

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	N-asetyylitysteiini/N-acetylcystein
Pakkaus/förpackning:	10 x 10 ml
Valmistaja/tillverkare:	Panpharma GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Aurum Pharmaceuticals Ltd., T/A Martindale Pharma

Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira, lemmikkikani / hund, katt, sällskapskanin
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	8.4.2020 - 31.3.2024

Amoxibactin 50 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	amoksisilliini/amoxicillin
Pakkaus/förpackning:	250 tabl. (25 x 10 tabl.), 1 x 100 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	Lelypharma B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Le Vet. Beheer B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	fretti, kissa, koira, nelivarvassiili, rotta / afrikansk pygméigelkott, hund, katt, råtta, tamiller
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet. Penisilliinit ja kefalosporiinit voivat injisoituna, inhaloituna, nieltyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja päinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat olla toisinaan vakavia. Älä käsitlele tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsitlemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsitlele tästä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet tablettien käsittelyisen jälkeen. / Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inhalation, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cefalosporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa ämnen kan emellanåt vara allvarliga. Hantera inte detta läkemedel om du har fått rådet att inte arbeta med sådana preparat. Detta läkemedel ska hanteras med stor försiktighet för att undvika exponering, och alla de rekommenderade försiktighetsåtgärderna ska vidtas. Om du får symtom, 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 symtom och kräver omedelbar sjukvård. Tvätta händerna efter hantering av tabletterna.

Maahantuaja/importör: Oriola Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 21.4.2022 - 31.3.2024

Amoxibactin 250 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: amoksisilliini/amoxicillin

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

Valmistaja/tillverkare: Lelypharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Le Vet. Beheer B.V.

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

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

Penisilliinit ja kefalosporiinit voivat injisoituina, inhaloituina, nieltyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja päinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat toisinaan olla vakavia. Älä käsitlee tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsitlemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsitlee tästä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet tablettien käsitlemisen jälkeen. / Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inhalation, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cefalosporiner och tvärtom. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. Hantera inte detta läkemedel om du vet att du är sensibiliseras eller om du har fått rådet att inte arbeta med sådana preparat. Detta läkemedel ska hanteras med stor försiktighet för att undvika exponering och alla de rekommenderade försiktighetsåtgärderna ska vidtas. Om du får symtom 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 symtom och kräver omedelbar sjukvård. Tvätta händerna efter hantering av tabletterna.

Maahantuoja/importör: Oriola Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **21.4.2022 - 31.3.2024**

Amoxibactin 250 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: amoksisilliini/amoxicillin

Pakkaus/förpackning: 250 tabl. (25 x 10 tabl.)

Valmistaja/tillverkare: Dechra

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Le Vet. Beheer

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

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

Penisilliinit ja kefalosporiinit voivat injisoituna, inhaloituna, 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, hulut tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet tablettien käsittelemisen jälkeen. / Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka

överkänslighet (allergi) efter injektion, inhalation, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till

korsreaktioner mot cefalosporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa ämnen kan emellanåt vara allvarliga. Hantera inte detta läkemedel om du vet att du är sensibiliseras eller om du har fått rådet att inte arbeta med sådana preparat. Detta läkemedel ska hanteras med stor försiktighet för att undvika exponering, och alla

de rekommenderade försiktighetsåtgärderna ska vidtas. Om du får symtom 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 symtom som kräver

omedelbar sjukvård. Tvätta händerna efter att du hanterat tabletterna.

Maahantuoja/importör:	Prevett Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	27.5.2022 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	IgG, Fab-fragmentti/IgG, Fab-fragment
Pakkaus/förpackning:	5 ml
Valmistaja/tillverkare:	Wytwornia Surowic i Szczepionek Biomed Sp.z o. o
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Wytwornia Surowic i Szczepionek Biomed Sp.z o. o
Kohde-eläinlaji/djurslag:	fretti, hevon, jyrsijä, kani, kissa, koira / gnagare, hund, häst, iller, kanin, katt
Varoaika/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2020 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	apomorfiinhydrokloridihemihydraatti/ apomorfinhydrokloridhemihydrat
Pakkaus/förpackning:	1 x 5 ml
Valmistaja/tillverkare:	Produlab Pharma B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Dechra Regulatory B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira / hund

Ehto/Villkor:

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

Tämä valmiste voi aiheuttaa pahoinvointia ja uneliaisuutta. Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys. ÄLÄ AJA AUTOA, sillä sedaatio on mahdollinen. Apomorfiinin on osoitettu aiheuttavan teratogenisia vaikutuksia koe-eläimillä ja se erittyy rintamaitoon. Raskaana olevien tai imettävien naisten on vältettävä valmisteen käsittelemistä. 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 oavsniktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. KÖR INTE BIL eftersom sedering kan uppkomma. Apomorfin har visat sig ha teratogena effekter på försöksdjur och utsöndras i bröstmjölk. Gravida eller ammande kvinnor ska inte hantera läkemedlet. Detta läkemedel kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga för apomorfin eller något av hjälpmännen ska undvika kontakt med läkemedlet. Om läkemedlet kommer i kontakt med huden eller ögonen, skölj omedelbart med vatten. Tvätta händerna efter användning.

Maahantuaja/importör:

Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

1.4.2023 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:

fenbendatsoli/fenbendazol

Pakaus/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:

teurstas / kött och slaktbiprodukter: 14 vrk / 14 dygn

maito / mjölk: 6 vrk / 6 dygn

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

Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	MSD Animal Health Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	7.4.2020 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fenbendatsoli/fenbendazol
Pakaus/förpackning:	50 ml
Valmistaja/tillverkare:	Intervet Productions S.A.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	MSD Animal Health Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	7.4.2020 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	terbutaliinisulfaatti/terbutalinsulfat
Pakaus/förpackning:	10 x 1 ml
Valmistaja/tillverkare:	AstraZeneca GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	AstraZeneca GmbH

Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
	Beeta-agonisteja sisältävien eläinlääkkeiden määräämisessä, käytössä ja luovutuksessa 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.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	31.7.2020 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	terbutaliinisulfaatti/terbutalinsulfat
Pakkaus/förpackning:	5 x 1 ml (Oriola Finland Oy), 10 x 1 ml (Tamro Oyj)
Valmistaja/tillverkare:	Cenexi
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	AstraZeneca UK Limited / AstraZeneca
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
	Beeta-agonisteja sisältävien eläinlääkkeiden määräämisessä, käytössä ja luovutuksessa 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.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	31.7.2020 - 31.3.2024

Bronpira-1 tabletti, kylmäkuivattu/frystorkad tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	elävä, heikennetty lintujen tarttuvan bronkiittiviruksen H120-kanta / levande, försvagat infektiöst bronkitvirus (IBV), stam H-120
Pakkaus/förpackning:	12 x 1000 annosta / doser, 12 x 5000 annosta / doser
Valmistaja/tillverkare:	Intervet International B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling
Varoaike/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	MSD Animal Health Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	23.5.2023 - 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)
Varoaike/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 varoaike 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)

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

Maahantuaja/importör:

Vet Medic Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

22.3.2023 - 31.12.2023

Cartrophen Equine Forte 250 mg/ml injektioneste/injektionsvätska

Vaikuttava aine/aktiv substans:

natriumpentosaanipolsulfatti/natriumpentosanpolysulfat

Pakaus/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

Varoaita/karenstider:	Valmistetta saa käyttää vain hevoselle, jonka alkuperäisessä tunnistusasiakirjassa on merkintä pysyvästä teurastuskielosta, tai jonka tunnistusasiakirjaan tehdään merkintä teurastuskielosta lääkityshetkellä. / Läkemedlet får endast användas till häst som antingen har en befintlig anteckning om slaktförbud i hästens identitetshandling, eller i vars identitetshandling slaktförbuden antecknas i samband med medicineringen.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuojia/importör:	Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	22.7.2020 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Elävä, heikennetty, tarttuvan bronkiittiviruksen 1/96 -kanta / Levande, försvagat infektiöst bronkitvirus (IBV), 1/96 stam
Pakkaus/förpackning:	20 x 1000 annosta / doser 20 x 5000 annosta / doser 20 x 10 000 annosta / doser
Valmistaja/tillverkare:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling
Varoaita/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 IBird kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten/frystorkat pulver för suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Elävä, heikennetty, tarttuvan bronkiittiviruksen 1/96 -kanta / Levande, försvagat infektiöst bronkitvirus (IBV), 1/96 stam
Pakkaus/förpackning:	20 x 1000 annosta / doser 20 x 5000 annosta / doser 20 x 10 000 annosta / doser
Valmistaja/tillverkare:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling
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:	Orion Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	26.6.2023 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Elävä, heikennetty, tarttuvan bronkiittiviruksen Massachusetts B-48 -kanta / Levande, försvagat infektiöst bronkitvirus (IBV), Massachusettsstam
Pakkaus/förpackning:	20 x 5000 annosta / doser
Valmistaja/tillverkare:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling
Varoaike/karenstider:	0 vrk / dygn

Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	24.5.2023 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Elävä, heikennetty, tarttuvan bronkiittiviruksen Massachusetts B-48 -kanta / Levande, försvagat infektiöst bronkitvirus (IBV), Massachusettsstam
Pakkaus/förpackning:	20 x 5000 annosta / doser
Valmistaja/tillverkare:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling
Varoaike/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Orion Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	26.6.2023 - 31.3.2024

Cronyxin 50 mg/g oraalipasta/oral pasta

Vaikuttava aine/aktiv substans:	flunukiinimeglumiini/flunixinmeglumin
Pakkaus/förpackning:	1 x 33 g
Valmistaja/tillverkare:	Bimeda Animal Health Ltd
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Bimeda Animal Health Ltd

Kohde-eläinlaji/djurslag:

aasi, hevonen, muuli / häst, mula, åsna

Varoaike/karenstid:

teurastus / kött och slaktbiprodukter: 15 vrk / 15 dygn

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

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

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får 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 människa, speciellt hos barn. Förvara läkemedlet i ett låst skåp.

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

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

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

Tämä lääkevalmiste voi aiheuttaa silmän ärsytystä. Vältä lääkevalmisten joutumista silmiin. Mikäli lääkevalmistetta joutuu silmiin, huuhtele altistunut silmä välittömästi runsalla vedellä ja hakeudu lääkäriin. / Detta läkemedel kan irriterä ögonen. Undvik kontakt med ögonen. Vid kontakt med ögonen, skölj omedelbart med rikligt med vatten och uppsök läkare.

Maahantuaja/importör:

Vet Medic Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **21.8.2020 - 31.3.2024**

Cupripen 50 mg tabletti/tablett

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

Pakaus/förpackning: 30 tabl.

Valmistaja/tillverkare: Laboratorios Rubio, S.A.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av
försäljningstillstånd: Laboratorios Rubio, S.A.

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

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

Maahantuоja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **7.4.2020 - 31.3.2024**

Cupripen 250 mg kapseli/kapsel

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

Pakaus/förpackning: 30 kpl/st.

Valmistaja/tillverkare: Laboratorios Rubio, S.A.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av
försäljningstillstånd: Laboratorios Rubio, S.A.

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

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

Maahantuоja/importör: Tamro Oyj

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

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

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

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Mycobacterium avium, kanta D4 ER (puhdistettu proteiini) / Mycobacterium avium, stam D4 ER (rengjort protein)
Pakkaus/förpackning:	10 x 50 annosta/doser
Valmistaja/tillverkare:	CZ Veterinaria, S.A.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	CZ Veterinaria, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	vuohi, poro, metsäpeura, kuusiperua, saksanhirvi, hirvi / get, ren, skogsren, dovhjort, kronhjort, älg
Varoaike/karenstider:	0 vrk / 0 dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuojia/importör:	Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

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

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

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Mycobacterium bovis, kanta AN-5 (puhdistettu proteiini) / Mycobacterium bovis, stam AN-5 (rengjort protein)
Pakkaus/förpackning:	10 x 50 annosta/doser
Valmistaja/tillverkare:	CZ Veterinaria, S.A.emma.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	CZ Veterinaria, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	vuohi, poro, metsäpeura, kuusipeura, saksanhirvi, hirvi / get ren, skogsren, dovhjort, kronhjort, älg
Varoaike/karenstider:	0 vrk / 0 dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.

Maahantuoja/importör:	Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2023 - 31.3.2024

Dexacortone 0,5 mg purutabletti/tuggtablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	deksametasoni/dexametason
Pakkaus/förpackning:	1 x 10 tabl., 1 x 100 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	LelyPharma B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Le Vet Beheer B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet. Käyttäjän varoitukset: Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Deksametasoni voi aiheuttaa yliherkkyysreaktioita. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä deksametasonille tai apuaineille (esim. povidoni), tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa. Pese kädet käytön jälkeen. Tämä eläinlääke voi olla haitallista lapsille vahingossa nieltyvä. Yliherkkyysreaktioissa, tai jos eläinlääkettä on nälty vahingossa, käännny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausseloste tai myyntipäällys. Deksametasoni voi vahingoittaa sikiötä. Raskaana olevien naisten tulisi välttää altistumista. Imeytymisen ihon läpi on hyvin vähäistä, mutta on suositeltavaa pestä kädet välittömästi tablettien käsittelyn jälkeen, jotta vältetään lääkkeen joutuminen kädestä suuhun. / Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Dexametason kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga mot dexametason eller något av hjälppämnena (t.ex. povidon) bör undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan vara skadligt för barn vid intag. Vid överkänslighetsreaktioner, eller vid oavsiktligt intag, kontakta omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Dexametason kan skada fostret. Gravida kvinnor bö undvika exponering. Absorptionen genom huden är mycket låg, men det rekommenderas att tvätta händerna omedelbart efter hantering av tabletterna för att undvika hand-till-mun kontakt.

Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2023 - 31.3.2024

Dexacortone 0,5 mg purutabletti/tuggtablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	deksametasoni/dexametason
Pakkaus/förpackning:	100 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	LelyPharma B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Le Vet Beheer B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
	Käyttäjän varoitukset: Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Deksametasoni voi aiheuttaa yliherkkyysreaktioita. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä deksametasonille tai apuaineille (esim. povidoni), tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa. Pese kädet käytön jälkeen. Tämä eläinlääke voi olla haitallista lapsille vahingossa nieltyvä. Yliherkkyysreaktioissa, tai jos eläinlääkettä on nieltynä vahingossa, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausseloste tai myyntipäällys. Deksametasoni voi vahingoittaa sikiötä. Raskaana olevien naisten tulisi välttää altistumista. Imeytyminen ihon läpi on hyvin vähäistä, mutta on suositeltavaa pestä kädet välittömästi tablettien käsittelyn jälkeen, jotta vältetään lääkkeen joutuminen kädestä suuhun. / Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Dexametason kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga mot dexametason eller något av hjälppämnena (t.ex. povidon) bör undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan vara skadligt för barn vid intag. Vid överkänslighetsreaktioner, eller vid oavsiktligt intag, kontakta omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Dexametason kan skada fostret. Gravida kvinnor 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:	Tamro Oyj
Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2023 - 31.3.2024

Dexacortone 2 mg purutabletti/tuggtablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	deksametasoni/dexametason
---------------------------------	---------------------------

Pakaus/förpackning:	1 x 10 tabl., 1 x 100 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	LelyPharma B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Le Vet Beheer B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
	Käyttäjän varoitukset: Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Deksametasoni voi aiheuttaa yliherkkyysreaktioita. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä deksametasonille tai apuaineille (esim. povidoni), tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa. Pese kädet käytön jälkeen. Tämä eläinlääke voi olla haitallista lapsille vahingossa nieltynä. Yliherkkyysreaktioissa, tai jos eläinlääkettä on nielty vahingossa, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausseloste tai myyntipäällys. Deksametasoni voi vahingoittaa sikiötä. Raskaana olevien naisten tulisi välttää altistumista. Imeytyminen ihon läpi on hyvin vähäistä, mutta on suositeltavaa pestä kädet välittömästi tablettien käsittelyn jälkeen, jotta vältetään lääkkeen joutuminen kädestä suuhun. / Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Dexametason kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga mot dexametason eller något av hjälpmännen (t.ex. povidon) bör undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan vara skadligt för barn vid intag. Vid överkänslighetsreaktioner, eller vid oavsiktligt intag, kontakta omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Dexametason kan skada fostret. Gravida kvinnor bö undvika exponering. Absorptionen genom huden är mycket låg, men det rekommenderas att tvätta händerna omedelbart efter hantering av tabletterna för att undvika hand-till-mun kontakt.
Maahantuojan/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2023 - 31.3.2024

Dexacortone 2 mg purutabletti/tuggtablett

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

försäljningstillstånd:	Le Vet Beheer B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
	<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. / Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Dexametason kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga mot dexametason eller något av hjälppämnena (t.ex. povidon) bör undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan vara skadligt för barn vid intag. Vid överkänslighetsreaktioner, eller vid oavsiktligt intag, kontakta omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Dexametason kan skada fostret. Gravida kvinnor bö undvika exponering. Absorptionen genom huden är mycket låg, men det rekommenderas att tvätta händerna omedelbart efter hantering av tabletterna för att undvika hand-till-mun kontakt.</p>
Maahantuaja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	1.4.2023 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	trimetopriimi/sulfadoksiini / trimetoprim/sulfadoxin
Pakaus/förpackning:	100 ml
Valmistaja/tillverkare:	Dopharma B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Dopharma Research B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag:	aasi, biisoni, hevonen, kani, kettu, kissa, koira, lammas, minkki, muuli, nauta, poro, sika, supikoira, vuohi / bison, får, get, hund, häst, kanin, katt, mink, mula, mårdhund, nötkreatur, räv, ren, svin, åsna
Varoaika/karenstider:	<p>teurastus / kött och slaktbiprodukter:</p> <p>nauta 14 vrk. Maksimi-injektiovolyymi/injektiopaikka 20 ml / nötkreatur 14 dygn. Maximal-injektionsvolym/injektionsställe 20 ml</p> <p>sika 14 vrk / svin 14 dygn</p> <p>lammas, vuohi, hevonen, aasi, muuli, poro, biisoni ja kani 28 vrk / får, get, häst, åsna, mula, ren, bison och kanin 28 dygn</p> <p>maito / mjölk:</p> <p>nauta 4 vrk / nötkreatur 4 dygn</p> <p>lammas ja vuohi 7 vrk/ får och get 7 dygn</p> <p>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.</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>Lääkevalmistetta saa antaa vain i.m./ Läkemedlet får endast administreras i.m.</p> <p>Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä sulfonamideille tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa. Eläinlääkevalmiste voi aiheuttaa herkistymistä ja kosketusihottumaa, minkä vuoksi suoraa 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 kontaktdermi, på grund av detta bör direkt hudkontakt undvikas vid administrering. Vid oavsiktlig självinjektion, upsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Använd skyddshandskar.</p> <p>Kulutukseen saa luovuttaa erää Nro: 20J05-12C2 (exp. 31.10.2023)</p>
Maahantuaja/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
Varoika/karenstider:	hevonen, nauta, lammas, vuohi / häst, nötkreatur, får, get: teurastus/kött och slaktbiprodukter 0 vrk/dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuоja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	6.4.2020 - 31.3.2024

Finadyne 50 mg/g oraalipasta/oral pasta

Vaikuttava aine/aktiv substans:	flunukiinimeglumiini / flunixinmeglumin
Pakaus/förpackning:	6 x 10 g
Valmistaja/tillverkare:	Intervet Productions S.A.
Myyntiluvan haltija/ innehavare av	
försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	aasi, hevonen, muuli / åsna, häst, mula
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.

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

Ehto/Villkor:

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

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

Maahantuaja/importör:

MSD Animal Health Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **10.6.2019 – 31.3.2024**

Gabapentin AL 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans: gabapentiini/gabapentin

Pakaus/förpackning: 100 kpl/st.

Valmistaja/tillverkare: Stada Arzneimittel AG

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Aliud Pharma GmbH

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

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

Käyttäjän varoitukset: Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

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

Pese kädet valmisten käsittelyn jälkeen. /

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

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

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

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Maahantuoja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 20.7.2022 - 31.3.2024

Gabapentin Hexal 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans: gabapentiini/gabapentin

Pakkaus/förpackning: 100 kpl/st.

Valmistaja/tillverkare: Lek Pharmaceuticals d.d.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Hexal AG

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

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

Käyttäjän varoitukset: Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

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

Pese kädet valmisten käsittelyn jälkeen. /

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

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

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

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Maahantuojan/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 20.7.2022 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: fenobarbitaali/fenobarbital

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

Valmistaja/tillverkare: Sanofi Winthrop Industrie

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Sanofi- Aventis France

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

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

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

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

Maahantuojan/importör: Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 21.5.2021 - 31.3.2024

Gasprid 10 mg tabletti/tablett

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	85 mg/ml gentamisiinisulfaattia, vastaten 50 mg/ml gentamisiinia / 85 mg/ml gentamicinsulfat, motsvarande 50 mg/ml gentamicin
Pakkaus/förpackning:	100 ml
Valmistaja/tillverkare:	Bela-pharm GmbH & Co. KG
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Scanvet Animal Health A/S
Kohde-eläinlaji/djurslag:	Hevonen/Häst
Varoaike/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: 12 kk / månader
	Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
	Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä gentamisiinille, tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa. Lääkkeen käsitellyssä on noudata tattava varovaisuutta. Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta,

käännny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällyss. Jos vahingossa nielet valmistetta, huuhtele suu. Vältä valmisten joutumista silmiin. Jos valmistetta vahingossa joutuu silmiin, poista mahdolliset piilolinssit ja huuhtele silmiä 15 minuutin ajan. Jos valmistetta joutuu iholle, pese altistunut ihoalue vedellä ja saippualla. Pese kädet 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.

Maahantuaja/importör:

Vet Medic Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

27.6.2023 - 31.12.2023

Hibiscrub 4 % liuos iholle/kutan lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:

klooriheksidiiniglukonaatti/klorhexidinluconat

Pakaus/förpackning:

250 ml (Oriola Finland Oy)

500 ml, 5 l (Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj)

Valmistaja/tillverkare:

BCM Ltd.

Myyntiluvan haltija/innehavare av

försäljningstillstånd:

Regent Medical (Overseas) Limited

Kohde-eläinlaji/djurslag:

kissa, koira, kani, fretti, marsu, hamsteri, gerbiili, sinsilla, lemmikkirotta, lemmikkihiiri, lemmikkilinnut, luonnonvaraiset eläimet, hevoseläimet, nauta, sika, minisika, lammas, vuohi, alpakka / katt, hund, kanin, tamiller, marsvin, hamster, gerbil, chinchilla, tamrätta, sällskapsmus, tamfågel, vilda djur, hästdjur, nöt, svin, minigris, får, get, alpacka

Varoaika/karenstider:

teurstas / kött och slaktbiprodukter: 0 vrk / dygn
maito / mjölk: 0 h

Ehto/Villkor:

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

Maahantuaja/importör:

Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj

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

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	enilkonatsoli/enilkonazol
Pakaus/förpackning:	100 ml
Valmistaja/tillverkare:	Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Audevard
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen, kani, kissa, koira, lammas, marsu, nauta, vuohi / får, get, hund, häst, kanin, katt, nötkreatur, marsvin
Varoaike/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: nauta, hevonen, lammas, vuohi 0 vrk / nötkreatur, häst, får, get 0 dygn maito / mjölk: nauta, vuohi, lammas 0 tuntia / nötkreatur, får, get 0 timmar
Ehto/Villkor:	Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Maahantuaja/importör:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som näms i beslutet.
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	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.
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	3.5.2022 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	imidokarbidipropionaatti/imidocarb dipropionate
Pakaus/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

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

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

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

Älä käsitlele valmistetta, mikäli sinua on ohjeistettu välttämään koskemasta lääkevalmisteita, joilla saattaa olla antikoliinisteraasivaikutus. Käyttäjän tulee suojauduta kertakäyttökäsineillä valmisten käsitelyn 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 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: triamsinoloniasetonidi/triamcinolonacetid

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.

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

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

Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvä 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.

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

Maahantuaja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 27.4.2023 – 31.3.2024

Limoxin WS 1000 mg/g jauhe oraaliliuosta varten

Vaikuttava aine/aktiv substans:	oksitetrasykiinihydrokloridi/oxitetracyklinhydroklorid
Pakkaus/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
Varoika/karenstider:	teurastus/kött och slaktbiprodukter: 500 astevuorokautta / graddygn
Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.	
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajan hoitoon. /Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet. Jos olet yliherkkä tetrasyklineille, älä käsitle 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 välitöntä lääkinnällistä hoitoa. Pese kädet käytön jälkeen. Lasten ja raskaana olevien tulee välttää kontaktia tetrasykliinivalmisteisiin 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 symtom som tyder på exponering, uppsök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svullnad i ansiktet, läpparna eller runt ögonen eller andningssvårigheter är tecken på allvarliga symtom 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 tiheää 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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **22.4.2022 – 31.3.2024**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: fenobarbitaalinatrium/fenobarbitalnatrium

Pakkaus/förpackning: 5 x 1 ml

Valmistaja/tillverkare: Desitin Arzneimittel GmbH

Myyntiluvan haltija/

Innehavare av försäljningstillstånd: Desitin Arzneimittel GmbH

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

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

Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi läkärin puoleen barbituraattimyrkyksen varalta. / Vid oavsiktlig 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.

Maahantuojan/importör: Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 16.6.2021 – 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	magnesiumsulfaattiheptahydraatti/magnesiumsulfatheptahydrat
Pakaus/förpackning:	250 ml
Valmistaja/tillverkare:	Dopharma France
Myyntiluvan haltija/	
Innehavare av försäljningstillstånd:	Dopharma France
Kohde-eläinlaji/djurslag:	alpakka, hevonen, laama, lammast, nauta, vuohi, / alpacka, får, get, häst, lama, nöt
Varoaika / Karenstid	<p>teurastus/kött och slaktbiprodukter:</p> <p>nauta: 0 vrk / nöt: noll dygn</p> <p>hevonen, laama, alpakka, lammast, vuohi 1 vrk / häst, lama, alpacka, får, get 1 dygn</p> <p>maito/mjölk:</p> <p>nauta nolla h / nöt noll h</p> <p>lammast, vuohi 1 vrk / får, get 1 dygn</p> <p>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.</p>
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuоja/importör:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	3.1.2022 – 31.3.2024

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
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	7.4.2020 - 31.3.2024

Metalcaptase 300 mg enterotabletti/enterotablett

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

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

Maahantuоja/importör:

Biofarm Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

15.6.2022 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:

metoklopramidihydrokloridi/metoclopramidehydrochlorid

Pakaus/förpackning:

1 x 10 ml

Valmistaja/tillverkare:

Produlab Pharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Le Vet Beheer B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag:

chinchilla, degu, hevonen, kani, kissa, koira, marsu / buskråtta, chinchilla, hund, häst, kanin, katt marsvin

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

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

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

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

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

Maahantuaja/importör:

Oriola Finland Oy

Lääketukku kauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

1.4.2023 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:

metoklopramidihydrokloridi/metoclopramidehydrochlorid

Pakkaus/förpackning:

10 ml

Valmistaja/tillverkare:

Produlab Pharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Le Vet Beheer B.V.

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

Varoaika/karenstid: hevonen/häst:

teurastus/kött och slaktbiprodukter 6 kk/mån

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

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

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

Pese kädet valmisten käsittelyn jälkeen.

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

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

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

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

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

Maahantuaja/importör: Tamro Oyj

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

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

Moderin 16 mg tabletti / tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: metyyliprednisoloni/methylprednisolon

Pakaus/förpackning: 30, 100 kpl / st.

Valmistaja/tillverkare: Pfizer Italia S.r.l

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

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

Moderin 32 mg tabletti / tablet

Vaikuttava aine/aktiv substans:	metyyliprednisoloni/metylprednisolon
Pakkaus/förpackning:	30 kpl / st.
Valmistaja/tillverkare:	Pfizer Italia S.r.l
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	neomycin sulphate 100 mg penethamate hydriodide 100 mg procaine benzylpenicillin 400 mg
---------------------------------	---

Pakaus/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)
Varoika/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 varoika on 54 vrk lääkkeen annosta. / Om tidsspannet mellan behandlingen och kalvningen är 50 dygn eller mindre, är karenstiden för mjölk 54 dygn efter administrering av läkemedlet.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet. Kulutukseen saa luovuttaa erää Nro: M176 (Exp. 28.2.2024)
	Penisilliinit ja kefalosporiinit voivat injisoituina, inhaloituina, nieltyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja päinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat toisinaan olla vakavia. Älä käsitlee tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsitlemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsitlee tästä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkäriille 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**

Muro-128 5 % silmävoide/ögonsalva

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

Myocholine-Glenwood 10 mg tabletti/tablett

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

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

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

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

Neurontin 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans: gabapentiini/gabapentin

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

Neurontin 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans:	gabapentiini/gabapentin
Pakkaus/förpackning:	100 kpl/st.

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

Neurontin 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans:	gabapentiini/gabapentin
Pakaus/förpackning:	50 kpl/st., 100 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

PFIZER OFG Germany GmbH

Kohde-eläinlaji/djurslag:

kissa, koira / hund, katt

Ehto/Villkor:

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

Käyttäjän varoitukset: Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

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

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

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Maahantuoja/importör:

Oriola Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

20.7.2022 - 31.3.2024

Neurontin 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans:

gabapentiini/gabapentin

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 / hund, katt

Ehto/Villkor:

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

Käyttäjän varoitukset: Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

Mikä valmisteelle altistumisen jälkeen esiintyy oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä pakkausseloste tai etiketti. Kasvojen, 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 spilla läkemedlet.

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

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Maahantuoja/importör:

Oriola Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

20.7.2022 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:

elävä, heikennetty lintujen tarttuvan keuhkoputkentulehdusviruksen varianttikanta Ma5

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
Varoika/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	MSD Animal Health Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	23.5.2023 - 31.3.2024

Nobilis IB Multi vet injektioneste, emulsio/injektionesvätska, emulsion

Vaikuttava aine/aktiv substans:	inaktivoidut lintujen tarttuvan keuhkopukentulehdusviruksen varianttikannat M41 ja D274 / inaktiverade virus mot infektiös bronkit hos fåglar, stammarna 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
Varoika/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
	Käyttäjälle: Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektiota voi aiheuttaa kovaa kipua ja turvotusta erityisesti, jos injektiota osuu niveleen tai sormeen, ja voi harvinaisissa tapauksissa johtaa vahingoitetun sormen menetykseen, ellei nopeaa lääkinäillistä hoitoa ole saatavilla. Jos vahingossa injisoit itseesi tästä eläinlääkettä, sinun on viipyttä otettava yhteyttä lääkäriin, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä. Ota pakkausseloste mukaan lääkärintarkastukseen. Jos kipu jatkuu yli 12 tuntia lääkärintarkastuksen jälkeen, ota uudelleen yhteyttä lääkäriin.
	Lääkärille: Tämä eläinlääke sisältää mineraaliöljyä. Vahinkoinjektiota, vaikka kysymyksessä olisikin vain pieni määrä, voi aiheuttaa voimakasta turvotusta, joka voi johtaa esim. iskeemiseen nekroosiin ja jopa sormen menetykseen. Asiantuntijan tekemät KIIRELLISET

kirurgiset toimenpiteet ovat tarpeen ja injektioalueen nopea aukaisu ja huuhtelu voivat olla vältämättömiä, erityisesti jos kysymyksessä on sormen pehmeä osa tai jänne. /

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

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

Maahantuaja/importör: MSD Animal Health Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 12.6.2023 - 31.3.2024

Nobilis Paramyxo P201 injektioneste, emulsio/injektionsvätska, emulsion

Vaikuttava aine/aktiv substans: paramyxovirus-1 Pigeon (PPMV-1), inaktivoitu/ paramyxovirus-1 Pigeon (PPMV-1), inaktiverat

Pakaus/förpackning: 20 ml

Valmistaja/tillverkare: Intervet International B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Intervet International B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: viestikyyhky / brevduva

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, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **3.7.2012 - 31.3.2024**

Penicillamine 125 mg tabletti, kalvopäällysteinen/tablett, filmdragerad tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: penisillamiini/penicillamin

Pakkaus/förpackning: 56 kpl/st.

Valmistaja/tillverkare: Gerard Laboratories

Myyntiluvan haltija/innehavaren av
försäljningstillstånd:

Kohde-eläinlaji/djurslag: koira / hund

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

Maahantuaja/importör: Tamro Oyj

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

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: fenobarbitaali/fenobarbital

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 pääöksessä 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 oavsiktiglig 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 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:

asepromatsiinimaleaatti/acepromazinmaleat

Pakaus/förpackning:

1 x 20 ml (Tamro Oyj), 6 x 20 ml (Oriola Finland Oy)

Valmistaja/tillverkare:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Pharmaxim AB

Kohde-eläinlaji/djurslag:

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

Varoika/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 valmisteen pääsyä silmiin. Mikäli valmistetta joutuu silmiin, huuhteile 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

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 5.8.2020 - 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: ronidatsoli/ronidazol

Pakaus/förpackning: 100 g

Valmistaja/tillverkare: WDT Wirtschaftsgenossenschaft Deutscher Tierärzte e.G.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Dr. Hesse Tierpharma GmbH & Co KG

Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa / katt

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

Lääkevalmistetta saa luovuttaa eläimen omistajalle tai haltijalle ainoastaan apteekista, ja ainoastaan eläinläkemääryksen mukaisesti 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

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 20.4.2022 – 31.3.2024

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

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	ronidatsoli/ronidazol
Pakkaus/förpackning:	8 x 4 g (Tamro Oyj), 30 x 4 g (Oriola Finland Oy)
Valmistaja/tillverkare:	Laboratoria Smeets
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Oropharma N.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa / katt

Ehto/Villkor:

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

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

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

Maahantuоja/importör:

Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

20.4.2022 – 31.3.2024

TSO-Tabletten 20/100 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: trimetopriimi/trimetoprim 20 mg, sulfadiatsiini/sulfadiazin 100 mg

Pakaus/förpackning: 100 tabl.

Valmistaja/tillverkare: CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

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

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

Vältä valmisteen suoraa kosketusta ihon tai limakalvojen kanssa herkistymisriskin vuoksi. Altistuneet ihoalueet on huuhdeltava väliittömästi ja perusteellisesti runsaalla vedellä ja pestävä saippualla ja vedellä. / Undvik direkta kontakt 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.

Maahantuоja/importör:

Tamro Oyj, Vet Medic Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **11.6.2019 – 31.3.2024**

TSO-Tabletten 80/400 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	trimetopriimi/trimetoprim 80 mg, sulfadiatsiini/sulfadiazin 400 mg
Pakkaus/förpackning:	100 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / katt, hund
Ehto/villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
	Vältä 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.
Maahantuoja/importör:	Tamro Oyj, Vet Medic Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	11.6.2019 – 31.3.2024

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 käsitlee tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehotettu olemaan käsittelytä tällaisia valmisteita.

Altistumisen välttämiseksi käsitlee tästä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehitty 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 välittöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet valmisten käsittelyn jälkeen /

Penicilliner och céfalo-sporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inandning, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. Personer som är överkänsliga eller som rekommenderats att inte hantera dylika läkemedel ska undvika kontakt med detta veterinärmedicinska läkemedel. Hantera läkemedlet med stor aktsamhet för att undvika exponering och vidta alla rekommenderade försiktighetsåtgärder. Om du efter exponering får symptom, såsom hudutslag, ska du söka läkare och visa läkaren denna varning. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter utgör allvarligare symptom och kräver akut vård. Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

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.

Maahantuaja/importör: Oriola Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **1.4.2023 – 31.7.2023**

Ursochol 150 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: ursodeoksikoolihappo/ursodeoxycholsyra

Pakkaus/förpackning: 100 tabl.

Valmistaja/tillverkare: Zambon S.p.A.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Zambon GmbH

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

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

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: **8.4.2020 - 31.3.2024**

Valbazen 19 mg/ml oraalisuspensio/oral suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans: albendatsoli/albendazol

Pakkaus/förpackning: 1000 ml

Valmistaja/tillverkare: Purna Pharmaceuticals

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Zoetis

Kohde-eläinlaji/djurslag: lammas, vuohi, nauta / får, get, nötkreatur

Varoaika/karenstider: teurastus / kött och slaktbiprodukter:

lammas, vuohi / får, get: 10 vrk / dygn

nauta / nötkreatur: 7 vrk / dygn

maito / mjölk:

lammas, vuohi / får, get: 6 vrk / dygn

nauta / nötkreatur: 84 h (3,5 vrk) / 84 h (3,5 dygn)

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

Ehto/Villkor:

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

Hedelmällisessä iässä olevien naisten tulee käsitellä 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 iaktta försiktighet vid hantering av läkemedlet. Använd skyddshandskar vid administrering av läkemedlet. Försiktighet måste iakttas för att undvika oavsiktligt intag. Vid oavsiktligt spill på huden, tvätta omedelbart med tvål och vatten. Tvätta händerna efter hanteringen av läkemedlet.

Muita tietoja/övrig information:

Albendatsoli on myrkkyllistä lanta- ja vesielölle, mutta sen pitkäaikaisvaikutuksia lantakuoriaisten populaatiodynamikkaan ei ole tutkittu. Siksi on suositeltavaa, ettei samalla laitumella laiduntavia eläimiä hoideta joka vuosi. Eläimiä ei tulisi päästä 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

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:**7.7.2020 - 31.3.2024**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	klenbuterolihydrokloridi/klenbuterolhydroklorid
Pakaus/förpackning:	50 ml
Valmistaja/tillverkare:	KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Myyntiluvan haltija/	
innehavare av försäljningstillstånd:	Boehringer Ingelheim Animal Health UK Ltd/Vetmedica GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta, hevonen, aasi, muuli / nöt, häst, åsna, mula
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som näms i beslutet.
	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 tällöin/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).
	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 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.
Maahantuоja/importör:	Vetcare Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	27.7.2020 - 31.3.2024

Viokase-V jauhe/pulver

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

Virgin 1,5 mg/g silmägeeli/ögongel

Vaikuttava aine/aktiv substans:	ganskloviiri/ganciklovir
Pakaus/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 näms i beslutet.

Kädet on pestävä valmisteen 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 - 31.3.2024

Wedeclox Mastitis 50 mg/ml intrammaarisuspensio/intramammär suspension

Vaikuttava aine/aktiv substans: kloksasilliininatriummonohydraatti/kloxacillinnatriummonohydrat

Pakkaus/förpackning:

10 x 20 ml

Valmistaja/tillverkare:

WDT - Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

Myyntiluvan haltija/

innehavare av försäljningstillstånd:

WDT - Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

Kohde-eläinlaji/djurslag:

nauta/nöt

Varoika/karenstider:

teurastus/kött och slaktbiprodukter 6 vrk / dygn

maito/mjölk 6 vrk / dygn

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

Ehto/Villkor:

Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som näms 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

Maahantuaja/importör: Vetcare Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: 1.4.2020 - 31.3.3024

Päättynyt määräaikaiset erityislupavalmisteet eläimille

Apomorphin HCL Amino 10 mg/ml injektioneste/injektionsvätska

Vaikuttava aine/aktiv substans: apomorfiinihydrokloridihemihydraatti/apomorfinhydroklorid hemihydrat

Pakaus/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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: hepariininatrium, levomentoli, hydroksietyylisalisylaatti /heparinnatrium, levomentol, hydroxietyl salicylat

Pakaus/förpackning: 250 g

Valmistaja/tillverkare: C.P.M ContractPharma GmbH

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen / häst
Varoika/karenstider:	teurastus / slakt 0 vrk / dygn
	Valmistetta ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena. / Läkemedlet får inte användas till ston vars mjölk används som livsmedel.
	Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.
	Läpäisemättömiä hanskoja tulee käyttää, kun valmistetta sivellään hevosen iholle. / Ogenomsläppliga handskar bör användas då läkemedlet stryks på hästens hud.
Maahantuaja/importör:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj, 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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	sulfadiatsiini/ trimetopriimi / sulfadiazin / trimetoprim
Pakkaus/förpackning:	100 ml
Valmistaja/tillverkare:	Eurovet Animal Health BV, Alankomaat
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Eurovet Animal Health BV, Alankomaat
Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta, sika, hevonen, poni, aasi, muuli, lammas, vuohi, poro, biisoni, kani, minkki, kettu, supikoira, koira, kissa / nötkreatur, svin, häst, ponny, åsna, mula, får, get, ren, bison, kanin, mink, räv, mårhund, hund, katt
Varoika/karenstider:	teurastus / slakt:
	nauta 14 vrk. Maksimi-injektiovolyymi/ injektiopaikka 15 ml / nötkreatur 14 dygn. Maximal-injektionsvolym / injektionsställe 15 ml

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

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

maito / mjölk:

nauta 4 vrk / nötkreatur 4 dygn

lammas ja vuohi 7 vrk/ får och get 7 dygn

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

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

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

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

Tämä lääkevalmiste voi aiheuttaa ihmisen 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 hänelle 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.

Hjälpmännen 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 ögon eller hud.

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

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

Tvätta händerna efter användning.

Ehto/Villkor:

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

Maahantuojan/ importör:

Oriola Finland Oy

Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

E-Lääketukku Oy, Oriola Finland Oy, Prevett Oy

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

17.12.2020 - 31.3.2021

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

Pakaus/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.

Maahantuojan/ importör: Zoetis Finland Oy

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller:

1.10.2020 - 31.3.2022

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

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

Flunidol 5% oraaligeeli/oral gel

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluniaksiinimegluminaatti / flunixinmegluminat
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
Varoaike/karenstider:	teurastus / slakt: aasi / åsna 28 vrk / dygn hevonen / häst 7 vrk / dygn muuli / mula 28 vrk / dygn poni / ponny 7 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.

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

Ehto/Villkor:

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

Maahantuojia/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 silmälamelli/ögonlamell

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, råtta, 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 merkitty pysyvä teuraskielto, tulee valmisteen 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	
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy	
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	5.11.2020 - 4.11.2021	

Ful-Glo 1 mg silmälamelli/ögonlamell

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluoreseiininatrium/fluoresceinnatrium
Pakkaus/förpackning:	100 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Akorn, Inc.
Myyntiluvan haltija/innehavare av	
försäljningstillstånd:	Akorn, Inc.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	alpakka, hevoseläimet, nauta, sika, lammashirvi, vuohi, kissa, koira, fretteli, marsu, kani, rotta, hiiri, lintu, chinchilla ja afrikkalainen kääpiösiili / alpacka, hästdjur, nöt, svin, får, get, katt, hund, tamiller, marsvin, kanin, råtta, 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 merkitty pysyvä teuraskielto, tulee valmisten käytöstä tehdä tunnistusasiakirjaan merkintä. /
	Med undantag hästdjur 6 mån (Kommissionens förordning 122/2013). Om ett bestående slaktförbud inte finns antecknat i hästens identitetshandling, bör en anteckning om användande av läkemedlet skrivas i identitetshandlingen.
	maito / mjölk: 0 vrk / dygn
	Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuaja/importör:	Tamro Oyj

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

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	klooriheksidiiniglukonaatti/klorhexidinluconat
Pakkaus/förpackning:	600 ml
Valmistaja/tillverkare:	Ecolab Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavare av	
försäljningstillstånd:	Ecolab Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira, kani, fretti, marsu, hamsteri, gerbiili, chinchilla, lemmikkirotta, lemmikkihiiri, lemmikkilinnut, luonnonvaraiset eläimet, matelijat, hevoseläimet, nauta, sika, minisika, lammast, vuohi, alpacka, laama, siipikarja / katt, hund, kanin, tamiller, marsvin, hamster, gerbil, chinchilla, råtta som husdjur, mus som husdjur, fågel som husdjur, vilda djur, kräldjur, hästdjur, nöt, svin, minigris, får, get, alpacka, lama, fjäderfä
Varoaiaka/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.
Maahantuojia/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	12.11.2019 - 31.03.2022

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

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

Varoaika/karenstider:	hevonen / häst: teurastus / slakt 28 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:	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
Varoaika/karenstider:	hevonen / häst: teurastus / slakt 28 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:	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.

Maahantuojia/importör: Biofarm Oy
 Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller: **8.10.2020 – 31.3.2021**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: fluoreseiininatrium/fluoresceinnatrium
 Pakaus/förpackning: 20 x 0,5 ml
 Valmistaja/tillverkare: Laboratoire Chauvin
 Myyntiluvan haltija/innehavaren av
 försäljningstillstånd: Bausch & Lomb UK Ltd
 Kohde-eläinlaji/djurslag: koira, kissa, frett, kani, marsu, sinsilla, rotta, hiiri, hamsteri, gerbiili, lemmikkisiili, matelijat, lemmikkilinnut, luonnonvaraiset eläimet, hevoseläimet, nauta, lammas, 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
 Varoaiaka/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 hevoseläimen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysvä teuraskieltoa, 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.
 Maahantuojia/importör: Tamro Oy
 Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Tamro Oy, 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-annospakkaus / ögondroppar, lösning i endosbehållare

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluoreseiininatrium/fluoresceinnatrium
Pakkaus/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, frett, 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, 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, lammas, 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 teuraskieltoa, tulee valmisteen 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>muna / 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.
Maahantuojan/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
Pakaus/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.
Maahantuojia/importör:	Zoetis Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	7.12.2021 – 31.3.2023

Prevase 0,5 % liuos iholle/kutan lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	klooriheksidiiniglukonaatti/klorhexidin gluconat
Pakaus/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, lammas, 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: 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.
Maahantuojia/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
Pakkaus/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 käyttely on kiellettyä alle 18-vuotiailtta. Hevosta/aasia ei tule myöskään sukia/harjata, eivätkä alle 18-vuotiaat saa ratsastaa sillä vuorokauteen käsitellystä. / Produkten får inte hanteras av personer under 18 år. Hästen/åsnan får inte ryktas och inte ridas av personer under 18 år under ett dygn efter behandling.
	Valmistetta tulee käyttää vain hyvin ilmastoidussa tilassa. / Produkten får endast användas i ett väl ventilerat utrymme.
	Valmistetta annettaessa tulee käyttää suojavaatetusta, saappaita, ja kumi-, PVC- tai nitriilikäsineitä. / Använd skyddsklädsel, stövlar och gummi-, PVC eller nitrilhandskar då du administrerar produkten.
	Pese roiskeet iholta tai silmistä välittömästi. / Tvätta omedelbart stänk från huden eller ögonen.
	Hevosta/aasia ei tule päästää vesistöön ennen kuin käsitellystä on kulunut 3 vuorokautta. / Hästen/åsnan får inte släppas i vattendrag innan tre dygn passerat efter behandling.
	Eläimen omistajalle tai haltijalle on toimitettava kirjallinen käyttöohje. / Skriftliga anvisningar bör ges till djurets ägare eller innehavare.
Maahantuojan/importör:	Tamro Oyj, Oriola Finland Oy (4.4.2022 alkaen)

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **31.7.2020 – 31.3.2023**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	triamsinoloniasetonidi/triamcinolonacetonid
Pakaus/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
Varoaika/karenstider:	teurastus, hevonen 6 kk /kött och slaktbiprodukter, häst 6 mån.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som näms i beslutet. Ei saa käyttää lypsäville tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi / Ej godkänt för användning till lakterande ston som producerar mjölk för humankonsumtion. Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvä 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. Eläinlääkäriä on informoitava päätökseen liittyvistä käyttöehdoista ja hänen on annettava niistä edelleen tieto eläimen omistajalle tai haltijalle / Veterinären skall informeras om beslutvillkoren och veterinären bör förmedla informationen till djurets ägare eller innehavare.
Maahantuojan/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
Lupa voimassa/tillståndet gäller:	27.4.2023 – 31.3.2024

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: klenbuterolihydrokloridi/klenbuterolhydroklorid

Pakaus/förpackning:	50 ml
Valmistaja/tillverkare:	Labiana Life Sciences S.A.
Myyntiluvan haltija/	
innehavare av försäljningstillstånd:	Boehringer Ingelheim Animal Health UK Ltd
Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta, hevonen, aasi, muuli / nöt, häst, åsna, mula
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som näms i beslutet.
	Käyttöä koskevat rajoitukset / Andvändningsbegränsningar
	<p>1) vain naudan sekä 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).</p> <p>Varoaika tällöin / Karenstid därmed:</p> <p>teurastus/kött och slaktbiprodukter: nauta hevonen, aasi, muuli 28 vrk / nötkreatur, häst, åsna, mula 28 dygn</p> <p>maito/mjölk: nauta 5 vrk / nötkreatur 5 dygn</p> <p>Valmistetta ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena. / Läkemedlet får inte användas till ston vars mjölk används som livsmedel.</p> <p>2) Hevosten ja muiden kavioeläinten (aasi ja muuli) hoitoon edellyttää, että hevoseläimen alkuperäisessä tunnistusasiakirjassa on merkintä pysyvästä teurastuskielosta, tai jonka tunnistusasiakirjaan tehdään merkistä teurastuskielosta lääkityshetkellä. (Valtioneuvoston asetus 1054/2014 §7). / Till häst, åsna och mula om det i djurets identitetshandling finns en notering om bestående slaktförbud eller en notering om slaktförbud antecknas i samband med medicineringen (Statsrådets förordning 1054/2014 §7).</p> <p>Pakausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.</p>
Muita tietoja/övrig information:	Beeta-agonisteja sisältävien eläinlääkkeiden määräämisesessä, käytössä ja luovutuksessa eläinlääkinnässä tulee ottaa huomioon maa- ja metsätalousministeriön asetukset 17/14 ja 7/EEO/2008 sekä valtioneuvoston asetus 1054/2014. / Jord- och skogsbruksministeriets förordningar nr 17/14 och 7/EEO/2008 samt Statsrådets förordning 1054/2014 bör tas i beaktande vid förskrivning och användning av veterinärmedicinska läkemedel som innehåller beta-agonister.
Maahantuojia/importör:	Tamro Oyj

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

Lupa voimassa/tillståndet gäller: **27.7.2020 - 31.3.2023**