

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 / st.
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 - 31.3.2025

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: koira, kissa, 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 - 31.3.2025**

Amoxibactin 50 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: amoksisilliini / amoxicillin

Pakaus/förpackning: 1 x 100 tabl.

Valmistaja/tillverkare: Lelypharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Le Vet. Beheer B.V.

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

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 lääkäriille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet tablettien käsitlemisen jälkeen. /

Penicilliner och cephalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inhalation, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cephalosporiner 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.

Maahantuоja/importör:

Oriola Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

21.4.2022 - 31.3.2025

Amoxibactin 250 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:

amoksisilliini / amoxicillin

Pakaus/förpackning:

1 x 100 tabl.

Valmistaja/tillverkare:

Lelypharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Le Vet. Beheer B.V.

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.

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 käsittele tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsittelemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsittele 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 käsittelyisen jälkeen. /

Penicilliner och céfalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inhalation, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med céfalosporiner och tvärtom. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. Hantera inte detta läkemedel om du vet att du är sensibilisering 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.

Maahantuaja/importör: Oriola Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 21.4.2022 - 31.3.2025

Amoxibactin 250 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: amoksisilliini / amoxicillin

Pakaus/förpackning: 250 tabl.

Valmistaja/tillverkare: Dechra

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Le Vet. Beheer

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.

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 käsittelytä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsitlele tästä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos

sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytää lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huualten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet tablettien käsittelemisen jälkeen. /

Penicilliner och cephalosporiner kan orsaka överkänslighet (allergi) efter injektion, inhalation, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner mot cephalosporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa ämnen kan emellanåt vara allvarliga. Hantera inte detta läkemedel om du vet att du är sensibiliseraad 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.

Maahantuaja/importör:

Prevett Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Prevett Oy, E-Lääketukku Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

27.5.2022 - 31.3.2025

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 / 0 dygn

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, Prevett Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 1.4.2020 - 31.3.2025

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 hänenne 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 käsittelyt. Valmiste saattaa aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita. 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 oavsiktig 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 hjälppämnena ska undvika kontakt med läkemedlet. Om läkemedlet kommer i kontakt med huden eller ögonen, skölj omedelbart med vatten. Tvätta händerna efter användning.
Maahantuоja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 1.4.2023 - 31.3.2025

Aquacen Formaldehyde 380 mg/ml konsentraatti kastoliuosta varten/koncentrat till bad, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	formaldehyde
Pakaus/förpackning:	25 l, 200 l, 1000 l
Valmistaja/tillverkare:	CENAVISA, S.L.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	CENAVISA, S.L.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	viljelty kala / odlad fisk
Varoaika/karenstider:	nolla astevrk / noll dygnsgrader
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet. Käsittele eläinläkettä varoen välttääksesi altistumista veteen lisäämisen aikana ja eläimille annon aikana noudattaen erityisiä varotoimia: Henkilöiden jotka ovat yliherkkiä formaldehydille tai formaliiinille, tulee välttää kosketusta eläinläkkeen kanssa. Eläinläkettä käsiteltäessä on käytettävä henkilökohtaisia suojarusteita, kuten käsineitä, työhaalaria, hyväksyttyä suojamaskia ja suojalaseja. Vältä eläinläkkeen joutumista iholle ja silmiin. Jos eläinläkettä joutuu vahingossa ihollesi tai silmiin, huuhtele runsaalla puhtaalla vedellä. Älä tupakoi, syö tai juo eläinläkettä käsitellessäsi. Jos altistumisen jälkeen ilmaantuu oireita kuten ihottumaa, ota yhteys lääkäriin. Kasvojen, huulten tai silmien alueen turvotus tai hengitysvaikeudet ovat vakavia oireita, ja vaativat kiireellistä lääkärinhoitoa /
	Hantera läkemedlet varsamt för att förhindra kontakt medan det tillsätts i vattnet och under administrering till djuren, med särskilda försiktighetsåtgärder: Personer med känd överkänslighet mot formaldehyd eller formalin bör undvika kontakt med läkemedlet. Personlig skyddsutrustning bestående av handskar, arbetsooverall, godkänd mask och skyddsglasögon ska bäras vid hantering av läkemedlet. Undvik kontakt med hud och ögon. Vid kontakt, skölj rikligt med rent vatten. Rök, ät eller drick inte när du hanterar läkemedlet. Om symtom uppträder efter exponering, såsom

hudutslag, kontakta läkare. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarliga tecken och kräver akut läkarvård.

Valmisteyhteenvedon ohjeita ja varoituksia eläinlääkkeen säilytyksestä ja annostelusta on noudatettava / Anvisningarna och varningarna i produktresumén gällande förvaring och dosering av det veterinärmedicinska läkemedlet bör följas.

Maahantuojan/importör: Oriola Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 1.4.2024 - 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: Inaktivoitut Yersinia ruckeri (kanta Hagerman tyyppi 1) solut / Inaktiverade celler av Yersinia ruckeri (stam Hagerman, typ 1)

Pakaus/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

Varoaika/karenstider: nolla vrk / noll 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 användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.

Maahantuojan/importör: MSD Animal Health Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 19.2.2024 - 30.9.2024

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
Varoaike/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.
Maahantuojia/importör:	MSD Animal Health Oy
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	29.2.2024 - 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
Varoaike/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

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

7.4.2020 - 31.3.2025

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 / katt, hund

Ehto/Villkor:

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

Tämä eläinlääke sisältää terbutaliinia, beeta-agonistia. Käytä kertakäyttöisiä käsineitä käsitellessäsi eläinläkettä. Jos eläinläkettä vahingossa joutuu ihollesi, pese altistunut ihoalue huolellisesti. Pese kädet käytön jälkeen. Ole varovainen välttääksesi roiskeita silmiin. Jos eläinläkettä joutuu vahingossa silmiin, huuhtele huolellisesti vedellä ja ota yhteys lääkäriin. Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänenne pakkausseloste tai myyntipäällys. /

Detta veterinärmedicinska läkemedel innehåller terbutalin, en beta-agonist. Använd engångshandskar när du hanterar läkemedlet. Vid oavsiktligt spill på huden, tvätta det exponerade hudområdet noggrant. Tvätta händerna efter användning. Var noga med att undvika stänk i ögonen. Vid oavsiktligt stänk i ögonen, skölj noga med vatten och kontakta läkare. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

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.

Maahantuojan/ 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 - 31.3.2025**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: terbutaliinisulfaatti/terbutalinsulfat

Pakaus/förpackning: 5 x 1 ml

Valmistaja/tillverkare: Cenexi

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: AstraZeneca UK Limited

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

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 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.

Maahantuojan/ importör: Oriola Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **31.7.2020 - 31.3.2025**

Cartrophen Equine Forte 250 mg/ml injektioneste/injektionsvätska

Vaikuttava aine/aktiv substans:	natriumpentosaanipolsulfat / natriumpentosanpolysulfat
Pakkaus/förpackning:	4 ml
Valmistaja/tillverkare:	Arthroparm Pty Ltd
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Biopharm Australia Pty Ltd
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen, elintarviketjusta poistettu / häst, borttagen från livsmedelskedjan
Varoaike/karenstider:	Valmistetta saa käyttää vain hevoselle, jonka alkuperäisessä tunnistusasiakirjassa on merkintä pysyvästi 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 slaktförbuden antecknas i samband med medicineringen.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemelet 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 - 31.3.2025

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 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

Varoaike/karenstider:	0 vrk / noll 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 - 31.3.2025

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 - 31.3.2025

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, lammas, nauta, vuohi / häst, hund, får, nötkreatur, get
Varoika/karenstider:	teurstas / kött och slaktbiprodukter: nauta, lammas, vuohi, hevonen nolla vrk / nöt, får, get, häst: noll dygn maito / mjölk: nauta, lammas, 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.
Maahantuоja/importör:	Prevett Oy, Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	E-Lääketukku Oy, Prevett Oy, Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	13.11.2023 - 31.3.2025

Cupripen 50 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	D-penisillamiini / D-penicillamin
Pakkaus/förpackning:	30 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	Laboratorios Rubio, S.A.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Laboratorios Rubio, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / katt, hund
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast 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 - 31.3.2025

Cupripen 250 mg kapseli/kapsel

Vaikuttava aine/aktiv substans:	D-penisillamiini / D-penicillamin
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 / katt, hund
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuoja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2023 - 31.3.2025

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 (renjort 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:	nauta, lammashirvi, laama, vuohi, poro, metsäpeura, kuusipeura, saksanhirvi, hirvi / nötkreatur, får, lama, 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:	5.3.2007 - 31.3.2025

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)
Pakaus/förpackning:	10 x 50 annosta/doser
Valmistaja/tillverkare:	CZ Veterinaria, S.A.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	CZ Veterinaria, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta, lammas, laama, vuohi, poro, metsäpeura, kuusipeura, saksanhirvi, hirvi / nötkreatur, får, lama, 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:	5.3.2007 - 31.3.2025

Dexacortone 0,5 mg purutabletti/tuggtablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	dekamethason
Pakaus/förpackning:	1 x 100 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	LelyPharma B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	

försäljningstillstånd:

Le Vet Beheer B.V.

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.

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 eläinlääkettä on nälty vahingossa, käännny 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 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 bör 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, Tamro Oyj

Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

1.4.2023 - 31.3.2025

Dexacortone 2 mg purutabletti/tuggtablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:

deksametasoni/dexametason

Pakaus/förpackning:

1 x 100 tabl.

Valmistaja/tillverkare:

LelyPharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:	Le Vet Beheer B.V.
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.
	<p>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 eläinlääkettä on nienty vahingossa, käännny 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. /</p>
	<p>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 bör 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.</p>
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 - 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	furosemidi / furosemid
Pakaus/förpackning:	10 ml
Valmistaja/tillverkare:	Intervet International GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	

försäljningstillstånd:	Intervet Deutschland GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta, hevonen, lammast, vuohi, laama, alpakka, koira, kissa / nötkreatur, häst, får, get, lama, alpacka, hund, katt
Varoajat / Karenstider:	<p>Hevonen, nauta / Häst, nöt:</p> <p>Teurastus 1 vrk / Kött och slaktbiprodukter 1 dygn</p> <p>Maito 1 vrk / Mjölk 1 dygn</p> <p>Lammast, vuohi, laama, alpakka / får, get, lama, alpacka:</p> <p>Teurastus 2 vrk / Kött och slaktbiprodukter 2 dygn</p> <p>Maito 2 vrk / Mjölk 2 dygn</p> <p>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.</p>
Ehto/Villkor:	<p>Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.</p> <p>Eläinläkettä saa antaa naudalle, hevoselle, lampaille, vuohelle, laamalle, alpakkale vain laskimoon / Läkemedlet får administreras endast intravenöst till nötkreatur, häst, får, get, lama och alpacka.</p> <p>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.</p>
Maahantuaja/importör:	Prevett Oy, Tamro Oyj
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	E-Lääketukku Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj

Lupa voimassa/tillståndet gäller:**14.8.2023 – 31.3.2025**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	furosemidi / furosemid
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 24 tuntia / Mjölk 24 timmar	
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, alpakalle vain laskimoon / Läkemedlet får administreras endast intravenöst till nötkreatur, häst, får, get, lama och alpacka. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä furosemidille, tulee välttää kosketusta eläinläkteen 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 kehittyv ihoaltistuksen jälkeen oireita, esim. ihottumaa, käänny lääkärin

puoleen ja näytä hänelle valmisten pakkausseloste tai myyntipäällyys. Kasvojen, hulften 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 symptom 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 symptom 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 – 31.3.2025

Doxapram-V 20 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:

doksapraamihydrokloridi / doxapramhydroklorid

Pakaus/förpackning:

1 x 10 ml, 1 x 50 ml

Valmistaja/tillverkare:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Kohde-eläinlaji/djurslag:

koira, kissa, hevon (vars), fretti, lemmikkikani, jyrsijät, matelijat, sammakkoeläimet, häkkilinnut, pullonokkadelfiini, eläintarhaeläimet, nauta (vasikka), lammas (karitsa), vuohi (kili), eläintarhaeläimet, nauta (vasikka), lammas (karitsa), vuohi (kili) /

hund, katt, häst (föl), tamiller, sällskapskanin, gnagare, kräldjur, groddjur, burfåglar, öresvin, zoodjur, nötkreatur (kalv), får (lamm), get (killing)

Varoaita/karenstider:

teurastus/kött- och slaktbiprodukter:

hevonen, nauta, lammas: 2 vrk / häst, nötkreatur, får: 2 dygn

vuohi: 3 vrk / get 3 dygn

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:	1.4.2024- 31.3.2025

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 yliherkkysreaktioita ja jopa anafylaksiaa. Jos kapseli menee rikki, käytä kertakäytöisiä hansikkaita, kun siivoat kapselista valuneen lääkkeen. Mikäli valmisteelle altistumisen jälkeen esiintyy oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä pakkausseloste tai etiketti. Kasvojen, hulten 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 - 31.3.2025

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. / Salutas Pharma GmbH / Sandoz GmbH / Lek S.A.
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 yliherkkysreaktioita ja jopa anafylaksiaa. Jos kapseli menee rikki, käytä kertakäyttöisiä hansikkaita, kun siivoat kapselista valuneen lääkkeen. Mikäli 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 käsitteelyn 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.	
Maahantuaja/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 - 31.3.2025

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 / Sanofi-Winthrop Industrie
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 oavsiktig självinjektion uppsök genast läkare för vård av barbituratförgiftning.
Muita tietoja/Övrig information:	Pääasiallisesti keskushermostoon vaikuttavien (PKV) lääkkeiden määräämisenä, 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.
Maahantuojia/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	21.5.2021 - 31.3.2025

Gasprid 10 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	cisapridum monohydricum
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:	kissa, koira, kani, sinsilla, degu / katt, hund. kanin, chichilla, buskråtta
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuojia/importör:	Oriola Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **6.4.2020 - 31.3.2025**

Hibiscrub 4 % liuos iholle/kutan lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	klooriheksidiiniglukonaatti/klorhexidinluconat
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, lammast, 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 / 0 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 - 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	enilconazole
Pakkaus/förpackning:	100 ml
Valmistaja/tillverkare:	Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	

försäljningstillstånd:	Audevard
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen, nauta, vuohi, lammas, koira, kissa, kani, marsu / häst, nötkreatur, get, får, hund, katt, kanin, marsvin
Varoaika/karenstider:	<p>teurastus / kött och slaktbiprodukter:</p> <p>nauta, hevonen, lammas, vuohi: 0 vrk / nötkreatur, häst, får, get: 0 dygn</p> <p>maito / mjölk:</p> <p>nauta: 0 tuntia / nötkreatur: 0 timmar</p> <p>lammas, vuohi: 24 tuntia / får, get: 24 timmar</p> <p>Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstiderna avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.</p>
Ehto/Villkor:	<p>Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.</p> <p>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.</p>
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2024 - 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	enilconazole
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 / häst, kanin, katt, hund, får, marsvin, nötkreatur, get

Varoaika/karenstider:

teurastus / kött och slaktbiprodukter:

nauta, hevon, lammes, vuohi: 0 vrk / nötkreatur, häst, får, get: 0 dygn

maito / mjölk:

Varoaika 1.4.2024 alkaen / Karenstid från och med 1.4.2024:

nauta 0 tuntia / nötkreatur: 0 timmar

lammes, vuohi: 24 tuntia / får, get: 24 timmar

Varoaika 31.3.2024 saakka / Karenstid till och med 31.3.2024:

nauta, vuohi, lammes: 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 nämns 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.

Maahantuaja/importör:

Prevett Oy, Tamro Oyj

Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:

Prevett Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

3.5.2022 - 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:

imidokarbidipropionaatti / imidocarb dipropionate

Pakkaus/förpackning:

10 ml

Valmistaja/tillverkare:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Intervet International B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag:

hevonen (elintarvikeketjusta 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 pysyvästi teurastuskiellosta, tai jonka tunnistusasiakirjaan tehdään merkintä teurastuskiellosta lääkityshetkellä / Läkemedlet får endast användas till häst som antingen har en befintlig anteckning om slaktförbud i hästens identitetshandling, eller i vars identitetshandling slaktförbudet antecknas i samband med medicineringen.

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.

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 käsitlele valmistetta, mikäli sinua on ohjeistettu välttämään koskemasta lääkevalmisteita, joilla saattaa olla antikoliinesterasaivaikutus. Käyttäjän tulee suojaautua kertakäyttökäsiteillä valmisten käsittelyn aikana. Roiskeet tulee pestä iholta ja silmistä viipymättä. Käännny välittömästi lääkärin puoleen, mikäli antikoliinistraasivaikutukseen 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 läkare omedelbart om du upplever

biverkningar som kan vara antikolinesteraseffekter. Biverkningar inkluderar ökad salivproduktion och muskelskakningar.

Maahantuaja/importör: MSD Animal Health Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **1.4.2014 - 31.3.2025**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: triamsinoloniasetonidi / triamcinolonacetoneid

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

Varoika/karenstider: teurastus: hevonen: 6 kk / kött och slaktbiprodukter: häst: 6 mån

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

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

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: **27.4.2023 - 31.3.2025**

Limoxin WS 1000 mg/g jauhe oraaliliuosta varten

Vaikuttava aine/aktiv substans: oxitetracyclini hydrochloridum

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
Varoaita/karenstider:	teurastus/kött och slaktbiprodukter: 500 astevuorokautta / 500 dygnsgrader
	Pakausmerkinnöissä 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 eläinljin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet. Jos olet yliherkkä tetrahydrotetracyklineille, älä käsittele valmistetta. Valmistetta käsiteltäessä tulee välttää ihokontaktia sekä lääkepölyn hengittämistä. Valmistetta käsiteltäessä tulee käyttää hengityssuojausta 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 välittöntä lääkinnällistä hoitoa. Pese kädet käytön jälkeen. Lasten ja raskaana olevien tulee välttää kontaktia tetrahydrotetracyklinivalmisteisiin 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 esiintyvät bakteeri-infektiot ovat seurausta tiheästä kalapopulaatiosta kasvatusaltaissa. Tämän vuoksi ensisijaisena toimenpiteenä on oltava kalojen siirtäminen väljempään olosuhteisiin. Ruokaviraston suosituksen mukaisesti eläinläkärin 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

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 22.4.2022 – 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: phenobarbitalum natricum

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 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.

Maahantuaja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	16.6.2021 – 31.3.2025

Metalcaptase 300 mg enterotabletti/enterotablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	penisillamiini / penicillamin
Pakkaus/förpackning:	100 kpl / st.
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.
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 - 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	metoklopramidihydrokloridi / metolopramidhydroklorid
Pakkaus/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 / Chinchilla, buskråtta, häst, kanin, katt, hund, marsvin

Varoaiaka/karenstid:

hevonen/häst:

teurastus/kött och slaktbiprodukter: 6 kk/mån

Ei saa käyttää lysäville tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi. / 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 vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä tälle pakkausseloste tai myyntipäällys. Jos valmistetta roiskuu iholle tai silmiin, huuhtele altistunut alue välittömästi runsalla 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, Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

1.4.2023 - 31.3.2025

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 Virbac S.A

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 saattaa ärsyttää silmiä ja ihoa sekä aiheuttaa herkistymistä. Käytä suojakäsineistä ja suojavaatetusta lääkevalmistetta käsitellessä. Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänen pakkausseloste tai myyntipäällys. Jos lääkevalmistetta joutuu vahingossa silmiin tai iholle, pese heti runsalla vedellä ja ota yhteys lääkäriin. Raskaana olevien tai raskautta suunnittelevien naisten ei tule käsitellä valmistetta. Älä anna lääkettä saaneen koiran nuolla ihmisiä heti lääkityksen jälkeen. Älä syö, juo tai tupakoi kun annat lääkevalmistetta. /

Personer som är överkänsliga mot miltefisin bör undvika kontakt med läkemedlet och med sekret (avföring, urin, kräckningar, 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 oavsiktig 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.

Maahantuoja/importör:

Biofarm Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

15.6.2022 - 31.3.2025

Moderin 16 mg tabletti / tablet

Vaikuttava aine/aktiv substans: metyyliprednisoloni / methylprednisolon

Pakkaus/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

Varoaiaka/karenstid:	teurastus: hevonens, aasi, muuli: 28 vrk / kött och slaktbiprodukter: häst, mula, åsna: 28 dygn Ei saa käyttää lysäville tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi / Ej godkänt för användning till laktanterade 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 hänen pakkausseloste tai myyntipäällrys / Förvaras utom syn och räckhåll för barn. Tvätta händerna efter användning. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.
Maahantuaja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2023 - 31.3.2025

Moderin 32 mg tabletti / tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	metyyliprednisoloni / methylprednisolon
Pakaus/förpackning:	30 kpl / st.
Valmistaja/tillverkare:	Pfizer Italia S.r.l
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Zoetis Belgium SA
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira, kissa, hevonens, aasi, muuli / hund, katt, häst, mula, åsna
Varoaiaka/karenstid:	teurastus: hevonens, aasi, muuli: 28 vrk / kött och slaktbiprodukter: häst, mula, åsna: 28 dygn Ei saa käyttää lysäville tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi / Ej godkänt för användning till laktanterade 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 pakkauseloste tai myyntipäällys / Förvaras utom syn och räckhåll för barn. Tvätta händerna efter användning. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Maahantuaja/importör: Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **1.4.2023 - 31.3.2025**

Muro-128 5 % silmävoide/ögonsalva

Vaikuttava aine/aktiv substans: natriumkloridi / natriumklorid

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 pääöksessä 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 - 31.3.2025**

Myocholine-Glenwood 10 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: bethanecholi chloridum

Pakkaus/förpackning: 50 tabl.

Valmistaja/tillverkare: Glenwood GmbH Pharmazeutische Erzeugnisse

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Glenwood GmbH Pharmazeutische Erzeugnisse

Kohde-eläinlaji/djurslag:

koira, kissa, lemmikkikani / hund, katt, sällskapskanin

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:

7.4.2020 - 31.3.2025

Neopridimet oral 600 mg/g + 120 mg/g 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

Varoika/karenstider:

varoika 1.4.2024 alkaen / Karenstid från och med 1.4.2024:

500 astevrk / 500 graddygn

varoika 31.3.2024 saakka / Karenstid till och med 31.3.2024:

800 astevuorokautta / graddygn

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 mainitun eläinlajin 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 lääketukkukaupasta vain eläinlääkärin tilauksesta lääkerehen valmistusta varten. Lääkerehen 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.

Maahantuojan/importör: Orion Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 1.8.2017 - 31.3.2025

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 / 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 yliherkkysreaktioita ja jopa anafylaksiat. Jos kapseli menee rikki, käytä kertakäyttöisiä hansikkaita, kun siivoat kapselista valuneen lääkkeen. Mikäli valmisteelle altistumisen jälkeen esiintyy oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä pakkausseloste tai etiketti. Kasvojen, hulten 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.

Maahantuaja/importör: Prevett Oy, Viatris Oy, Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 20.7.2022 - 31.3.2025

Neurontin 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans: gabapentiini/gabapentin

Pakaus/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 / 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 yliherkkysreaktioita ja jopa anafylaksiaa. Jos kapseli menee rikki, käytä kertakäyttöisiä hansikkaita, kun siivoat kapselista valuneen lääkkeen. Mikäli 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 spilda 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.

Maahantuaja/importör: Oriola Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 20.7.2022 - 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	elävä, heikkennetty lintujen tarttuvan keuhkoputkentulehdusviroksen varianttikanta Ma5 / levande försvagat virus mot infektioös bronkit hos fåglar, stam Ma5
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
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.
Maahantuojais/importör:	MSD Animal Health Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	23.5.2023 - 31.3.2025

Nobilis IB Multi vet injektioneste, emulsio/injektionsvätska, emulsion

Vaikuttava aine/aktiv substans:	inaktivoitut lintujen tarttuvan keuhkoputkentulehdusviroksen varianttiannat M41 ja D274 / inaktiverade virus mot infektiös bronkit hos fåglar, stammar M41 och D274
Pakaus/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

Varoaika/karenstider:

0 vrk / noll 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. Vahinkoinjektiot voi aiheuttaa kovaa kipua ja turvotusta erityisesti, jos injektiot osuu niveleen tai sormeen, ja voi harvinaisissa tapauksissa johtaa vahingoitetun sormen menetykseen, ellei nopeaa lääkinnällistä hoitoa ole saatavilla. Jos vahingossa injisoit itseesi tästä eläinlääkettä, sinun on viipymättä otettava yhteyttä lääkäriin, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä. Ota pakkauseloste mukaan lääkärintarkastukseen. Jos kipu jatkuu yli 12 tuntia lääkärintarkastuksen jälkeen, ota uudelleen yhteyttä lääkäriin.

Lääkärille: Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektiot, 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 välittämättömiä, 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 - 31.3.2025

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 / noll 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 - 31.3.2025

Penicillamine 125 mg tabletti, kalvopäällysteinen/tablett, filmdragerad tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	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 - 31.3.2025

Penicillamine 125 mg tabletti, kalvopäällysteinen/tablett, filmdragerad tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: penicillamin

Pakkaus/förpackning: 56 kpl/st.

Valmistaja/tillverkare: Mylan Hungary Kft

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.

Maahantuaja/importör: Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 1.4.2024 - 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: phenobarbitalum natricum

Pakkaus/förpackning: 10 x 2 ml

Valmistaja/tillverkare: Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG

Myyntiluvan haltija/innehavaren av
försäljningstillstånd:

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

Maahantuaja/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 oavsniktlig självinjektion uppsk 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.

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

5.8.2021 - 31.3.2025

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

Varoaike/karenstider:

teurastus/ kött och slaktbiprodukter:

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

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

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 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 käsitlevät valmistetta jatkuvasti, tulee käyttää läpäisemättömiä suojakäsineitä. Vältä valmisten pääsyä silmiin. Mikäli valmistetta joutuu silmiin, huuhtele 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/uneliaisuutta voi esiintyä./

Tvätta händerna och exponerad hud noga efter användning. Personer med känslig hud eller som är i kontinuerlig kontakt med läkemedlet bör bärä 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 FÖRBUDDET, eftersom trötthet/sömnighet kan förekomma.

Maahantuojan/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 5.8.2020 - 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: ronidazolum

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 eläinläkemääräyksen 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.

Maahantuojan/importör: Oriola Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 20.4.2022 – 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: ronidazolum

Pakkaus/förpackning: 250 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 -kapseliteina /

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.

Maahantuojan/importör: Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **20.4.2022 – 31.3.2025**

Sulfato de Magnésio Labesfal 2000 mg/10 ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	magnesium sulfate heptahydrate
Pakkaus/förpackning:	50 x 10 ml
Valmistaja/tillverkare:	Labesfal - Laboratórios Almiro, S.A.
Myyntiluvan haltija/	
innehavare av försäljningstillstånd:	Labesfal - Laboratórios Almiro, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta, hevonen, lammas, vuohi, laama, alpakka / nöt, häst, får, get, lama, alpacka
Varoaika/karenstider:	Varoajat / Karenstider: Teurastus: nauta, lammas, vuohi, hevonen, laama, alpakka nolla vrk / Kött och slaktbiprodukter: nöt, får, get, häst, lama, alpacka noll dygn Maito: nauta, lammas, vuohi nolla h / Mjölk: nöt, får, get noll h
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:	1.4.2024 – 31.3.2025

Sulfato de Magnésio Labesfal 2500 mg/10 ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	magnesium sulfate heptahydrate
Pakkaus/förpackning:	50 x 10 ml
Valmistaja/tillverkare:	Labesfal - Laboratórios Almiro, S.A.

Myyntiluvan haltija/

innehavare av försäljningstillstånd:

Labesfal - Laboratórios Almiro, S.A.

Kohde-eläinlaji/djurslag:

nauta, hevonen, lammas, vuohi, laama, alpacka / nöt, häst, får, get, lama, alpacka

Varoika/karenstider:

Varoajat / Karenstider:

Teurastus: nauta, lammas, vuohi, hevonen, laama, alpacka nolla vrk / Kött och slaktbiprodukter: nöt, får, get, häst, lama, alpacka noll dgn

Maito: nauta, lammas, vuohi nolla h / Mjölk: nöt, får, get 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:

Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

1.4.2024 – 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:

triamcinoloni acetonidum

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

Ei saa käyttää lysäville tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi / 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 / Veterinären skall göra en anteckning om användning av

detta läkemedel i identitetshandlingen ifall det inte finns en anteckning om slaktförbud.

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
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	27.4.2023 – 31.3.2025

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	ronidazolum
Pakkaus/förpackning:	8 x 4 g
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 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:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **20.4.2022 – 31.3.2025**

TSO-Tabletten 20 mg + 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:	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 Vältä valmisten 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.
Maahantuaja/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 – 31.3.2025

TSO-Tabletten 80 mg + 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:

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.

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.

Maahantuojan/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 – 31.3.2025

Ursochol 150 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: ursodeoksikoolihappo / ursodeoxycholsyra

Pakaus/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.

Maahantuojan/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 - 31.3.2025

Valbazen 19 mg/ml oraalisuspensio/oral suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	albendazulum
Pakaus/förpackning:	1000 ml
Valmistaja/tillverkare:	Purna Pharmaceuticals
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Zoetis
Kohde-eläinlaji/djurslag:	lammas, vuohi, nauta / får, get, nötkreatur
Varoika/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: lammas, vuohi: 10 vrk / får, get: 10 dygn nauta: 7 vrk / nötkreatur: 7 dygn
	maito / mjölk: lammas, vuohi: 6 vrk / får, get: 6 dygn nauta: 84 h (3,5 vrk) / nötkreatur: 84 h (3,5 dygn)
Ehto/Villkor:	Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland. 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 tätä 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 iakta 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 myrkyllistä lanta- ja vesielölle, mutta sen pitkäaikaisvaikutuksia lantakuoriaisten populaatiodynamikaan 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 behandlas 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.

Maahantuaja/importör:

Zoetis Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

7.7.2020 - 31.3.2025

Ventipulmin 30 mikrog/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 / 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 nämns i beslutet.

Käyttöä koskevat rajoitukset / Användningsbegränsningar

- 1) Vain naudan sekä hevosen, 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 hevonen, aasi, muuli/nötkreatur, häst, åsna, mula:
teurastus 28 vrk / kött och slaktbiprodukter 28 dygn

nauta/nötkreatur: maito 5 vrk / mjölk 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 teurastuskiellosta, tai jonka tunnistusasiakirjaan tehdään merkistä teurastuskiellosta 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 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.

Maahantuоja/importör:

Vetcare Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

25.1.2024 - 31.3.2025

Viokase-V jauhe/pulver

Vaikuttava aine/aktiv substans:

amylas, lipas, proteas

Pakaus/förpackning:

227 g

Valmistaja/tillverkare:	AML Riverside LLC
Myyntiluvan haltija/	
innehavare av försäljningstillstånd:	Zoetis Inc.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kира, киса / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet. Lääkevalmiste voi aiheuttaa ärsytystä hengitysteissä ja iholla. Vältä lääkevalmisten hengittämistä ja suoraa kosketusta ihmisen kipsiin. Pese kädet huolellisesti 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
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2020 - 31.3.2025

Virgan 1,5 mg/g silmägeeli/ögongel

Vaikuttava aine/aktiv substans:	ganciclovir
Pakkaus/förpackning:	5 g
Valmistaja/tillverkare:	FARMILA-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 nämns i beslutet. Kädet on pestävä valmisten käsittelyn jälkeen / Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.
Maahantuaja/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 - 31.3.2025

Wedeclox Mastitis 50 mg/ml intramammaarisuspensio/intramammär suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	kloksasilliininatriummonohydraatti / kloxacillinnatriummonohydrat
Pakaus/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
Varoika/karenstider:	teurastus/kött och slaktbiprodukter 6 vrk / 6 dygn maito/mjölk 6 vrk / 6 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 mainitun eläinlajan hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet. Lääkevalmisteen käyttö on rajoitettu herkkyysmäärityksen 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
Maahantuоja/importör:	Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2020 - 31.3.3025

Päätyneet 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.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2017 - 31.3.2023

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

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)
Varoika/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 varoika 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 käsitlele tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsittelymästä 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 lääkäriille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välittöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet valmisteen 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.

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

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: Laboratorios Hipra, S.A.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Laboratorios Hipra, S.A.

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: MSD Animal Health Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 23.5.2023 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: Elävä, heikkennetty, tarttuvan bronkiittiviruksen 1/96 -kanta / Levande, försvagat infektiöst bronkitvirus (IBV), 1/96 stam

Pakaus/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
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:	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, förvagat 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 / noll dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuojia/importör:	Oriola Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	hepariininatrium, levomentoli, hydroksietylsalisylaatti /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
Varoaika/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.
Ehto/Villkor:	Pakkausmerkinnöissä 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 nämns i beslutet. Läpäisemättömiä hanskoja tulee käyttää, kun valmistetta sivellään hevoset iholle. / Ogenomsläpliga handskar bör användas då läkemedlet stryks på hästens hud.
Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oy, Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	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

Cronyxin 50 mg/g oraalipasta/oral pasta

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluniksiinimeglumiini / flunixinmeglumin
Pakaus/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 elintarvikkeksi. / 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. Nieltyä tämä lääkevalmiste voi aiheuttaa vakavia haittavaikutuksia ihmiselle, etenkin lapsille. Säilytä lääkevalmiste suljetussa kaapissa. / Om läkemedlet sväljs, kan den orsaka allvarliga biverkningar hos mänsk, speciellt hos barn. Förvara läkemedlet i ett låst skåp.
	Tämä lääkevalmiste voi aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita (allergisia reaktioita). Vältä lääkevalmisteen 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 ickesteroidia antiinflammatoriska läkemedel (NSAID), hantera inte detta läkemedel.
	Mikäli lääkevalmistetta joutuu iholle, pese altistunut alue välittömästi runsalla vedellä ja saippualla. Yliherkkyyssreaktiot 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 oavsiktlig hudkontakt tvätta det exponerade området 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 lääkevalmisen joutuu silmiin, huuhtele altistunut silmä välittömästi runsaalla vedellä ja hakeudu lääkäriin. / Detta läkemedel kan irritera ögonen. Undvik kontakt med ögonen. Vid kontakt med ögonen, skölj omedelbart med rikligt med vatten och uppsök läkare.

Maahantuaja/importör:

Vet Medic Finland Oy

Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

21.8.2020 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: sulfadiatsiini/ trimetopriimi / sulfadiazin / trimetoprim

Pakaus/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, hevon, poni, aasi, muuli, lammas, vuohi, poro, biisoni, kani, minkki, kettu, supikoira, 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, hevon, 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

lammast 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.

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

Apuaineena käytetty N-metylipyrrolidonin (NMP) epäillään olevan teratogeeninen. 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 hänenne 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 hänenne pakkausseloste 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 veterinärmedi-cinska läkemedlet.

Hjälpmötet N-metylpyrrolidon (NMP) misstänks vara teratogen för mänskliga. Därför bör kvinnor i fertil ålder vara särskilt försiktiga vid administrering för att undvika exponering via huden eller genom oavsiktlig självinjektion. Om 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 ögonen eller huden.

Ifall detta läkemedel kommer i kontakt med hud eller ögon, tvätta omedelbart med riktigt 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.

Maahantuojia/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 injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning

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

Pakkaus/förpackning: 100 ml

Valmistaja/tillverkare: Dopharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Dopharma Research B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: aasi, biisoni, hevon, kani, kettu, kissa, koira, lammas, minkki, muuli, nauta, poro, sika, supikoir, vuohi / bison, får, get, hund, häst, kanin, katt, mink, mula, mårhund, 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, hevon, 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 suora ihokosketusta tulee välttää valmistetta annosteltaessa. Ihmiseen 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 kontaktdermit, på grund av detta bör direkt hudkontakt undvikas vid administrering. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Använd skyddshandskar.

Kulutukseen saa luovuttaa erää Nro: 20J05-12C2 (exp. 31.10.2023)

Maahantuoja/importör:

Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

4.2.2021 - 31.10.2023

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

Varoaika/karenstider: hevonen, nauta, lamas, 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 (vars), häkkilinnut, jyrsijät, kissa, koira, lamas (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, lamas, 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**

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
Varoaike/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.
Maahantuojia/importör:	Zoetis Finland Oy
Lääketukku kauppa/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
Varoaike/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.
Maahantuojia/importör:	Oriola Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **7.10.2019 - 31.3.2023**

Finadyne 50 mg/g oraalipasta/oral pasta

Vaikuttava aine/aktiv substans:	flunukiinimeglumiini / flunixinmeglumin
Pakkaus/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
Varoika/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

Flunidol 5% oraaligeeli/oral gel

Vaikuttava aine/aktiv substans:	flunukiinimegluminaatti / flunixinmelegluminat
Pakkaus/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, poni / åsna, häst, mula, ponny
Varoaika/karenstider:	<p>teurastus / slakt:</p> <p>aasi / åsna 28 vrk / dygn</p> <p>hevonen / häst 7 vrk / dygn</p> <p>muuli / mula 28 vrk / dygn</p> <p>poni / ponny 7 vrk / dygn</p> <p>Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.</p> <p>Valmistetta ei saa käyttää tammoilla, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena. / Läkemedlet får inte användas för ston vars mjölk användas i livsmedel.</p>
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
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2020 – 31.3.2021

Ful-Glo 0,6 mg silmälämelli/ögonlameli

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluoreseiininatrium/fluoresceinnatrium
Pakkaus/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, lammas, vuohi, sika, minisika, laama, alpakka, siipikarja / hund, katt, iller, kanin, marsvin, chinchilla, rätta, mus, hamster, ökenrätta, igelkott, kräldjur, burfåglar, vilda djur, hästdjur, nötkreatur, får, get, svin, minigris, lama, alpacka, fjäderfä

Varoaika/karenstider:

teurastus / slakt:

nauta, lammas, 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.

Maahantuaja/importör:

Tamro Oyj

Lääketukku kauppa/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

Pakkaus/förpackning: 100 kpl/st.

Valmistaja/tillverkare: Akorn, Inc.

Myyntiluvan haltija/innehavare av

försäljningstillstånd: Akorn, Inc.

Kohde-eläinlaji/djurslag: alpakka, hevoseläimet, nauta, sika, lammas, vuohi, kissa, koira, fretti, marsu, kani, rott, hiiri, lintu, chinchilla ja afrikkalainen kääpiösili /

alpacka, hästdjur, nöt, svin, får, get, katt, hund, tamiller, marsvin, kanin, rätta, mus, chinchilla och afrikansk pygméigelkott

Varoaika/karenstider: teurastus / slakt: 0 vrk / dygn

Poikkeuksena hevoseläimet 6 kk (Komission asetus 122/2013). Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkity pysyvä teuraskieltoa, 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

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 nämns i beslutet.

Maahantuaja/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

Varoaika/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 hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys. Jos vahingossa nielet valmistetta, huuhtele suu. Vältä valmisteen 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 käsittelyn jälkeen. /

Personer som är överkänsliga mot gentamicin bör undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet. Försiktighet måste iakttas vid hantering av läkemedlet. Vid oavsiktlig 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

Lääketukku kauppa/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

Pakaus/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, lammast, vuohi, alpakka, 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 / 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.

Maahantuaja/importör: Oriola Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 12.11.2019 - 31.03.2022

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: alpacka, hevonen, laama, lammast, nauta, vuohi, / alpacka, får, get, häst, lama, nöt

Varoaika / Karenstid teurastus/kött och slaktbiprodukter:

nauta: 0 vrk / nöt: noll dygn

hevonen, laama, alpacka, lammast, vuohi 1 vrk / häst, lama, alpacka, får, get 1 dygn

maito/mjölk:

nauta nolla h / nöt noll h

lammast, vuohi 1 vrk / får, get 1 dygn

Pakausmerkinnöissä 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 mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet 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:	3.1.2022 – 31.3.2024

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
Varoaika/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
Varoika/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.
Maahantuaja/importör:	Biofarm Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	8.10.2020 – 31.3.2021

Metalcaptase 150 mg enterotabletti/enterotablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	penisillamiini/penicillamin
Pakaus/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.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

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, 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 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
munat / 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 käsittele tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsitlemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsittele 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

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 yliherkkysreaktioita ja jopa anafylaksiat. Jos kapseli menee rikki, käytä kertakäyttöisiä hansikkaita, kun siivoat kapselista valuneen lääkkeen. Mikäli valmisteelle altistumisen jälkeen esiintyy oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä pakkausseloste tai etiketti. Kasvojen, hulten 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 spilda 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
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	20.7.2022 - 31.3.2024

Prevase 0,5 % liuos iholle/kutan lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	klooriheksidiiniglukonaatti/klorhexidinalgluconat
Pakkaus/förpackning:	200 ml
Valmistaja/tillverkare:	Ecolab Ltd.

Myyntiluvan haltija/innehavaren 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, 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

Varoika/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

Lääketukkukauppa/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

Pakaus/förpackning: 250 ml

Valmistaja/tillverkare: VetPlus Limited

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: VetPlus Ltd.

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

Varoika/karenstider: teurastus / kött och slaktbiprodukter: 60 vrk / dygn

Pakausmerkinnöissä 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 käsittely on kiellettyä alle 18-vuotiailtia. Hevosta/aasia ei tule myöskään sukia/harjata, eivätkä alle 18-vuotiaat saa ratsastaa sillä vuorokauteen käsittelystä. / 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 nitrilikäsineitä. / 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 käsittelystä 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.

Maahantuoja/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 intramammaarisuspensio/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.

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 käsittele tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsittelemättä tällaisia valmisteita.

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

Maahantuojan/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 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 nämns 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:

nauta hevonen, 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 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).

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 määräämisessä, 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

Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

27.7.2020 - 31.3.2024

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 nämns i beslutet.

Käyttöä koskevat rajoitukset / Andvändningsbegränsningar

- 1) vain naudan sekä hevosen, 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:

teurastus/kött och slaktbiprodukter: 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 teurastuskiellosta, tai jonka tunnistusasiakirjaan tehdään merkistä teurastuskiellosta 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 määräämisessä, käytössä ja luovutuksessa eläinlääkinässä 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

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

27.7.2020 - 31.3.2023