidiiniglukonaatti/klorhexidin gluconat
Pakkaus/förpackning:	250 ml (Oriola Finland Oy) 500 ml, 5 l (Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj)
Valmistaja/tillverkare:	BCM Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavare av försäljningstillstånd:	Regent Medical (Overseas) Limited
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira, kani, fretti, marsu, hamsteri, gerbiili, sinsilla, lemmikkirotta, lemmikkihiiri, lemmikkilinnut, luonnonvaraiset eläimet, hevoseläimet, nauta, sika, minisika, lammas, vuohi, alpakka /

katt, hund, kanin, tamiller, marsvin, hamster, gerbil, chinchilla, tamrätta, sällskapsmus, tamfågel, vilda djur, hästdjur, nöt, svin, minigris, får, get, alpacka

Varoaika/karenstider: teurastus / kött och slaktbiprodukter: 0 vrk / dygn
maito / mjölk: 0 h

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlett får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Maahantuaja/importör: Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **1.4.2014 - 31.3.2024**

Imaverol 100 mg/ml konsentraatti liuosta varten, iholle/koncentrat till kutan lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: enilkonatsoli/enilkonazol

Pakkaus/förpackning: 100 ml

Valmistaja/tillverkare: Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Audevard

Kohde-eläinlaji/djurslag: hevonen, kani, kissa, koira, lammas, marsu, nauta, vuohi / får, get, hund, häst, kanin, katt, nötkreatur, marsvin

Varoaika/karenstider: teurastus / kött och slaktbiprodukter: nauta, hevonen, lammas, vuohi
0 vrk / nötkreatur, häst, får, get 0 dygn

maito / mjölk: nauta, vuohi, lammas 0 tuntia / nötkreatur, får, get 0
timmar

Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa
voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen
kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien
hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter
som näms i beslutet.

Jos valmistetta pääsee ihmisen silmiin tai iholle, se on huuhdeltava pois vedellä. Käytettävä suojavaatteita ja -käsineitä / Vid spill på huden eller stänk i ögonen, skölj med vatten. Använd skyddskläder och -handskar.

Maahantuоja/importör: Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 3.5.2022 - 31.3.2024

Imizol 120 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: imidokarbidipropionaatti/imidocarb dipropinoat

Pakaus/förpackning: 10 ml

Valmistaja/tillverkare: Vet Pharma Friesoythe GmbH

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Intervet International B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: hevon (elintarvikkeet justa poistettu), kissa, koira, lammas, nauta, vuohi / häst (borttagen ur livsmedelskedjan), katt, hund, får, nötkreatur, get

Varoaika/karenstider: teurastus/kött och slaktbiprodukter:

nauta, lammas, vuohi 213 vrk / nötkreatur, får, get 213 dygn

maito/mjölk:

nauta 21 vrk /nötkreatur 21 dygn

Ei saa käyttää lysäville hevosille, lampaille ja vuohille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi. / Ej godkänt för användning till lakterande hästar, får, getter som producerar mjölk för humankonsumtion.

Lääkevalmistetta saa käyttää vain hevoselle, jonka alkuperäisessä tunnistusasiakirjassa on merkintä pysyvästä teurastuskielosta, tai jonka tunnistusasiakirjaan tehdään merkintä teurastuskielosta lääkityshetkellä / Läkemedlet får endast användas till häst som antingen har en befintlig anteckning om slaktförbud i hästens identitetshandling, eller i vars identitetshandling slaktförbjudet antecknas i samband med medicineringen.

Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som näms i beslutet.

Suonensisäinen antoreitti on vasta-aiheinen kaikilla kohde-eläinlajeilla. Naudalle myös lihaksensisäinen antoreitti on vasta-aiheinen. / Gällande alla djurslagen är intravenös administreringsväg kontraindikerad. För nöt är även intramuskulär administreringsväg kontraindikerad.

Älä käsittele valmistetta, mikäli sinua on ohjeistettu välittämään koskemasta lääkevalmisteita, joilla saattaa olla antikoliinisteraasivaikutus. Käyttäjän tulee suojauduta kertakäytökäsineillä valmisten käsitelyn aikana. Roiskeet tulee pestä iholta ja silmistä viipymättä. Käännny välittömästi lääkärin puoleen, mikäli antikoliinistraasivaikutuksiin sopivia haittavaikutuksia ilmenee. Haittavaikutuksia ovat mm. lisääntynyt

syljeneritys ja lihasvärinät. / Hantera inte detta läkemedel om du har instruerats att undvika läkemedel som kan uppvisa antikolinesterasaktivitet. Användaren bör använda skyddshandskar. Eventuella stänk på huden och ögonen bör tvättas bort omedelbart. Kontakta läkäre omedelbart om du upplever biverkningar som kan vara antikolinesteraseffekter. Biverkningar inkluderar ökad salivproduktion och muskelskakningar.

Maahantuojan/importör:

MSD Animal Health Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

1.4.2014 - 31.3.2024

Kenacort-A 10 mg/ml injektioneste, suspensio/injektionsvätska, suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:

triamsinoloniasetonidi/triamcinolonacetonid

Pakkaus/förpackning:

5 x 1 ml

Valmistaja/tillverkare:

Dermapharm AG

Myyntiluvan haltija/

Innehavare av försäljningstillstånd:

Dermapharm AG

Kohde-eläinlaji/djurslag:

hevonen, koira, kissa / häst, hund, katt

Varoaiaka/karenstider:	teurastus, hevonen 6 kk /kött och slaktbiprodukter, häst 6 mån.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som näms i beslutet.
	Ei saa käyttää lypsäville tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi / Ej godkänt för användning till lakterande ston som producerar mjölk för humankonsumtion.
	Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvä teuraskieltoa, tulee valmisten käytöstä tehdä tunnistusasiakirjaan merkintä / Veterinären skall göra en anteckning om användning av detta läkemedel i identitetshandlingen ifall det inte finns en anteckning om slaktförbud.
	Eläinlääkäriä on informoitava päätökseen liittyvistä käyttöehdoista ja hänen on annettava niistä edelleen tieto eläimen omistajalle tai haltijalle / Veterinären skall informeras om beslutvillkoren och veterinären bör förmedla informationen till djurets ägare eller innehavare.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	27.4.2023 – 31.3.2024

Limoxin WS 1000 mg/g jauhe oraaliliuosta varten

Vaikuttava aine/aktiv substans:	oksitetrasykliinihydrokloridi/oxitetracyklinhydroklorid
Pakaus/förpackning:	1000 g
Valmistaja/tillverkare:	Interchemie werken De Adelaar B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	UAB Interchemie werken De Adelaar LT
Kohde-eläinlaji/djurslag:	viljelty kala / odlad fisk
Varoaiaka/karenstider:	teurastus/kött och slaktbiprodukter:
	500 astevuorokautta / graddygn
	Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. /Läkemedelspreparat får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.

Jos olet yliherkkä tetrasyklineille, älä käsittele valmistetta. Valmistetta käsiteltäessä tulee välittää ihokontaktia sekä lääkepölyn hengittämistä. Valmistetta käsiteltäessä tulee käyttää hengityssuojaista ja läpäisemättömiä käsineitä. Mikäli valmistetta niellään vahingossa, valmistetta joutuu silmiin, tai ilmenee oireita altistumisesta, kuten ihottumaa, tulee hakeutua lääkäriin, ja näyttää hänen valmisten pakkausseloste tai etiketti. Naaman, huulien tai silmän ympäristen turpoaminen, tai vaikeutunut hengitys ovat merkkejä vakavista oireista ja vaativat välitöntä lääkinnällistä hoitoa. Pese kädet käytön jälkeen. Lasten ja raskaana olevien tulee välittää kontaktia tetrasyklinivalmisteisiin mahdollisten haittavaikutusten takia. / Om du är överkänslig mot tetracykliner, hantera inte läkemedlet. Undvik hudkontakt och inandning av damm vid hantering av läkemedlet. Andningsskydd och ogenomträngliga handskar ska bäras vid hantering av produkten. Vid oavsiktligt intag, ögonkontakt eller symptom som tyder på exponering, uppsök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svullnad i ansiktet, läpparna eller runt ögonen eller andningssvårigheter är tecken på allvarliga symptom och kräver omedelbar läkarvård. Tvätta händerna efter användning. Barn och gravida kvinnor bör undvika kontakt med tetracyklinpreparat på grund av potentiella biverkningar.

Valmistetta saa toimittaa lääketukkukaupasta vain eläinlääkärin tilauksesta lääkerehun valmistusta varten / Läkemedlet får endast levereras från en läkemedelsgrossist på begäran av en veterinär för tillverkning av läkemedelsfoder.

MUUTA: Kylmän veden aikana esiintyvätkä bakteri-infektiot ovat seurausta tiheää kalapopulaatiosta kasvatusaltaissa. Tämän vuoksi ensisijaisena toimenpiteenä on oltava kalojen siirtäminen väljempään olosuhteisiin. Ruokaviraston suosituksen mukaisesti eläinlääkärin on aina ennen hoidon aloittamista otettava näytteet ja lähetettävä ne Ruokavirastoon tutkittavaksi. Lääkityksen saa aloittaa ennen tulosten saamista /

ÖVRIGT: Bakterieinfektioner i kallt vatten är en följd av att fiskstommen har för lite utrymme. Förstahandsåtgärden bör därför vara att flytta fisken till glesare förhållanden. Enligt Livsmedelsverkets rekommendation bör veterinären alltid före påbörjande av behandling ta prover och skicka dem till analys på Livsmedelsverket. Medicineringen får påbörjas före resultaten.

Maahantuojan/ importör:

Vet Medic Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 22.4.2022 – 31.3.2024

Luminal 219 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fenobarbitaalinatrium/fenobarbitalnatrium
Pakkaus/förpackning:	5 x 1 ml
Valmistaja/tillverkare:	Desitin Arzneimittel GmbH
Myyntiluvan haltija/	
Innehavare av försäljningstillstånd:	Desitin Arzneimittel GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira, kissa / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet. Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen barbituraattimyrkyksen varalta. / Vid oavsiktlig självinjektion uppsök genast läkare för vård av barbituratförgiftning.
Muita tietoja/Övrig information:	Pääasiallisesti keskushermostoon vaikuttavien (PKV) lääkkeiden määräämisessä, käytössä ja luovutuksessa eläinlääkinässä tule ottaa huomioon Maa- ja metsätalousministeriön asetukset 17/14 ja 7/EEO/2008. / Jord- och skogsbruksministeriets förordningar 17/14 och 7/EEO/2008 bör beaktas då läkemedel som hyvudsakligen inverkar på central nervsystemet (HCl-läkemedel) förskrivs, används eller övetlåts.
Maahantuoja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	16.6.2021 – 31.3.2024

Magnesium Veto-Veine 132 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	magnesiumsulfaattiheptahydraatti/magnesiumsulfatheptahydrat
Pakkaus/förpackning:	250 ml
Valmistaja/tillverkare:	Dopharma France
Myyntiluvan haltija/	

Innehavare av försäljningstillstånd:	Dopharma France
Kohde-eläinlaji/djurslag:	alpakka, hevonen, laama, lammast, nauta, vuohi, / alpacka, får, get, häst, lama, nöt
Varoaika / Karenstid	<p>teurastus/kött och slaktbiprodukter:</p> <p>nauta: 0 vrk / nöt: noll dygn</p> <p>hevonen, laama, alpakka, lammast, vuohi 1 vrk / häst, lama, alpacka, får, get 1 dygn</p> <p>maito/mjölk:</p> <p>nauta nolla h / nöt noll h</p> <p>lammast, vuohi 1 vrk / får, get 1 dygn</p> <p>Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.</p>
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	3.1.2022 – 31.3.2024

Metalcaptase 150 mg enterotabletti/enterotablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	penisillamiini/penicillamin
Pakkaus/förpackning:	100 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	Haupt Pharma Wülfing GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Heyl Chem.-pharm. Fabrik GmbH & Co.KG
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira / hund
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.

Maahantuoja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller: **7.4.2020 - 31.3.2024**

Metalcaptase 300 mg enterotabletti/enterotablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: penisillamiini/penicillamin
Pakkaus/förpackning: 50 tabl. (Tamro Oyj), 100 tabl. (Oriola Finland Oy, Tamro Oyj)
Valmistaja/tillverkare: Haupt Pharma Wülfing GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av
försäljningstillstånd: Heyl Chem.-pharm. Fabrik GmbH & Co.KG
Kohde-eläinlaji/djurslag: koira / hund
Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuoja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller: **7.4.2020 - 31.3.2024**

Milteforan 20 mg/ml oraaliliuos/oral lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: miltefosine
Pakkaus/förpackning: 30 ml
Valmistaja/tillverkare: Virbac S.A
Myyntiluvan haltija/innehavaren av
försäljningstillstånd:
Kohde-eläinlaji/djurslag: koira / hund

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.

Henkilöt, jotka ovat yliherkiä miltefosiinille, tulee välttää kosketusta lääkevalmisteen ja hoidetun eläimen eritteiden (uloste, virtsa, oksennus, sylki ym.) kanssa. Lääkevalmiste saataa ärsyttää silmiä ja ihoa sekä aiheuttaa herkistymistä. Käytä suojakäsineistä ja suojavaatetusta lääkevalmistetta käsitellessä. Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys. Jos lääkevalmistetta joutuu vahingossa silmiin tai iholle, pese heti runsaalla vedellä ja ota yhteys lääkäriin. Raskaana olevien tai raskautta suunnittelevien naisten ei tule käsitellä valmistetta. Älä anna läkettää saaneen koiran nuolla ihmisiä heti lääkityksen jälkeen. Älä syö, juo tai tupakoi kun annat lääkevalmistetta. / Personer som är överkänsliga mot miltefosin bör undvika kontakt med läkemedlet och med sekret (avföring, urin, kräkningar, saliv osv.) från det behandlade djuret. Läkemedlet kan irritera ögon och hud och orsaka sensibilisering. Använd skyddshadskar och skyddskläder vid hantering av läkemedlet. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Vid oavsiktlig kontakt med ögon eller hud, skölj omedelbart med mycket vatten och uppsök läkare. Kvinnor som är gravida eller planerar att bli gravida ska inte hantera läkemedlet. Låt inte den behandlade hunden slicka människor direkt efter att ha tagit medicinen. Ät, drick eller rök inte när du hanterar detta läkemedel.

Maahantuaja/importör:

Biofarm Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

15.6.2022 - 31.3.2024

Metomotyl vet 5 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: metoklopramidihydrokloridi/metoclopramidehydrochlorid

Pakaus/förpackning: 1 x 10 ml

Valmistaja/tillverkare: Produlab Pharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Le Vet Beheer B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: chinchilla, degu, hevonen, kani, kissa, koira, marsu / buskråtta, chinchilla, hund, häst, kanin, katt marsvin

Varoaika/karenstid: hevonen/häst:

teurastus/kött och slaktbiprodukter 6 kk/mån

Ei saa käyttää lypsäville tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeksi. / Ej godkänt för användning till lakterande ston som producerar mjölk för humankonsumtion.

Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvä teuraskielto, tulee valmisten käytöstä tehdä tunnistusasiakirjaan merkintä. / En anteckning om användning av detta läkemedel bör göras i hästens identitetshandling ifall det inte finns en anteckning om slaktförbud.

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Pese kädet valmisten käsittelyn jälkeen.

Jos vahingosa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkäein puoleen ja näytä tälle pakkausseloste tai myyntipäällys.

Jos valmistetta roiskuu iholle tai silmiin, huuhtele altistunut alue välittömästi runsaalla määrellä vettä. /

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Vid oavsiktliga stänk på huden eller i ögonen, skölj med riktigt med vatten.

Maahantuaja/importör:

Oriola Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

1.4.2023 - 31.3.2024

Metomotyl 5 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: metoklopramidihydrokloridi/metoclopramidhydrochlorid

Pakaus/förpackning: 10 ml

Valmistaja/tillverkare: Produlab Pharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Le Vet Beheer B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: chinchilla, degu, hevonen, kani, kissa, koira, marsu / buskrätta, chinchilla, hund, häst, kanin, katt marsvin

Varoaika/karenstid: hevonen/häst:
teurastus/kött och slaktbiprodukter 6 kk/mån

Ei saa käyttää lypsäville tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi. / Ej godkänt för användning till lakterande ston som producerar mjölk för humankonsumtion.

Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvästä teuraskieltoa, tulee valmisten käytöstä tehdä tunnistusasiakirjaan merkintä. / En anteckning om användning av detta läkemedel bör göras i hästens identitetshandling ifall det inte finns en anteckning om slaktförbud.

Ehto/Villkor:
Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Pese kädet valmisten käsittelyn jälkeen.

Jos vahingosa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkäein puoleen ja näytä tälle pakkausseloste tai myyntipäällys.

Jos valmistetta roiskuu iholle tai silmiin, huuhtele altistunut alue välittömästi runsaalla määrellä vettä. /

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Vid oavsiktliga stänk på huden eller i ögonen, skölj med riktigt med vatten.

Maahantuaja/importör: Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **1.4.2023 - 31.3.2024**

Moderin 16 mg tabletti / tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: metyyliprednisoloni/methylprednisolon

Pakaus/förpackning: 30, 100 kpl / st.

Valmistaja/tillverkare:	Pfizer Italia S.r.l
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Zoetis Belgium SA
Kohde-eläinlaji/djurslag:	Koira, kissa, hevonen, aasi, muuli / Hund, katt, häst, mula, åsna
Varoaika/karenstid:	teurstas hevonen, aasi, muuli 28 vrk / kött och slaktbiprodukter häst, mula, åsna 28 dygn
	Ei saa käyttää lypsäville tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi / Ej godkänt för användning till lakterande ston som producerar mjölk för humankonsumtion.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet. Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Pese kädet käytön jälkeen. Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys / Förvaras utom syn och räckhåll för barn. Tvätta händerna efter användning. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Pese kädet valmisten käsittelyn jälkeen.
	Jos vahingosa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkäein puoleen ja näytä tälle pakkausseloste tai myyntipäällys.
	Jos valmistetta roiskuu iholle tai silmiin, huuhtele altistunut alue välittömästi runsaalla määrellä vettä. / Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.
	Vid oavsiktig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.
	Vid oavsiktliga stänk på huden eller i ögonen, skölj med riktigt med vatten.
Maahantuojia/importör:	Tamro Oyj
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2023 - 31.3.2024

Moderin 32 mg tabletti / tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	metyyliprednisoloni/metylprednisolon
Pakkaus/förpackning:	30 kpl / st.
Valmistaja/tillverkare:	Pfizer Italia S.r.l
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Zoetis Belgium SA
Kohde-eläinlaji/djurslag:	Koira, kissa, hevonen, aasi, muuli / Hund, katt, häst, mula, åsna
Varoaike/karenstid:	teurastus hevonen, aasi, muuli 28 vrk / kött och slaktbiprodukter häst, mula, åsna 28 dygn
	Ei saa käyttää lypsäville tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi / Ej godkänt för användning till lakterande ston som producerar mjölk för humankonsumtion.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
	Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Pese kädet käytön jälkeen. Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys / Förvaras utom syn och räckhåll för barn. Tvätta händerna efter användning. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.
	Pese kädet valmisteen käsittelyn jälkeen.
	Jos vahingosa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkäein puoleen ja näytä tälle pakkausseloste tai myyntipäällys.
	Jos valmistetta roiskuu iholle tai silmiin, huuhteleva altistunut alue välittömästi runsaalla määrellä vettä. /
	Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.
	Vid oavsiktig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.
	Vid oavsiktliga stänk på huden eller i ögonen, skölj med riktigt med vatten.
Maahantuоja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **1.4.2023 - 31.3.2024**

Muro-128 5 % silmävoide/ögonsalva

Vaikuttava aine/aktiv substans:	natriumchloride
Pakkaus/förpackning:	1 x 3,5 g
Valmistaja/tillverkare:	Bausch & Lomb Incorporated
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Bausch & Lomb Incorporated
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevoseläin, kani, kissa, koira / hästdjur, kanin, katt, hund
Varoika/Karenstid:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: hevoseläin/hästdjur: nolla vrk / noll dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	15.8.2022 - 31.3.2024

Myocholine-Glenwood 10 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	beetanekolikloridi/betanekolklorid
Pakkaus/förpackning:	50 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	Glenwood GmbH Pharmazeutische Erzeugnisse
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Glenwood GmbH Pharmazeutische Erzeugnisse
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira, lemmikkikani / katt, hund, sällskapskanin
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Maahantuoja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller: **7.4.2020 - 31.3.2024**

Neopridimet oral 600 mg/120 mg esisekoite lääkerehua varten/premix till medicinfoder

Vaikuttava aine/aktiv substans: sulfadiatsiini / sulfadiazin 600 mg / g, trimetopriimi / trimetoprim 120 mg / g
Pakkaus/förpackning: 10 kg
Valmistaja/tillverkare: Fatro S.p.A. – Veterinary Pharmaceutical Industry
Myyntiluvan haltija/
innehavare av försäljningstillstånd: Fatro S.p.A
Kohde-eläinlaji/djurslag: viljelty kala / odlad fisk
Varoaika/karenstider: 800 astevuorokautta / graddygn
Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätökssä mainitun eläinlajan hoitoon, ja ainoastaan sulfonamideille ja trimetopriimille herkkien bakteerien aiheuttamien infektioiden hoitoon lääkerehuna. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet, och endast som medicinfoder för behandling av infektioner som orsakas av bakterier känsliga för sulfonamider och trimetoprim.
Valmistetta saa toimittaa läketukkukaupasta vain eläinläkärin tilauksesta lääkerehun valmistusta varten. Lääkerehun valmistuksessa tulee huomioida sitä koskeva lainsääädäntö. / Läkemedlet får endast levereras från en läkemedelsgrossist på begäran av en veterinär för tillverkning av läkemedelsfoder. Lagstiftning gällande tillverkning av medicinfoder bör tas i beaktande.
Maahantuoja/importör: Orion Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller: **1.8.2017 - 31.3.2024**

Neurontin 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans:	gabapentiini/gabapentin
Pakkaus/förpackning:	100 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Upjohn EESV
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till djurarterna nämnda i beslutet.
	Käyttäjän varoitukset: Ei lasten ulottuville eikä näkyville.
	Gabapentiini voi aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita ja jopa anafylaksiaa. Jos kapseli menee rikki, käytä kertakäyttöisiä hansikkaita, kun siivoat kapselista valuneen lääkkeen.
	Mikä valmisteelle altistumisen jälkeen esiintyy oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä pakkausseloste tai etiketti. Kasvojen, hулten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, joihin tarvitaan välitöntä lääkärin hoitoa.
	Pese kädet valmisten käsitteilyn jälkeen. /
	Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
	Gabapentin kan orsaka överkänslighetsreaktioner och till och med anafylaxi. Om kapseln går sönder, använd engångshandskar när du rengör det spillda läkemedlet.
	Om symptom som hudutslag uppstår efter exponering för läkemedlet, sök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svullnad av ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarligare symptom som kräver omedelbar läkarvård.
	Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.
Maahantuojan/importör:	Prevett Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	20.7.2022 - 31.3.2024

Neurontin 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans:	gabapentiini/gabapentin
Pakkaus/förpackning:	100 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Upjohn EESV
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till djurarterna nämnda i beslutet.
	Käyttäjän varoitukset: Ei lasten ulottuville eikä näkyville.
	Gabapentiini voi aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita ja jopa anafylaksiaa. Jos kapseli menee rikki, käytä kertakäyttöisiä hansikkaita, kun siivoat kapselista valuneen lääkkeen.
	Mikä valmisteelle altistumisen jälkeen esiintyy oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä pakkausseloste tai etiketti. Kasvojen, hулten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, joihin tarvitaan välitöntä lääkärin hoitoa.
	Pese kädet valmisten käsitteilyn jälkeen. /
	Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
	Gabapentin kan orsaka överkänslighetsreaktioner och till och med anafylaxi. Om kapseln går sönder, använd engångshandskar när du rengör det spillda läkemedlet.
	Om symptom som hudutslag uppstår efter exponering för läkemedlet, sök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svullnad av ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarligare symptom som kräver omedelbar läkarvård.
	Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.
Maahantuojan/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	15.8.2022 - 31.3.2024

Neurontin 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans:	gabapentiini/gabapentin
Pakkaus/förpackning:	50 kpl/st., 100 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	PFIZER OFG Germany GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till djurarterna nämnda i beslutet.
	Käyttäjän varoitukset: Ei lasten ulottuville eikä näkyville.
	Gabapentiini voi aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita ja jopa anafylaksiaa. Jos kapseli menee rikki, käytä kertakäyttöisiä hansikkaita, kun siivoat kapselista valuneen lääkkeen.
	Mikä valmisteelle altistumisen jälkeen esiintyy oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä pakkausseloste tai etiketti. Kasvojen, hулten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, joihin tarvitaan välitöntä lääkärin hoitoa.
	Pese kädet valmisten käsitteilyn jälkeen. /
	Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
	Gabapentin kan orsaka överkänslighetsreaktioner och till och med anafylaxi. Om kapseln går sönder, använd engångshandskar när du rengör det spillda läkemedlet.
	Om symptom som hudutslag uppstår efter exponering för läkemedlet, sök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svullnad av ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarligare symptom som kräver omedelbar läkarvård.
	Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.
Maahantuojan/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	20.7.2022 - 31.3.2024

Neurontin 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans:	gabapentiini/gabapentin
Pakkaus/förpackning:	50 kpl/st., 100 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Viatris Pharma GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till djurarterna nämnda i beslutet.
	Käyttäjän varoitukset: Ei lasten ulottuville eikä näkyville.
	Gabapentiini voi aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita ja jopa anafylaksiaa. Jos kapseli menee rikki, käytä kertakäyttöisiä hansikkaita, kun siivoat kapselista valuneen lääkkeen.
	Mikä valmisteelle altistumisen jälkeen esiintyy oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä pakkausseloste tai etiketti. Kasvojen, hулten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, joihin tarvitaan välitöntä lääkärin hoitoa.
	Pese kädet valmisten käsitteilyn jälkeen. /
	Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
	Gabapentin kan orsaka överkänslighetsreaktioner och till och med anafylaxi. Om kapseln går sönder, använd engångshandskar när du rengör det spillda läkemedlet.
	Om symptom som hudutslag uppstår efter exponering för läkemedlet, sök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svullnad av ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarligare symptom som kräver omedelbar läkarvård.
	Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.
Maahantuojan/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	20.7.2022 - 31.3.2024

Nobilis IB Ma5 vet kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten/frystorkat pulver för suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	elävä, heikennetty lintujen tarttuvan keuhkoputkentulehdusviruksen varianttikanta Ma5
Pakkaus/förpackning:	12 x 1000 annosta / doser, 12 x 5000 annosta / doser
Valmistaja/tillverkare:	Intervet International B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling
Varoaike/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuojia/importör:	MSD Animal Health Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	23.5.2023 - 31.3.2024

Nobilis IB Multi vet injektioneste, emulsio/injektionesvätska, emulsion

Vaikuttava aine/aktiv substans:	inaktivoidut lintujen tarttuvan keuhkoputkentulehdusviruksen varianttiannat M41 ja D274 / inaktiverade virus mot infektiös bronkit hos fåglar, stammarna M41 och D274
Pakkaus/förpackning:	1000 annosta / doser / 500 ml
Valmistaja/tillverkare:	Intervet International B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling
Varoaike/karenstider:	0 vrk / dygn

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.

Käyttäjälle: Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektiota voi aiheuttaa kovaa kipua ja turvotusta erityisesti, jos injektiota osuu niveleen tai sormeen, ja voi harvinaisissa tapauksissa johtaa vahingoitetun sormen menetykseen, ellei nopeaa lääkinnällistä hoitoa ole saatavilla. Jos vahingossa injisoit itseesi tästä eläinlääketä, sinun on viipymättä otettava yhteyttä lääkäriin, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä. Ota pakkausseloste mukaan lääkärintarkastukseen. Jos kipu jatkuu yli 12 tuntia lääkärintarkastuksen jälkeen, ota uudelleen yhteyttä lääkäriin.

Lääkäriille: Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektiota, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä, voi aiheuttaa voimakasta turvotusta, joka voi johtaa esim. iskeemiseen nekroosiin ja jopa sormen menetykseen. Asiantuntijan tekemät KIIREELLISET kirurgiset toimenpiteet ovat tarpeen ja injektioalueen nopea aukaisu ja huuhtelu voivat olla välttämättömiä, erityisesti jos kysymyksessä on sormen pehmeä osa tai jänne. /

Till användaren: Detta läkemedel innehåller mineralolja. Oavsiktlig injektion/självinjektion kan leda till svår smärta och svullnad, särskilt om läkemedlet injiceras i en led eller i ett finger. I sällsynta fall kan det leda till förlust av det drabbade fingret om inte läkarvård ges omedelbart. Vid oavsiktlig injektion med detta läkemedel, uppsök snabbt läkare även om endast en mycket liten mängd injicerats och ta med bipacksedeln. Om smärtan kvarstår i mer än 12 timmar efter läkarundersökning, kontakta läkare igen.

Till läkaren: Detta läkemedel innehåller mineralolja. Även om små mängder har injicerats kan oavsiktlig injektion med detta läkemedel orsaka intensiv svullnad, som till exempel kan leda till ischemisk nekros och även förlust av ett finger. Sakkunniga, SNABBA, kirurgiska insatser krävs och det kan bli nödvändigt med tidig incision och irrigation av det injicerade området, särskilt om det rör sig om mjukdelar eller senor i ett finger.

Maahantuaja/importör:

MSD Animal Health Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

12.6.2023 - 31.3.2024

Nobilis Paramyxo P201 injektioneste, emulsio/injektionsvätska, emulsion

Vaikuttava aine/aktiv substans:	paramyxovirus-1 Pigeon (PPMV-1), inaktivoitu/ paramyxovirus-1 Pigeon (PPMV-1), inaktiverat
Pakaus/förpackning:	20 ml
Valmistaja/tillverkare:	Intervet International B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	viestikyyhky / brevduva
Varoaika/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	MSD Animal Health Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	3.7.2012 - 31.3.2024

Penicillamine 125 mg tabletti, kalvopäällysteinen/tablett, filmdragerad tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	penisillamiini/penicillamin
Pakaus/förpackning:	56 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Gerard Laboratories
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Generics [UK] Limited t/a Mylan
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira / hund
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **12.9.2022 - 31.3.2024**

Phenobarbital Bichsel 10 % (200 mg/2 ml) injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fenobarbitaali/fenobarbital
Pakaus/förpackning:	10 x 2 ml
Valmistaja/tillverkare:	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira, kissa / hund, katt
Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet. Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen barbituraattimyrkyksen varalta. / Vid oavsiktlig självinjektion uppsk genast läkare för vård av barbituratförgiftning.
Muita tietoja/Övrig information:	Pääasiallisesti keskushermostoon vaikuttavien (PKV) lääkkeiden määräämisessä, käytössä ja luovutuksessa eläinlääkinnässä tule ottaa huomioon Maa- ja metsätalousministeriön asetukset 17/14 ja 7/EEO/2008. / Jord- och skogsbruksministeriets förordningar 17/14 och 7/EEO/2008 bör beaktas då läkemedel som hyvudsakligen inverkar på central nervsystemet (HCl-läkemedel) förskrivs, används eller övetlåts.
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	5.8.2021 - 31.3.2024

Plegicil vet 10 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	asepromatsiinimaleaatti/acepromazinmaleat
Pakaus/förpackning:	1 x 20 ml (Tamro Oyj), 6 x 20 ml (Oriola Finland Oy)
Valmistaja/tillverkare:	Bela-Pharm GmbH & Co. KG
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	

försäljningstillstånd:

Pharmaxim AB

Kohde-eläinlaji/djurslag:

koira, kissa, fretti, marsu, kani, siili, rotta, hamsteri, hiiri, hevonen, aasi, muuli / hund, katt, iller, marsvin, kanin, igelkott, råtta, hamster, mus, häst, åsna, mula

Varoaika/karenstider:

teurastus/ kött och slaktbiprodukter:

hevonen, aasi, muuli 6 kk / häst, åsna, mula 6 mån

Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvä teurastuskieltoa, tulee valmisten käytöstä tehdä tunnistusasiakirjaan merkintä. / Ifall ett slaktförbud inte finns noterat i hästens identitetshandling bör användning av detta läkemedel antecknas i identitetshandlingen.

Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Ehto/villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.

Pese kädet käytön jälkeen. Mikäli altistut valmisteelle, pese altistunut alue huolellisesti. Henkilöillä, joilla on herkkä iho, tai jotka käsittelevät valmistetta jatkuvasti, tulee käyttää läpäisemättömiä suojakäsineitä. Vältä valmisten pääsyä silmiin. Mikäli valmistetta joutuu silmiin, huuhtelee silmät juoksevalla vedellä 15 min ajan ja hakeudu lääkäriin, mikäli ärsytysoireita ilmenee. Mikäli nielet valmistetta vahingossa, hakeudu lääkäriin, ja näytä valmisten etiketti. AJONEUVOLLA AJAMINEN ON KIELLETTYÄ, sillä väsymystä/unelaisuutta voi esiintyä. / Tvätta händerna och exponerad hud noga efter användning. Personer med känslig hud eller som är i kontinuerlig kontakt med läkemedlet bör bära ogenomträngliga handskar. Undvik kontakt med ögonen. Vid kontakt med ögonen ska man skölja försiktigt i rinnande vatten i 15 minuter och söka läkarhjälp om eventuell irritation kvarstår. Vid oavsiktligt intag ska man genast söka läkarhjälp och visa upp etiketten för läkaren, KÖRNING AV FORDON ÄR FÖRBJUDET, eftersom trötthet/sömnighet kan förekomma.

Maahantuaja/importör:

Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

5.8.2020 - 31.3.2024

Ridzol 10 % (100 mg/g) jauhe/oralt pulver

Vaikuttava aine/aktiv substans:	ronidatsoli/ronidazol
Pakkaus/förpackning:	100 g
Valmistaja/tillverkare:	WDT Wirtschaftsgenossenschaft Deutscher Tierärzte e.G.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Dr. Hesse Tierpharma GmbH & Co KG
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa / katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. /Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet. Lääkevalmistetta saa luovuttaa eläimen omistajalle tai haltijalle ainoastaan apteekista, ja ainoastaan eläinläkemääryksen mukaisesti valmistettuna ex tempore -kapseleina / Läkemedlet får överlätas till djurets ägare eller innehavare endast från apotek, och endast som ex tempore-kapslar tillverkade enligt veterinärrecept.
	Ronidatsolia pidetään syöpää aiheuttavana. Kertakäyttökäsineitä tulee käyttää, kun käsitellään valmistetta tai hoidettavan eläimen eritteitä. Ei lasten ulottuville eikä näkyville. / Ronidazol anses vara cancerframkallande. Engångshandskar bör användas då läkemedlet hanteras samt vid hantering av sekret från det behandlade djuret. Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	20.4.2022 – 31.3.2024

Ridzol 10 % (100 mg/g) jauhe/oralt pulver

Vaikuttava aine/aktiv substans:	ronidatsoli/ronidazol
Pakkaus/förpackning:	100 g
Valmistaja/tillverkare:	Dr. Hesse Tierpharma GmbH & Co KG
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Dr. Hesse Tierpharma GmbH & Co KG

Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa / katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.
	Lääkevalmistetta saa luovuttaa eläimen omistajalle tai haltijalle ainoastaan aptekista, ja ainoastaan eläinläkemääryksen mukaisesti valmistettuina ex tempore -kapseleina / Läkemedlet får överlätas till djurets ägare eller innehavare endast från apotek, och endast som ex tempore-kapslar tillverkade enligt veterinärrecept.
	Ronidatsolia pidetään syöpää aiheuttavana. Kertakäyttökäsineitä tulee käyttää, kun käsitellään valmistetta tai hoidettavan eläimen eritteitä. Ei lasten ulottuville eikä näkyville. / Ronidazol anses vara cancerframkallande. Engångshandskar bör användas då läkemedlet hanteras samt vid hantering av sekret från det behandlade djuret. Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
Maahantuaja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	20.4.2022 – 31.3.2024

TriamHexal 10 mg/ml injektioneste, suspensio/injektionsvätska, suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	triamsinoloniasetonidi/triamcinolonacetonid
Pakkaus/förpackning:	5 x 1 ml, 10 x 1 ml
Valmistaja/tillverkare:	Salutas pharma GmbH
Myyntiluvan haltija/	
innehavare av försäljningstillstånd:	Hexal AG
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen, koira, kissa / häst, hund, katt
Varoika/karenstider:	teurastus, hevonen 6 kk /kött och slaktbiprodukter, häst 6 mån.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
	Ei saa käyttää lypsäville tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi / Ej godkänt för användning till lakterande ston som producerar mjölk för humankonsumtion.

Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvästä teuraskieltoa, tulee valmisten käytöstä tehdä tunnistusasiakirjaan merkintä / Veterinären skall göra en anteckning om användning av detta läkemedel i identitetshandlingen ifall det inte finns en anteckning om slaktförbud.

Eläinlääkäriä on informoitava päätökseen liittyvistä käyttöehdoista ja hänen on annettava niistä edelleen tieto eläimen omistajalle tai haltijalle / Veterinären skall informeras om beslutvillkoren och veterinären bör förmedla informationen till djurets ägare eller innehavare.

Maahantuojan/importör: Oriola Finland Oy

Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **27.4.2023 – 31.3.2024**

Tricho Plus 200 mg (50 mg/g) jauhe oraaliliuosta varten/pulver till oral lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: ronidatsoli/ronidazol

Pakaus/förpackning: 8 x 4 g (Tamro Oyj), 30 x 4 g (Oriola Finland Oy)

Valmistaja/tillverkare: Laboratoria Smeets

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Oropharma N.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa / katt

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. /Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.

Lääkevalmistetta saa luovuttaa eläimen omistajalle tai haltijalle ainoastaan apteekista, ja ainoastaan eläinlääkemääryksen mukaisesti valmistettuna ex tempore -kapseleina / Läkemedlet får överlätas till djurets ägare eller innehavare endast från apotek, och endast som ex tempore-kapslar tillverkade enligt veterinärrecept.

Ronidatsolia pidetään syöpää aiheuttavana. Kertakäyttökäsinneitä tulee käyttää, kun käsitellään valmistetta tai hoidettavan eläimen eritteitä. Ei lasten ulottuville eikä näkyville. / Ronidazol anses vara cancerframkallande. Engångshandskar bör användas då läkemedlet hanteras samt vid hantering av sekret från det behandlade djuret. Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	20.4.2022 – 31.3.2024

TSO-Tabletten 20/100 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	trimetopriimi/trimetoprim 20 mg, sulfadiatsiini/sulfadiazin 100 mg
Pakkaus/förpackning:	100 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / katt, hund
Ehto/villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet Vältä valmisten suoraa kosketusta ihon tai limakalvojen kanssa herkistymisriskin vuoksi. Altistuneet ihoalueet on huuhdeltava välittömästi ja perusteellisesti runsaalla vedellä ja pestävä saippualla ja vedellä. / Undvik direktkontakt med hud eller slemhinnor på grund av risken för sensibilisering. Exponerade hudområden ska sköljas omedelbart och noggrant med mycket vatten och tvättas med tvål och vatten. Ei lasten ulottuville eikä näkyville. / Förvaras utom syn och räckhåll för barn.
Maahantuoja/importör:	Tamro Oyj, Vet Medic Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	11.6.2019 – 31.3.2024

TSO-Tabletten 80/400 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	trimetopriimi/trimetoprim 80 mg, sulfadiatsiini/sulfadiazin 400 mg
Pakkaus/förpackning:	100 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Kohde-eläinlaji/djurslag:

kissa, koira / katt, hund

Ehto/villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Vältä valmisteen suora kosketusta ihon tai limakalvojen kanssa herkistymisriskin vuoksi. Altistuneet ihoalueet on huuhdeltava välittömästi ja perusteellisesti runsaalla vedellä ja pestävä saippualla ja vedellä. / Undvik direktkontakt med hud eller slemhinnor på grund av risken för sensibilisering. Exponerade hudområden ska sköljas omedelbart och noggrant med mycket vatten och tvättas med tvål och vatten.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville. / Förvaras utom syn och räckhåll för barn.

Maahantuojia/importör:

Tamro Oyj, Vet Medic Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Tamro Oyj, Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

11.6.2019 – 31.3.2024

Ursochol 150 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:

ursodeoksikoolihappo/ursodeoxycholsyra

Pakkaus/förpackning:

100 tabl.

Valmistaja/tillverkare:

Zambon S.p.A.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Zambon GmbH

Kohde-eläinlaji/djurslag:

kissa, koira / hund, katt

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.

Maahantuojia/importör:

Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

8.4.2020 - 31.3.2024

Valbazen 19 mg/ml oraalisuspensio/oral suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	albendatsoli/albendazol
Pakaus/förpackning:	1000 ml
Valmistaja/tillverkare:	Purna Pharmaceuticals
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Zoetis
Kohde-eläinlaji/djurslag:	lammas, vuohi, nauta / får, get, nötkreatur
Varoaika/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: lammas, vuohi / får, get: 10 vrk / dygn nauta / nötkreatur: 7 vrk / dygn maito / mjölk: lammas, vuohi / får, get: 6 vrk / dygn nauta / nötkreatur: 84 h (3,5 vrk) / 84 h (3,5 dygn)
Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.	
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet. Hedelmällisessä iässä olevien naisten tulee käsitellä täta eläinlääkevalmistetta varovasti. Eläinlääkevalmistetta annosteltaessa tulee käyttää suojahanskoja. Vältä eläinlääkevalmisteen joutumista suuhun. Mikäli eläinlääkevalmistetta joutuu iholle, pese roiskeet välittömästi vedellä ja saippualla. Pese kädet heti käytön jälkeen. / Kvinnor i fruktsam ålder bör iaktta försiktighet vid hantering av läkemedlet. Använd skyddshandskar vid administrering av läkemedlet. Försiktighet måste iakttas för att undvika oavsiktligt intag. Vid oavsiktligt spill på huden, tvätta omedelbart med tvål och vatten. Tvätta händerna efter hanteringen av läkemedlet.
Muita tietoja/övrig information:	Albendatsoli on myrkkylistä lanta- ja vesielioille, mutta sen pitkäaikaisvaikutuksia lantakuoriaisten populaatiodynamiikkaan ei ole tutkittu. Siksi on suositeltavaa, ettei samalla laitumella laiduntavia eläimiä hoideta joka vuosi. Eläimiä ei tulisi päästää ulos lampolasta ainakaan 5 päivään lääkkeen antamisen jälkeen, jotta ehkäistään erityminen ulosteissa laitumelle. Hoidettujen eläinten lantaa tulisi

säilyttää 4 kk ennen levittämistä pelloille, ja se tulisi muokata maahan aikaisintaan 2 päivän kuluttua levityksestä, jotta voidaan varmistua albendatsolin riittävästä hajoamisesta. Laidunkiertoa muiden eläinlajien kanssa tulisi hyödyntää. /

Albendazol är giftigt för gödsel och vattenlevande organismer, men långsiktiga effekter på beståndsdynamiken hos gödselbaggar har inte studerats. Det rekommenderas därför att djur som betar på samma betesmark inte behandles varje år. Behandlade djur bör hållas inne i stallen i minst 5 dagar efter administrering för att förhindra utsöndring av albendazol i faeces till betesmark. Gödsel från behandlade djur bör lagras i 4 månader före spridning på åkrar och bör bearbetas in i jordmånen tidigast två dagar efter spridning för att säkerställa tillräcklig nedbrytning av albendazol. Betesrotation med andra djurarter bör utnyttjas.

Maahantuoja/importör: Zoetis Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 7.7.2020 - 31.3.2024

Ventipulmin 30 mikrog/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: klenbuterolihydrokloridi/klenbuterolhydroklorid

Pakaus/förpackning: 50 ml

Valmistaja/tillverkare: KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Myyntiluvan haltija/

innehavare av försäljningstillstånd: Boehringer Ingelheim Animal Health UK Ltd/Vetmedica GmbH

Kohde-eläinlaji/djurslag: nauta, hevonen, aasi, muuli / nöt, häst, åsna, mula

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som näms i beslutet.

Käytööä koskevat rajoitukset / Andvändningsbegränsningar

- 1) vain naudan sekä hevoset, aasin ja muulin synnytysavun yhteydessä (Valtioneuvoston asetus 1054/2014). / Endast till nötkreatur samt till häst, åsna och mula i samband med förlossningshjälp (Statsrådets förordning 1054/2014).

Varoaika tällöin/Karenstid därmed:

nauta hevon, aasi, muuli/nötkreatur, häst, åsna, mula:
teurastus/kött och slaktbiprodukter 28 vrk / 28 dygn

nauta/nötkreatur: maito/mjölk 5 vrk/dygn

Valmistetta ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena. / Läkemedlet får inte användas till ston vars mjölk används som livsmedel.

- 2) Hevosten ja muiden kavioeläinten (aasi ja muuli) hoitoon edellyttää, että hevoseläimen alkuperäisessä tunnistusasiakirjassa on merkintä pysvästä teurastuskielosta, tai jonka tunnistusasiakirjaan tehdään merkistä teurastuskielosta lääkityshetkellä. (Valtioneuvoston asetus 1054/2014 §7). / Till häst, åsna och mula om det i djurets identitetshandling finns en notering om bestående slaktförbud eller en notering om slaktförbud antecknas i samband med medicineringen (Statsrådets förordning 1054/2014 §7).

Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Muita tietoja/övrig information:

Beeta-agonisteja sisältävien eläinlääkkeiden määräämisenä, käytössä ja luovutuksessa eläinläkinnässä tulee ottaa huomioon maa- ja metsätalousministeriön asetukset 17/14 ja 7/EEO/2008 sekä valtioneuvoston asetus 1054/2014. / Jord- och skogsbruksministeriets förordningar nr 17/14 och 7/EEO/2008 samt Statsrådets förordning 1054/2014 bör tas i beaktande vid förskrivning och användning av veterinärmedicinska läkemedel som innehåller beta-agonister.

Maahantuaja/importör:

Vetcare Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

27.7.2020 - 31.3.2024

Ventipulmin 30 mikrog/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: klenbuterolihydrokloridi/klenbuterolhydroklorid

Pakaus/förpackning: 50 ml

Valmistaja/tillverkare: Labiana Life Sciences S.A.

Myyntiluvan haltija/

innehavare av försäljningstillstånd: Boehringer Ingelheim Animal Health UK Ltd/Vetmedica GmbH

Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta, hevonen, aasi, muuli / nöt, häst, åsna, mula
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som näms i beslutet.
Käyttöä koskevat rajoitukset / Andvändningsbegränsningar	
<p>1) vain naudan sekä hevosien, aasin ja muulin synnytysavun yhteydessä (Valtioneuvoston asetus 1054/2014). / Endast till nötkreatur samt till häst, åsna och mula i samband med förlossningshjälp (Statsrådets förordning 1054/2014).</p>	
Varoaika tällöin/Karenstid därmed:	
<p>nauta hevonen, aasi, muuli/nötkreatur, häst, åsna, mula: teurastus/kött och slaktbiprodukter 28 vrk / 28 dygn</p>	
<p>nauta/nötkreatur: maito/mjölk 5 vrk/dygn</p>	
<p>Valmistetta ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena. / Läkemedlet får inte användas till ston vars mjölk används som livsmedel.</p>	
<p>2) Hevosten ja muiden kavioeläinten (aasi ja muuli) hoitoon edellyttää, että hevoseläimen alkuperäisessä tunnistusasiakirjassa on merkintä pysyvästä teurastuskielosta, tai jonka tunnistusasiakirjaan tehdään merkistä teurastuskielosta lääkityshetkellä. (Valtioneuvoston asetus 1054/2014 §7). / Till häst, åsna och mula om det i djurets identitetshandling finns en notering om bestående slaktförbud eller en notering om slaktförbud antecknas i samband med medicineringen (Statsrådets förordning 1054/2014 §7).</p>	
Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.	
Muita tietoja/övrig information:	Beeta-agonisteja sisältävien eläinlääkkeiden määräämisesessä, käytössä ja luovutuksessa eläinlääkinnässä tulee ottaa huomioon maa- ja metsätalousministeriön asetukset 17/14 ja 7/EEO/2008 sekä valtioneuvoston asetus 1054/2014. / Jord- och skogsbruksministeriets förordningar nr 17/14 och 7/EEO/2008 samt Statsrådets förordning 1054/2014 bör tas i beaktande vid förskrivning och användning av veterinärmedicinska läkemedel som innehåller beta-agonister.
Maahantuojia/importör:	Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	25.1.2024 - 31.3.2024

Viokase-V jauhe/pulver

Vaikuttava aine/aktiv substans:	amylaasi, lipaasi, proteaasi/amylas, lipas, proteas
Pakkaus/förpackning:	227 g
Valmistaja/tillverkare:	AML Riverside LLC
Myyntiluvan haltija/	
innehavare av försäljningstillstånd:	Zoetis Inc.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira, kissa / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som näms i beslutet.
	Lääkevalmiste voi aiheuttaa ärsytystä hengitysteissä ja iholla. Vältä lääkevalmisten hengittämistä ja suoraa kosketusta ihmisen kanssa. Pese kädet huolella käytön jälkeen. / Läkemedlet kan orsaka irritation i luftvägarna och på huden. Undvik inandning och direktkontakt med huden. Tvätta händerna noggrant efter användning.
Maahantuaja/importör:	Zoetis Finland Oy
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2020 - 31.3.2024

Virgan 1,5 mg/g silmägeeli/ögongel

Vaikuttava aine/aktiv substans:	ganskloviiri/ganciklovir
Pakkaus/förpackning:	5 g
Valmistaja/tillverkare:	FAMILA-THEA Farmaceutici
Myyntiluvan haltija/	
innehavare av försäljningstillstånd:	Laboratoires THEA
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa / katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som näms i beslutet.

Kädet on pestävä valmisteen käsittelyn jälkeen / Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	4.5.2022 - 31.3.2024

Wedeclox Mastitis 50 mg/ml intramammaarisuspensio/intramammär suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	kloksasilliininatriummonohydraatti/kloxacillinatriummonohydrat
Pakkaus/förpackning:	10 x 20 ml
Valmistaja/tillverkare:	WDT - Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG
Myyntiluvan haltija/	
innehavare av försäljningstillstånd:	WDT - Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG
Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta/nöt
Varoaika/karenstider:	teurastus/kött och slaktbiprodukter 6 vrk / dygn maito/mjölk 6 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland. Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som näms i beslutet.
	Lääkevalmisteen käyttö on rajoitettu herkkysmäärityksen perusteella penisilliinille resistenttien stafylokokkien aiheuttamien mastiittien hoitoon. / Användningen av detta läkemedel är begränsad till behandling av mastit orsakad av penicillinresistenta stafylokocker på basen av resistensbestämning. Mikäli olet herkkä penisilliineille, vältä lääkevalmisteen suoraa kosketusta ihmisen ihon tai limakalvojen kanssa. / Om du är känslig för penicilliner, undvik direkt kontakt med huden eller slemhinnorna
Maahantuoja/importör:	Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:**1.4.2020 - 31.3.3024**

Päättynyt määrääkaiset erityislupavalmisteet eläimille

Apomorphin HCL Amino 10 mg/ml injektioneste/injektionsvätska

Vaikuttava aine/aktiv substans:	apomorfiinihydrokloridihemihydraatti/apomorfinhydroklorid hemihydrat
Pakkaus/förpackning:	10 x 1 ml
Valmistaja/tillverkare:	Amino AG
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Amino AG
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira / hund
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuojia/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2017 - 31.3.2023

Bovaclox DC Xtra 600/300 mg intramammaarisuspensio/intramammär suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	cloxacillin benzathine 600 mg, ampicillin trihydrate 300 mg
Pakkaus/förpackning:	120 x 4,5 g
Valmistaja/tillverkare:	Norbrook Laboratories Limited
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta (lehmä)

Varoaika/karenstider:

teurastus / kött och slaktbiprodukter: 28 vrk / 28 dygn

maito / mjölk: 156 h poikimisesta, kun lääkkeen annon ja poikimisen väli on vähintään 49 vrk / 156 h efter kalvning, då behandlingen getts minst 49 dygn före kalvning. Jos lääkkeen annon ja poikimisen väli on vähemmän kuin 49 vrk, maidon varoaika on 49 vrk+156 h lääkkeen annosta. / Om tidsspannet mellan behandlingen och kalvningen är mindre än 49 dygn, är karenstiden för mjölk 49 dygn+156 h efter administrering av läkemedlet.

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemelet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.

Kulutukseen saa luovuttaa erää Nro: 2174-20C (exp. 04-2024)

Penisilliinit ja kefalosporiinit voivat injisoituina, inhaloituina, nieltyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja päinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat toisinaan olla vakavia. Älä käsitlee tätä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsittelymästä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsitlele tätä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet valmisten käsittelyn jälkeen. / Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inandning, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cefalosporiner och tvärtom. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. Personer som är överkänsliga eller som rekommenderats att inte hantera dylika läkemedel ska undvika kontakt med detta veterinärmedicinska läkemedel. Hantera läkemedlet med stor aktsamhet för att undvika exponering och vidta alla rekommenderade försiktighetsåtgärder. Om du efter exponering får symptom, såsom hudutslag, ska du söka läkare och visa läkaren denna varning. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter utgör allvarligare symptom och kräver akut vård. Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Maahantuaja/importör:

Vet Medic Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

22.3.2023 - 31.12.2023

Compagel 50 000 IE; 0,5 g; 5,0g geeli/gel

Vaikuttava aine/aktiv substans:	hepariininatrium, levomentoli, hydroksietyylisalisylaatti /heparinnatrium, levomentol, hydroxietyl salicylat
Pakkaus/förpackning:	250 g
Valmistaja/tillverkare:	C.P.M ContractPharma GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen / häst
Varoaike/karenstider:	teurastus / slakt 0 vrk / dygn
	Valmistetta ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena. / Läkemedlet får inte användas till ston vars mjölk används som livsmedel.
	Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.
	Läpäisemättömiä hanskoja tulee käyttää, kun valmistetta sivellään hevoset iholle. / Ogenomsläpliga handskar bör användas då läkemedlet stryks på hästens hud.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj, Vetcare Oy
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiiaffär:	Tamro Oyj (Compagel Gel für Pferde), Oriola Finland Oy (Compagel vet. gel för häst; Compagel, gel voor paarden), Prevett Oy (Compagel, gel voor paarden), E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	16.7.2020 – 31.3.2023

Diatrim 200 mg/ml + 40 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	sulfadiatsiini/ trimetopriimi / sulfadiazin / trimetoprim
Pakkaus/förpackning:	100 ml
Valmistaja/tillverkare:	Eurovet Animal Health BV, Alankomaat

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Eurovet Animal Health BV, Alankomaat

Kohde-eläinlaji/djurslag:

nauta, sika, hevonen, poni, aasi, muuli, lammas, vuohi, poro, biisoni, kani, minkki, kettu, supikoiria, koira, kissa / nötkreatur, svin, häst, ponny, åsna, mula, får, get, ren, bison, kanin, mink, räv, mårdhund, hund, katt

Varoaika/karenstider:

teurastus / slakt:

nauta 14 vrk. Maksimi-injektiovolyymi/ injektiopaikka 15 ml /
nötkreatur 14 dygn. Maximal-injektionsvolym / injektionsställe 15 ml

sika 20 vrk. Maksimi-injektiovolyymi / injektiopaikka 5 ml / svin 20
dygn. Maximal-injektionsvolum / injektionsställe 5 ml

lammas, vuohi, hevonen, poni, aasi, muuli, poro, biisoni ja kani 28 vrk/
får, get, häst, ponny, åsna, mula, ren, bison och kanin 28 dygn

maito / mjölk:

nauta 4 vrk / nötkreatur 4 dygn

lammas ja vuohi 7 vrk/ får och get 7 dygn

Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa
voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på
förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Valmiste voi aiheuttaa allergisia reaktioita sulfonamideille herkillä
henkilöillä. Sulfonamideille allergisten ihmisten ei tule käsitellä tästä
eläinlääkevalmistetta.

Apuaineena käytetty N-metyylipyrrolidonin (NMP) epäillään olevan
teratogeninen. Tästä syystä hedelmällisessä iässä olevien naisten
tulee huolehtia, etteivät altistu valmisteelle vahingossa roiskeiden tai
vahinkoinjektioiden kautta valmistetta annosteltaessa. Jos olet tai
epäilet olevasi raskaana tai yrität tulla raskaaksi, sinun ei tule käsitellä
tästä eläinlääkevalmistetta.

Jos altistut valmisteelle ja sinulle kehittyy oireita, kuten ihottumaa,
hakeudu lääkäriin ja näytä hänelle tämä varoitus. Naaman, huulten tai
silmän ympäristen turpoaminen tai hengityksen vaikeutuminen ovat
vakavampia oireita ja vaativat kiireellistä lääkinnällistä hoitoa.

Tämä lääkevalmiste voi aiheuttaa ihmisen ja silmien ärsytystä.

Mikäli lääkevalmistetta joutuu iholle tai silmiin, pese altistunut alue
runsaalla vedellä. Mikäli oireet jatkuvat, hakeudu lääkäriin.

Mikäli injisoit valmistetta vahingossa itseesi, hakeudu välittömästi lääkäriin ja näytä hänen pakkausloste tai etiketti.

Pese kädet käytön jälkeen. /

Detta veterinärmedicinska läkemedel kan orsaka allergiska reaktioner hos personer som är överkänsliga för sulfonamider.

Personer som är överkänsliga för sulfonamider skall undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet.

Hjälpämnet N-metylpyrrolidon (NMP) misstänks vara teratogen för mänsk. Därför bör kvinnor i fertil ålder vara särskilt försiktiga vid administrering för att undvika exponering via huden eller genom oavsiktlig självinjektion. Ifall du är gravid eller möjligen är gravid, eller för-söker att bli gravid, skall du inte administrera detta läkemedel. Om du efter exponering utvecklar symptom såsom hudutslag, uppsök läkare och visa denna varning.

Svullnad i ansiktet, läpparna eller runt ögonen eller ansträngd andning är allvarliga symptom och kräver akut medicinsk behandling.

Detta läkemedel kan orsaka irritation av hud och ögon. Undvik kontakt med ögon eller hud.

Ifall detta läkemedel kommer i kontakt med hud eller ögon, tvätta omedelbart med rikligt med vatten. Ifall symptomen fortsätter uppsök läkare.

Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Tvätta händerna efter användning.

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Maahantuaja/importör:

Oriola Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: E-Lääketukku Oy, Oriola Finland Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

17.12.2020 - 31.3.2021

Dofatrim-Ject 40/200 mg/ml injektieste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: trimetopriimi/sulfadoksiini / trimetoprim/sulfadoxin

Pakaus/förpackning: 100 ml

Valmistaja/tillverkare: Dopharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Dopharma Research B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag:	aasi, biisoni, hevonen, kani, kettu, kissa, koira, lammas, minkki, muuli, nauta, poro, sika, supikoira, vuohi / bison, får, get, hund, häst, kanin, katt, mink, mula, mårdhund, nötkreatur, räv, ren, svin, åsna
Varoaika/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: nauta 14 vrk. Maksimi-injektiovolyymi/injektiopaikka 20 ml / nötkreatur 14 dygn. Maximal-injektionsvolym/injektionsställe 20 ml sika 14 vrk / svin 14 dygn lammas, vuohi, hevonen, aasi, muuli, poro, biisoni ja kani 28 vrk / får, get, häst, åsna, mula, ren, bison och kanin 28 dygn maito / mjölk: nauta 4 vrk / nötkreatur 4 dygn lammas ja vuohi 7 vrk/ får och get 7 dygn Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet. Lääkevalmistetta saa antaa vain i.m./ Läkemedlet får endast administreras i.m. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä sulfonamideille tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa. Eläinlääkevalmiste voi aiheuttaa herkistymistä ja kosketusihottumaa, minkä vuoksi suoraa ihokosketusta tulee välttää valmistetta annosteltaessa. Ihmisen kohdistuvan vahinkoinjektion sattuessa, on käännyttävä välittömästi lääkärin puoleen ja näytettävä tälle pakkausselostetta tai myyntipäällystä. Käytä suojakäsineitä. / Personer som är överkänsliga för sulfonamider skall undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan orsaka sensibilisering och kontaktdermi, på grund av detta bör direkt hudkontakt undvikas vid administrering. Vid oavsiktlig självinjektion, upsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Använd skyddshandskar.
	Kulutukseen saa luovuttaa erää Nro: 20J05-12C2 (exp. 31.10.2023)
Maahantuaja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 4.2.2021 - 31.10.2023

Equip EHV 1,4 injektioneste, suspensio/injektionsvätska, suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	inaktivoitu/inaktiverad EHV1, kanta/stam 438/77 inaktivoitu/inaktiverad EHV4, kanta/stam 405/76
Pakkaus/förpackning:	10 x 1 annos/dos (1,5 ml)
Valmistaja/tillverkare:	Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Zoetis UK Ltd
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen / häst
Varoaika/karenstider:	teurastus / slakt: 0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Zoetis Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.10.2020 - 31.3.2022

Filavac VHD K C + V injektioneste, suspensio/injektionsvätska, suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	RHDV, inactivated, strain LP.SV.2012 (variant 2010, RHDV2), RHDV, inactivated, classical strain IM507.SC.2011
Pakkaus/förpackning:	5 x 0,5 ml (5 annosta), 1 x 25 ml (50 annosta)
Valmistaja/tillverkare:	Filavie
Myyntiluvan haltija/	
innehavare av försäljningstillstånd:	Filavie
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kani / kanin
Varoaika/karenstider:	0 vrk / dygn

Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	7.10.2019 - 31.3.2023

Flunidol 5% oraaligeeli/oral gel

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluniksiinimegluminaatti / flunixinmegluminat
Pakaus/förpackning:	1 x 30 g
Valmistaja/tillverkare:	CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Myyntiluvan haltija/	
innehavare av försäljningstillstånd:	CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	aasi, hevonen, muuli, ponni / åsna, häst, mula, ponny
Varoaika/karenstider:	teurastus / slakt: aasi / åsna 28 vrk / dygn hevonen / häst 7 vrk / dygn muuli / mula 28 vrk / dygn ponni / ponny 7 vrk / dygn
	Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
	Valmistetta ei saa käyttää tammoilla, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena. / Läkemedlet får inte användas för ston vars mjölk användas i livsmedel.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Vet Medic Filand Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:**1.4.2020 – 31.3.2021**

Ful-Glo 0,6 mg silmälamelli/ögonlamell

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluoreseiininatrium/fluoresceinnatrium
Pakaus/förpackning:	300 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Akorn, Inc.
Myyntiluvan haltija/innehavare av	
försäljningstillstånd:	Akorn, Inc.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira, kissa, fretti, kani, marsu, sinsilla, rotta, hiiri, hamsteri, gerbiili, lemmikkisiili, matelijat, lemmikkilinnut, luonnonvaraiset eläimet, hevoseläimet, nauta, lammast, vuohi, sika, minisika, laama, alpakka, siipikarja / hund, katt, iller, kanin, marsvin, chinchilla, råtta, mus, hamster, ökenråtta, igelkott, kräldjur, burfåglar, vilda djur, hästdjur, nötkreatur, får, get, svin, minigris, lama, alpacka, fjäderfä
Varoaika/karenstider:	teurastus / slakt: nauta, lammast, vuohi, sika, minisika, laama, alpakka, siipikarja / nötkreatur, får, get, svin, minigris, lama, alpacka, fjäderfä 0 vrk / dygn hevoseläimet / hästdjur 6 kk / månader (Komission asetus 122/2013). Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkity pysyvä teuraskielto, tulee valmisten käytöstä tehdä tunnistusasiakirjaan merkintä. / (Kommissionens förordning 122/2013). Ifall ett slaktförbud inte finns noterat i hästens identitetshandling bör användning av detta läkemedel antecknas i identitetshandlingen. maito / mjölk: 0 vrk / dygn muna / ägg 0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuojia/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **5.11.2020 - 4.11.2021**

Ful-Glo 1 mg silmälamelli/ögonlamell

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluoreseiininatrium/fluoresceinnatrium
Pakaus/förpackning:	100 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Akorn, Inc.
Myyntiluvan haltija/innehavare av	
försäljningstillstånd:	Akorn, Inc.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	alpakka, hevoseläimet, nauta, sika, lammes, vuohi, kissa, koira, fretti, marsu, kani, rotta, hiiri, lintu, chinchilla ja afrikkalainen kääpiösiili / alpacka, hästdjur, nöt, svin, får, get, katt, hund, tamiller, marsvin, kanin, rätta, mus, chinchilla och afrikansk pygméigelkott
Varoika/karenstider:	teurastus / slakt: 0 vrk / dygn
	Poikkeuksena hevoseläimet 6 kk (Komission asetus 122/2013). Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvä teuraskielto, tulee valmisten käytöstä tehdä tunnistusasiakirjaan merkintä. /
	Med undantag hästdjur 6 mån (Kommissionens förordning 122/2013). Om ett bestående slaktförbud inte finns antecknat i hästens identitetshandling, bör en anteckning om användande av läkemedlet skrivas i identitetshandlingen.
	maito / mjölk: 0 vrk / dygn
	Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuojia/importör:	Tamro Oyj
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2020 - 31.3.2021

Gentavet 85 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	85 mg/ml gentamisiinisulfaattia, vastaten 50 mg/ml gentamisiinia / 85 mg/ml gentamicinsulfat, motsvarande 50 mg/ml gentamicin
Pakkaus/förpackning:	100 ml
Valmistaja/tillverkare:	Bela-pharm GmbH & Co. KG
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Scanvet Animal Health A/S
Kohde-eläinlaji/djurslag:	Hevonen/Häst
Varoaike/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: 12 kk / månader Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä gentamisiinille, tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa. Lääkkeen käsitellyssä on noudatettava varovaisuutta. Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänenne pakkausseloste tai myyntipäällys. Jos vahingossa nielet valmistetta, huuhtele suu. Vältä valmisten joutumista silmiin. Jos valmistetta vahingossa joutuu silmiin, poista mahdolliset piilolinssit ja huuhtele silmiä 15 minuutin ajan. Jos valmistetta joutuu iholle, pese altistunut ihoalue vedellä ja saippualla. Pese kädet käsitellyn jälkeen. / Personer som är överkänsliga mot gentamicin bör undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet. Försiktighet måste iakttas vid hantering av läkemedlet. Vid oavsiktig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Vid oavsiktligt intag, skölj munnen. Undvik ögonkontakt. Vid ögonkontakt, ta bort eventuella kontaktlinser och skölj ögonen i 15 minuter. Vid oavsiktligt spill på huden, tvätta det exponerade hudområdet med tvål och vatten. Tvätta händerna efter hantering.
Maahantuojia/importör:	Vet Medic Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	27.6.2023 - 31.12.2023

Hydrex Clear 0,5 % w/v in 70 % v/v DEB. liuos iholle/kutan lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	klooriheksidiiniglukonaatti/klorhexidin gluconat
Pakkaus/förpackning:	600 ml
Valmistaja/tillverkare:	Ecolab Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavare av	
försäljningstillstånd:	Ecolab Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira, kani, fretti, marsu, hamsteri, gerbiili, chinchilla, lemmikkirotta, lemmikkihiiri, lemmikkilinnut, luonnonvaraiset eläimet, matelijat, hevoseläimet, nauta, sika, minisika, lammastier, vuohi, alpaka, laama, siipikarja / katt, hund, kanin, tamiller, marsvin, hamster, gerbil, chinchilla, råtta som husdjur, mus som husdjur, fågel som husdjur, vilda djur, kräldjur, hästdjur, nöt, svin, minigris, får, get, alpacka, lama, fjäderfä
Varoaike/karenstider:	teurastus / slakt: 0 vrk / dygn maito / mjölk: 0 h / noll h
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuоja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	12.11.2019 - 31.03.2022

Megluxin 50 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	flunixini megluminas
Pakkaus/förpackning:	100 ml
Valmistaja/tillverkare:	Laboratorios Hipra, S.A.
Myyntiluvan haltija/	
innehavare av försäljningstillstånd:	Laboratorios Hipra, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen / häst
Varoaike/karenstider:	hevonen / häst: teurastus / slakt 28 vrk / dygn

Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Ehto/Villkor:

Kulutukseen saa luovuttaa ainoastaan erää Nro: 08S4-1 / Endast parti nr 08S4-1 får överlätas till konsumtion

Valmistetta ei saa käyttää tammoilla, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena. / Läkemedlet får inte användas för ston vars mjölk användas i livsmedel.

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.

Maahantuaja/importör:

Biofarm Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Prevett Oy, E-Lääketukku Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **5.10.2020 – 31.3.2021**

Megluxin 50 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: flunixini megluminas

Pakaus/förpackning: 100 ml

Valmistaja/tillverkare: Laboratorios Hipra, S.A.

Myyntiluvan haltija/

innehavare av försäljningstillstånd: Laboratorios Hipra, S.A.

Kohde-eläinlaji/djurslag: hevonen / häst

Varoaike/karenstider: hevonen / häst: teurastus / slakt 28 vrk / dygn

Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Ehto/Villkor:

Kulutukseen saa luovuttaa ainoastaan erää Nro: 08S4-1 ja 20W1-1 / Endast parti nr 08S4-1 och 20W1-1 får överlätas till konsumtion

Valmistetta ei saa käyttää tammoilla, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena. / Läkemedlet får inte användas för ston vars mjölk användas i livsmedel.

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.

Maahantuоja/importör: Biofarm Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 8.10.2020 – 31.3.2021

Minims Fluorescein Sodium 2 % (20 mg/ml) silmätipat, liuos, kerta-annospakkaus / ögondroppar, lösning i endosbehållare

Vaikuttava aine/aktiv substans: fluoreseiininatrium/fluoresceinnatrium

Pakaus/förpackning: 20 x 0,5 ml

Valmistaja/tillverkare: Laboratoire Chauvin

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Bausch & Lomb UK Ltd

Kohde-eläinlaji/djurslag: koira, kissa, frett, kani, marsu, sinsilla, rotta, hiiri, hamsteri, gerbiili, lemmikkisiili, matelijat, lemmikkilinnut, luonnonvaraiset eläimet, hevoseläimet, nauta, lammast, vuohi, sika, minisika, laama, alpakka, siipikarja / hund, katt, iller, kanin, marsvin, chinchilla, råtta, mus, hamster, ökenråtta, igelkott, kräldjur, burfåglar, vilda djur, hästdjur, nötkreatur, får, get, svin, minigris, lama, alpacka, fjäderfä

Varoaika/karenstider: teurastus / slakt:

nauta, lammast, vuohi, sika, minisika, laama, alpakka, siipikarja / nötkreatur, får, get, svin, minigris, lama, alpacka, fjäderfä

0 vrk / dygn

hevoseläimet / hästdjur 6 kk / månader

(Komission asetus 122/2013). Mikäli hevoseläimen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvä teuraskielto, tulee valmisten käytöstä tehdä tunnistusasiakirjaan merkintä. / (Kommissionens förordning 122/2013). Ifall ett slaktförbud inte finns noterat i hästens identitetshandling bör användning av detta läkemedel antecknas i identitetshandlingen.

maito / mjölk 0 vrk / dygn

muna / ägg 0 vrk / dygn

Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	5.11.2020 – 4.11.2021

Minims Fluorescein Sodium w/v 2 % (20 mg/ml) silmätipat, liuos, kerta-annospakaus / ögondroppar, lösning i endosbehållare

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluoreseiininatrium/fluoresceinnatrium
Pakaus/förpackning:	20 x 0,5 ml
Valmistaja/tillverkare:	Laboratoire Chauvin
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Bausch & Lomb UK Ltd / Bausch Health Ireland Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira, kissa, fretti, kani, marsu, sinsilla, rotta, hiiri, hamsteri, gerbiili, lemmikkisiili, matelijat, lemmikkilinnut, luonnonvaraiset eläimet, hevoseläimet, nauta, lammast, vuohi, sika, minisika, laama, alpakka, siipikarja / hund, katt, iller, kanin, marsvin, chinchilla, råtta, mus, hamster, ökenråtta, igelkott, kräldjur, burfåglar, vilda djur, hästdjur, nötkreatur, får, get, svin, minigris, lama, alpacka, fjäderfä
Varoaika/karenstider:	<p>teurastus / slakt:</p> <p>nauta, lammast, vuohi, sika, minisika, laama, alpakka, siipikarja / nötkreatur, får, get, svin, minigris, lama, alpacka, fjäderfä</p> <p>0 vrk / dygn</p> <p>hevoseläimet / hästdjur 6 kk / månader</p> <p>(Komission asetus 122/2013). Mikäli hevoseläimen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvä teuraskielto, tulee valmisten käytöstä tehdä tunnistusasiakirjaan merkintä. / (Kommissionens förordning 122/2013). Ifall ett slaktförbud inte finns noterat i hästens identitetshandling bör användning av detta läkemedel antecknas i identitetshandlingen.</p> <p>maito / mjölk 0 h / noll h</p> <p>munat / ägg 0 vrk / dygn</p>

Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	5.11.2020 – 4.11.2022

Mink Coronavirus Vaccine, Subunit injektioneste, suspensio / injektionsvätska, suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	recombinant SARS-CoV-2 spike protein
Pakkaus/förpackning:	12 x 500 annosta /doser (12 x 500 ml)
Valmistaja/tillverkare:	Zoetis VMRD – Kalamazoo, MI 49007
Kohde-eläinlaji/djurslag:	minkki (neovison vison) / mink
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Zoetis Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	7.12.2021 – 31.3.2023

Multimast Dry Cow 100 mg/100 mg/400 mg intramammaarisuspensio/intramammär suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	neomycin sulphate 100 mg
	penethamate hydriodide 100 mg
	procaine benzylpenicillin 400 mg
Pakkaus/förpackning:	4,5 g x 120
Valmistaja/tillverkare:	Bimeda Animal Health Limited
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Bimeda Animal Health Limited

Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta (lehmä)
Varoaike/karenstid:	teurastus/kött och slaktbiprodukter 28 vrk/dygn maito/mjölk 96 h poikimisesta, kun lääkkeen annon ja poikimisen väli on yli 50 vrk. / 96 h efter kalvning, då behandlingen getts mer än 50 dygn före kalvning.
	Jos lääkkeen annon ja poikimisen väli on 50 vrk tai vähemmän, maidon varoaike on 54 vrk lääkkeen annosta. / Om tidsspannet mellan behandlingen och kalvningen är 50 dygn eller mindre, är karenstiden för mjölk 54 dygn efter administrering av läkemedlet.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet. Kulutukseen saa luovuttaa erää Nro: M176 (Exp. 28.2.2024)
	Penisilliinit ja kefalosporiinit voivat injisoituina, inhaloituina, nieltyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja päinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat toisinaan olla vakavia. Älä käsitlee tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsitlemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsitlee tästä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. /
	Penicilliner och céfalo-sporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inandning, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med céfalo-sporiner och tvärtom. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. Personer som är överkänsliga eller som rekommenderats att inte hantera dyliga läkemedel ska undvika kontakt med detta veterinärmedicinska läkemedel. Hantera läkemedlet med stor aktsamhet för att undvika exponering och vidta alla rekommenderade försiktighetsåtgärder. Om du efter exponering får symptom, såsom hudutslag, ska du söka läkare och visa läkaren denna varning. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter utgör allvarligare symptom och kräver akut vård.
Maahantuoja/importör:	Prevett Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.1.2022 - 31.12.2023

Prevase 0,5 % liuos iholle/kutan lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	klooriheksidiiniglukonaatti/klorhexidin gluconat
Pakkaus/förpackning:	200 ml
Valmistaja/tillverkare:	Ecolab Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Ecolab Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira, kani, frett, marsu, hamsteri, gerbiili, chinchilla, lemmikkirotta, lemmikkihiiri, lemmikkilinnut, luonnonvaraiset eläimet, matelijat, hevoseläimet, nauta, sika, minisika, lammast, vuohi, alpacka, laama, siipikarja / katt, hund, kanin, tamiller, marsvin, hamster, gerbil, chinchilla, råtta som husdjur, mus som husdjur, fågel som husdjur, vilda djur, kräldjur, hästdjur, nöt, svin, minigris, får, get, alpacka, lama, fjäderfä
Varoaika/karenstider:	teurastus: 0 vrk/ för slakt 0 dygn maito: 0 vrk /mjölk 0 dygn
Ehto/villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	E-Lääketukku Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.6.2021 - 31.3.2022

Switch 4 % w/v (4 g/ 100 ml) Pour-on Solution, liuos ulkoiseen käyttöön/Pour-on, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	permetriini/permetrin
Pakkaus/förpackning:	250 ml
Valmistaja/tillverkare:	VetPlus Limited
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	VetPlus Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen, aasi, muuli / häst, åsna, mula

Varoaika/karenstider:

teurastus / kött och slaktbiprodukter: 60 vrk / dygn

Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på förpackningen kan avvika från de som är i kraft i Finland.

Ehto/villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.

Valmisten käyttely on kiellettyä alle 18-vuotiailtta. Hevosta/aasia ei tule myöskään sukia/harjata, eivätkä alle 18-vuotiaat saa ratsastaa sillä vuorokauteen käsitellystä. / Produkten får inte hanteras av personer under 18 år. Hästen/åsnan får inte ryktas och inte ridas av personer under 18 år under ett dygn efter behandling.

Valmistetta tulee käyttää vain hyvin ilmastoidussa tilassa. / Produkten får endast användas i ett väl ventilerat utrymme.

Valmistetta annettaessa tulee käyttää suojavaatetusta, saappaita, ja kumi-, PVC- tai nitriilikäsineitä. / Använd skyddsklädsel, stövlar och gummi-, PVC eller nitrilhandskar då du administrerar produkten.

Pese roiskeet iholta tai silmistä välittömästi. / Tvätta omedelbart stänk från huden eller ögonen.

Hevosta/aasia ei tule päästää vesistöön ennen kuin käsitellystä on kulunut 3 vuorokautta. / Hästen/åsnan får inte släppas i vattendrag innan tre dygn passerat efter behandling.

Eläimen omistajalle tai haltijalle on toimitettava kirjallinen käyttöohje. / Skriftliga anvisningar bör ges till djurets ägare eller innehavare.

Maahantuоja/importör:

Tamro Oyj, Oriola Finland Oy (4.4.2022 alkaen)

Lääketukkukauppa/läkemedelpartiaffär:

Tamro Oyj, Prevett Oy, E-Lääketukkukauppa, Oriola Finland Oy (4.4.2022 alkaen)

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

31.7.2020 – 31.3.2023

Ubrostar 100/280/100 mg intrammaariruspensio/intramammär suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:

Penethamate hydriodide 100 mg

Benethamine penicillin 280 mg

Framycetin sulphate 100 mg

Pakkaus/förpackning:

20 x 4,5 g

Valmistaja/tillverkare:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Merial (groupe Boehringer Ingelheim)

Kohde-eläinlaji/djurslag:

nauta / nötkreatur

Varoajat / Karenstider:

Teurastus, nauta: 10 vrk /Kött och slaktbiprodukter, nöt: 10 dygn

Maito: Jos lääkkeenannon ja poikimisen välinen aika on vähintään 35 vuorokautta, varoaika on 36 tuntia poikimisesta. Jos lääkkeenannon ja poikimisen välinen aika on vähemmän kuin 35 vuorokautta, varoaika on 37 vuorokautta annostelusta /

Mjölk: Om tiden mellan behandling och kalvning är minst 35 dygn är karenstiden 36 timmar efter kalvning. Om tiden mellan behandling och kalvning är mindre än 35 dygn är karenstiden 37 dygn efter behandling.

Ehto/villkor:

Kulutukseen saa luovuttaa erää Nro: C6900100

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Penissilliinit ja kefalosporiinit voivat injisoituina, inhaloituina, nieltyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja päinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat toisinaan olla vakavia. Älä käsitlele tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsittelytä tällaisia valmisteita.

Altistumisen välttämiseksi käsitlele tästä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyv altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet valmisten käsittelyn jälkeen /

Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inandning, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cefalosporiner och tvärtom. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. Personer som är överkänsliga eller som rekommenderats att inte hantera dyliga läkemedel ska undvika kontakt med detta veterinärmedicinska läkemedel. Hantera läkemedlet med stor aktsamhet för att undvika exponering och vidta alla rekommenderade försiktighetsåtgärder. Om du efter exponering

får symptom, såsom hudutslag, ska du söka läkare och visa läkaren denna varning. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter utgör allvarligare symptom och kräver akut vård. Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Eläinlääkäriä on informoitava päätökseen liittyvistä käyttöehdoista ja hänen on annettava niistä edelleen tieto eläimen omistajalle tai haltijalle / Veterinären bör informeras om beslutsvillkoren, och veterinären bör förmedla informationen till djurets ägare eller innehavare.

Maahantuaja/importör: Oriola Finland Oy

Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 1.4.2023 – 31.7.2023

Ventipulmin 0,03 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans: klenbuterolihydrokloridi/klenbuterolhydroklorid

Pakkaus/förpackning: 50 ml

Valmistaja/tillverkare: Labiana Life Sciences S.A.

Myyntiluvan haltija/

innehavare av försäljningstillstånd: Boehringer Ingelheim Animal Health UK Ltd

Kohde-eläinlaji/djurslag: nauta, hevonen, aasi, muuli / nöt, häst, åsna, mula

Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som näms i beslutet.

Käyttöä koskevat rajoitukset / Andvändningsbegränsningar

- 1) vain naudan sekä hevoset, aasin ja muulin synnytysavun yhteydessä (Valtioneuvoston asetus 1054/2014). / Endast till nötkreatur samt till häst, åsna och mula i samband med förlossningshjälp (Statsrådets förordning 1054/2014).

Varoaika täällöin / Karenstid därmed:

teurastus/kött och slaktbiproducter: nauta hevonen, aasi, muuli 28 vrk / nötkreatur, häst, åsna, mula 28 dygn

maito/mjölk: nauta 5 vrk / nötkreatur 5 dygn

Valmistetta ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena. / Läkemedlet får inte användas till ston vars mjölk används som livsmedel.

- 2) Hevosten ja muiden kavioeläinten (aasi ja muuli) hoitoon edellyttää, että hevoseläimen alkuperäisessä tunnistusasiakirjassa on merkintä pysyvästä teurastuskielosta, tai jonka tunnistusasiakirjaan tehdään merkistä teurastuskielosta lääkityshetkellä. (Valtioneuvoston asetus 1054/2014 §7). / Till häst, åsna och mula om det i djurets identitetshandling finns en notering om bestående slaktförbud eller en notering om slaktförbud antecknas i samband med medicineringen (Statsrådets förordning 1054/2014 §7).

Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.

Muita tietoja/övrig information:

Beeta-agonisteja sisältävien eläinlääkkeiden määräämisen, käytössä ja luovutuksessa eläinlääkinnässä tulee ottaa huomioon maa- ja metsätalousministeriön asetukset 17/14 ja 7/EEO/2008 sekä valtioneuvoston asetus 1054/2014. / Jord- och skogsbruksministeriets förordningar nr 17/14 och 7/EEO/2008 samt Statsrådets förordning 1054/2014 bör tas i beaktande vid förskrivning och användning av veterinärmedicinska läkemedel som innehåller beta-agonister.

Maahantuоja/importör:

Tamro Oyj

Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär: Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

27.7.2020 - 31.3.2023