

# 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  
kehittämiskeskukseen (Fimea). / Biverkningar bör anmälas till Fimea.

## **Acalca 1080 mg depottabletti/depottablett**

Vaikuttava aine/aktiv substans:	aliumsitraatti/kaliumcitraat
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.
Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukku/kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>1.11.2022 - 31.3.2024</b>

## **Acetylcysteine injection 200 mg/ml infusioneste, liuos/infusionsvätska, lösning**

Vaikuttava aine/aktiv substans:	N-asetyylikysteiini/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.
Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Läaketukku/kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Läaketukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>8.4.2020 - 31.3.2024</b>

## Amoxicillin 50 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans:	amoksisilliini/amoxicillin
Pakkaus/förpackning:	250 tabl. (25 x 10 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 injisoituina, inhaloituina, nieltyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja päinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat olla toisinaan vakavia. Älä käsittele tätä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehoitettu olemaan käsittelemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsittele tätä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet tablettien käsittelemisen jälkeen. / Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inhalation, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cefalosporiner och 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 allvarigare symtom och kräver omedelbar sjukvård. Tvätta händerna efter hantering av tabletterna.

Maahantuojat/importörer: Oriola Finland Oy  
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketeukku Oy, Prevett Oy  
**Lupa voimassa/tillståndet gäller: 21.4.2022 - 31.3.2024**

## Amoxicillin 250 mg tabletti/tablett

Vaikuttava aine/aktiv substans: amoksisilliini/amoxicillin  
Pakkaus/förpackning: 250 tabl. (25 x 10 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.

Penisilliini- ja kefalosporiini-aineet voivat injisoituina, inhaloituina, nieltyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiiniin kanssa ja päinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat toisinaan olla vakavia. Älä käsittele tätä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehoitettu olemaan käsittelemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsittele tätä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet tablettien käsittelyn 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 allvariga. Hantera inte detta läkemedel om du vet att du är sensibiliserad 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 allvarigare symtom och kräver omedelbar sjukvård. Tvätta händerna efter hantering av tablettarna.

Maahantuojaja/importör: Oriola Finland Oy  
Lääkettukku/kauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääkettukku Oy, Prevett Oy

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

## Amoxicillin 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 injisoituina, inhaloituina, nieltyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja päinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat toisinaan olla vakavia. Älä käsittele tätä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehoitettu olemaan käsittelemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsittele tätä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet 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 sensibiliserad 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 allvarigare symtom som kräver

omedelbar sjukvård. Tvätta händerna efter att du hanterat tablettarna.

Maahantuojaja/importör:

Prevett Oy

Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Prevett Oy, E-Lääketeukku 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, hevonen, jyrnsijä, 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.

Maahantuojaja/importör:

Oriola Finland Oy, Prevett Oy

Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketeukku Oy

**Lupa voimassa/tillståndet gäller:**

**1.4.2020 - 31.3.2024**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:

apomorfiinihydrokloridihemihydraatti/  
apomorfinhydrokloridhemihydrat

Pakkaus/förpackning:

1 x 5 ml

Valmistaja/tillverkare:

Produlab Pharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Dechra Regulatory B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag:

koira / hund

## Ehto/Villkor:

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

Tämä valmiste voi aiheuttaa pahoinvointia ja uneliaisuutta. Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys. ÄLÄ AJA AUTOA, sillä sedaatio on mahdollinen. Apomorfiinin on osoitettu aiheuttavan teratogeenisiä vaikutuksia koe-eläimillä ja se erittyy rintamaitoon. Raskaana olevien tai imettävien naisten on vältettävä valmisteen käsittelemistä. Valmiste saattaa aiheuttaa yliherkkyyksireaktioita. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä apomorfiinille tai jollekin sen apuaineista, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa. Jos valmiste pääsee kosketuksiin ihon tai silmien kanssa, huuhtelee välittömästi vedellä. Pese kädet käytön jälkeen. / Detta läkemedel kan orsaka illamående och sömnhighet. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. KÖR INTE BIL eftersom sedering kan uppkomma. Apomorfin har visat sig ha teratogena effekter på försöksdjur och utsöndras i bröstmjölk. Gravida eller ammande kvinnor ska inte hantera läkemedlet. Detta läkemedel kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga för apomorfin eller något av hjälpämnen ska undvika kontakt med läkemedlet. Om läkemedlet kommer i kontakt med huden eller ögonen, skölj omedelbart med vatten. Tvätta händerna efter användning.

## Maahantuoja/importör:

Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

## Lääketukku/kauppa/läkemedelspartiaffär:

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

## Lupa voimassa/tillståndet gäller:

**1.4.2023 - 31.3.2024****Axilur vet 2,5% (2,5 g/100 ml) oraalisuspensio/oralsuspension**

## Vaikuttava aine/aktiv substans:

fenbendatsoli/fenbendazol

## Pakkaus/förpackning:

1000 ml

## Valmistaja/tillverkare:

Intervet Productions S.A.

## Myyntiluvan haltija/innehavaren av

## försäljningstillstånd:

Intervet International B.V.

## Kohde-eläinlaji/djurslag:

lammas, vuohi / får, get

## Varoaika/karenstider:

lammas, vuohi / får, get:

teurastus / kött och slaktbiprodukter: 14 vrk / 14 dygn

maito / mjölk: 6 vrk / 6 dygn

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

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

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

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	terbutaliinisulfaatti/terbutalinsulfat
Pakkaus/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.
Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketeukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>31.7.2020 - 31.3.2024</b>

## **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.
Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketeukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>31.7.2020 - 31.3.2024</b>



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

**Bovaclox DC Xtra 600/300 mg intramammaarisuspensio/intramammär suspension**

Vaikuttava aine/aktiv substans:	cloxacillin benzathine 600 mg, ampicillin trihydrate 300 mg
Pakkaus/förpackning:	120 x 4,5 g
Valmistaja/tillverkare:	Norbrook Laboratories Limited
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta (lehmä)
Varoaika/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: 28 vrk / 28 dygn  maito / mjölk: 156 h poikimisesta, kun lääkkeen annon ja poikimisen väli on vähintään 49 vrk / 156 h efter kalvning, då behandlingen getts minst 49 dygn före kalvning. Jos lääkkeen annon ja poikimisen väli on vähemmän kuin 49 vrk, maidon varoaika on 49 vrk+156 h lääkkeen annosta. / Om tidsspannet mellan behandlingen och kalvningen är mindre än 49 dygn, är karenstiden för mjölk 49 dygn+156 h efter administrering av läkemedlet.

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

Penisilliinit ja kefalosporiinit voivat injisoituina, inhaloituina, nieltyinä tai ihokosketuksen jälkeen aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyys penisilliineille voi johtaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja päinvastoin. Allergiset reaktiot näille aineille voivat toisinaan olla vakavia. Älä käsittele tätä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt tai jos sinua on kehoitettu olemaan käsittelemättä tällaisia valmisteita. Altistumisen välttämiseksi käsittele tätä valmistetta varovasti noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimenpiteitä. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, jotka vaativat välitöntä lääkärin hoitoa. Pese kädet valmisteen käsittelyn jälkeen. / Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inandning, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cefalosporiner och tvärtom. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. Personer som är överkänsliga eller som rekommenderats att inte hantera 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.

Maahantuojat/importör: Vet Medic Finland Oy

Lääkätukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääkätukku Oy, Prevett Oy

**Lupa voimassa/tillståndet gäller: 22.3.2023 - 31.7.2023**

## **Cartrophen Equine Forte 250 mg/ml injektioneste/injektionsvätska**

Vaikuttava aine/aktiv substans: natriumpentosaanipolysulfaatti/natriumpentosanpolysulfat

Pakkaus/förpackning: 4 ml

Valmistaja/tillverkare: Arthrofarm Pty Ltd

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Biopharm Australia Pty Ltd

Kohde-eläinlaji/djurslag: hevonen, elintarvikeketjusta poistettu / häst, borttagen från livsmedelskedjan

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	Elävä, heikennetty, tarttuvan bronkiittiviruksen 1/96 -kanta / Levande, försvagat infektiöst bronkitvirus (IBV), 1/96 stam
Pakkaus/förpackning:	20 x 1000 annosta / doser 20 x 5000 annosta / doser 20 x 10 000 annosta / doser
Valmistaja/tillverkare:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling
Varoaika/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukku/kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>24.5.2023 - 31.3.2024</b>

## 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
Varoaika/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>24.5.2023 - 31.3.2024</b>

## Cronyxin 50 mg/g oraalipasta/oral pasta

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluniksiinimeglumiini/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
Varoaika/karenstid:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: 15 vrk / 15 dygn
	Valmistetta ei saa käyttää lypsäville eläimille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi. / Ej godkänt för använding 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.

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

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

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

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

Maahantuoja/importör:

Vet Medic Finland Oy

Lääketeollisuuskauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketeollisuus Oy, Prevet Oy

**Lupa voimassa/tillståndet gäller:****21.8.2020 - 31.3.2024****Cupripen 50 mg tabletti/tablett**

Vaikuttava aine/aktiv substans:

D-penisillamiini/D-penisillamin

Pakkaus/förpackning:

30 tabl.

Valmistaja/tillverkare:	Laboratorios Rubio, S.A.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Laboratorios Rubio, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>7.4.2020 - 31.3.2024</b>

### Cupripen 250 mg kapseli/kapsel

Vaikuttava aine/aktiv substans:	D-penisillamiini/D-penisillamin
Pakkaus/förpackning:	30 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Laboratorios Rubio, S.A.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Laboratorios Rubio, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuoja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>1.4.2023 - 31.3.2024</b>

### 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

Varoaika/karenstider: 0 vrk / 0 dygn

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

Maahantuojainportör: Vetcare Oy

Lääkettukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääkettukku 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.

Myntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: CZ Veterinaria, S.A.

Kohde-eläinlaji/djurslag: vuohi, poro, metsäpeura, kuusiperua, saksanhirvi, hirvi / get, ren, skogsren, dovhjort, kronhjort, älg

Varoaika/karenstider: 0 vrk / 0 dygn

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

Maahantuojainportör: Vetcare Oy

Lääkettukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääkettukku Oy, Prevett Oy

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

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

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

Pakkaus/förpackning:	10 x 50 annosta/doser
Valmistaja/tillverkare:	CZ Veterinaria, S.A.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	CZ Veterinaria, S.A.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	laama, lammas, nauta / får, lama, nötkreatur
Varoaika/karenstider:	0 vrk / 0 dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuojainportör:	Vetcare Oy
Lääkettukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääkettukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>5.3.2007 - 31.3.2024</b>

### **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:	vuohi, poro, metsäpeura, kuusipeura, saksanhirvi, hirvi / get ren, skogsren, dovhjort, kronhjort, älg
Varoaika/karenstider:	0 vrk / 0 dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuojainportör:	Vetcare Oy
Lääkettukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääkettukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>1.4.2023 - 31.3.2024</b>



**Dexacortone 0,5 mg purutabletti/tugtablett**

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

Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketeukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>1.4.2023 - 31.3.2024</b>

**Dexacortone 0,5 mg purutabletti/tugtablett**

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 yliherkkyysoireita. 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. Yliherkkyysoireissa, tai jos eläinlääkettä on nieltävä 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 hjälpämnen (t.ex. povidon) bör undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan vara skadligt för barn vid intag. Vid överkänslighetsreaktioner, eller vid oavsiktligt intag, kontakta omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Dexametason kan skada fostret. Gravida kvinnor bör undvika exponering. Absorptionen genom huden är mycket låg, men det rekommenderas att tvätta händerna omedelbart efter hantering av tabletterna för att undvika hand-till-mun kontakt.

Maahantuoja/importör:	Tamro Oyj
Lääketehtäväkauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketehtävä Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>1.4.2023 - 31.3.2024</b>

## **Dexacortone 2 mg purutabletti/tuggetablett**

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 yliherkkyysoireita. 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. Yliherkkyysoireissa, tai jos eläinlääkettä on nieltä vahingossa, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkauseloste tai myyntipäällys. Deksametasoni voi vahingoittaa sikiötä. Raskaana olevien naisten tulisi välttää altistumista. Imeytyminen ihon läpi on hyvin vähäistä, mutta on suositeltavaa pestä kädet välittömästi tablettien käsittelyn jälkeen, jotta vältetään lääkkeen joutuminen kädestä suuhun. / Varningar till användaren: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Dexametason kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga mot dexametason eller något av hjälpämnen (t.ex. povidon) bör undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan vara skadligt för barn vid intag. Vid överkänslighetsreaktioner, eller vid oavsiktligt intag, kontakta omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Dexametason kan skada fostret. Gravida kvinnor bör undvika exponering. Absorptionen genom huden är mycket låg, men det rekommenderas att tvätta händerna omedelbart efter hantering av tabletterna för att undvika hand-till-mun kontakt.
Maahantuojat/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketeollisuuskauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketeollisuus Oy, Prevet Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>1.4.2023 - 31.3.2024</b>

## Dexacortone 2 mg purutabletti/tugtablett

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 yliherkkyysoireita. 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. Yliherkkyysoireissa, tai jos eläinlääkettä on nieltävä 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 hjälpämnen (t.ex. povidon) bör undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan vara skadligt för barn vid intag. Vid överkänslighetsreaktioner, eller vid oavsiktligt intag, kontakta omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Dexametason kan skada fostret. Gravida kvinnor bör undvika exponering. Absorptionen genom huden är mycket låg, men det rekommenderas att tvätta händerna omedelbart efter hantering av tabletterna för att undvika hand-till-mun kontakt.

## Maahantuojat/importör:

Tamro Oyj

## Lääketehtäjäkauppa/läkemedelspartiaffär:

Tamro Oyj, E-Lääketehtäjä Oy, Prevet 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

## Pakkaus/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, märdhund, nötkreatur, räva, ren, svin, åsna

## Varoaika/karenstider:

teurastus / kött och slaktbiprodukter:

nauta 14 vrk. Maksimi-injektiovolyymi/injektiopaikka 20 ml /  
nöt kreatur 14 dygn. Maximal-injektionsvolym/injektionsställe 20 ml

sika 14 vrk / svin 14 dygn

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

maito / mjölk:

nauta 4 vrk / nöt kreatur 4 dygn

lammas ja vuohi 7 vrk/ får och get 7 dygn

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

**Ehto/Villkor:**

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

Lääkevalmistetta saa antaa vain i.m./ Läkemedlet får endast  
administreras i.m.

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä sulfonamideille tulee välttää  
kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa. Eläinlääkevalmiste voi  
aiheuttaa herkistymistä ja kosketusihottumaa, minkä vuoksi suora  
ihokosketusta tulee välttää valmistetta annosteltaessa. Ihmiseen  
kohdistuvan vahinkoinjektion sattuessa, on käännyttävä välittömästi  
lääkärin puoleen ja näytettävä tälle pakkauselostetta tai  
myyntipäällystä. Käytä suojakäsineitä. / Personer som är överkänsliga  
för sulfonamider skall undvika kontakt med det veterinärmedicinska  
läkemedlet. Detta veterinärmedicinska läkemedel kan orsaka  
sensibilisering och kontaktdermit, på grund av detta bör direkt  
hudkontakt undvikas vid administrering. Vid oavsiktlig självinjektion,  
uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Använd  
skyddshandskar.

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

Maahantuoja/importör:

Tamro Oyj

Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Tamro Oyj, E-Lääketeukku 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:

doksapraaamihydrokloridi/doxapramhydroklorid

Pakkaus/förpackning:

10 x 5 ml

Valmistaja/tillverkare:	Haupt Pharma Wülfing GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av	
försäljningstillstånd:	Carinopharm GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	eläintarhaeläimet, fretti, hevonen (varsa), häkkilinnut, jysijät, kissa, koira, lamma (karitsa), lemmikkikani, matelijat, nauta (vasikka), pullonokkadelfiini, sammakkoeläimet, vuohi (kili) /  får (lamm), get (killing), gnagare, groddjur, hund, häst (föl), katt, kräldjur, nötkreatur (kalv), sällskapskanin, tamfågel, tamiller, zoodjur, öresvin
Varoaika/karenstider:	hevonen, nauta, lamma, 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.
Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Läaketukku/kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Läaketukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>6.4.2020 - 31.3.2024</b>

## Finadyne 50 mg/g oraalipasta/oral pasta

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluniksiinimeglumiini / flunixinmeglumin
Pakkaus/förpackning:	6 x 10 g
Valmistaja/tillverkare:	Intervet Productions S.A.
Myyntiluvan haltija/ innehavare av	
försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	aasi, hevonen, muuli / åsna, häst, mula
Varoaika/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter:  hevonen, aasi, muuli 15 vrk / häst, åsna, mula 15 dygn  Valmistetta ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi. / Läkemedlet får inte användas till ston vars mjölk används som livsmedel.  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.
Maahantuojaja/importör:	MSD Animal Health Oy
Lääketykkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketykku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>10.6.2019 – 31.3.2024</b>

## **Gabapentin AL 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård**

Vaikuttava aine/aktiv substans:	gabapentiini/gabapentin
Pakkaus/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 yliherkkyysoireita 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 valmisteen 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 allvarigare symtom som kräver omedelbar läkarvård.

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Maahantuojaja/importör:

Oriola Finland Oy, Tamro Oyj

Lääkätukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääkätukku 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 yliherkkyysoireita 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 valmisteen 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 allvarigare symtom som kräver omedelbar läkarvård.



Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Maahantuojaja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj  
Lääkettukku/kauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääkettukku Oy, Prevet Oy  
**Lupa voimassa/tillståndet gäller: 20.7.2022 - 31.3.2024**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: fenobarbitaali/fenobarbital

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

Valmistaja/tillverkare: Sanofi Winthrop Industrie

Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd: Sanofi- Aventis France

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

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

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

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

Maahantuojaja/importör: Tamro Oyj

Lääkettukku/kauppa/läkemedelspartiaffär: Tamro Oyj, E-Lääkettukku Oy, Prevet 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.
Maahantuojainportör:	Oriola Finland Oy
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketeukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>6.4.2020 - 31.3.2024</b>

### Hibiscrub 4 % liuos iholle/kutan lösning

Vaikuttava aine/aktiv substans:	klooriheksidiini-glukonaatti/klorhexidingluconat
Pakkaus/förpackning:	250 ml (Oriola Finland Oy) 500 ml, 5 l (Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj)
Valmistaja/tillverkare:	BCM Ltd.
Myyntiluvan haltija/innehavare av	
försäljningstillstånd:	Regent Medical (Overseas) Limited
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira, kani, fretti, marsu, hamsteri, gerbiili, sinsilla, lemmikkirotta, lemmikkihiiri, lemmikkilinnut, luonnonvaraiset eläimet, hevoseläimet, nauta, sika, minisika, lammas, vuohi, alpaka / katt, hund, kanin, tamiller, marsvin, hamster, gerbil, chinchilla, tamråtta, sällskapsmus, tamfågel, vilda djur, hästdjur, nöt, svin, minigris, får, get, alpaka
Varoaika/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: 0 vrk / dygn maito / mjölk: 0 h
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlett får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuojainportör:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj, E-Lääketeukku Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>1.4.2014 - 31.3.2024</b>

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	enilkonatsoli/enilkonazol
Pakkaus/förpackning:	100 ml
Valmistaja/tillverkare:	Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Audevard
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen, kani, kissa, koira, lammas, marsu, nauta, vuohi / får, get, hund, häst, kanin, katt, nötkreatur, marsvin
Varoaika/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: nauta, hevonen, lammas, vuohi 0 vrk / nötkreatur, häst, får, get 0 dygn  maito / mjölk: nauta, vuohi, lammas 0 tuntia / nötkreatur, får, get 0 timmar  Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.  Jos valmistetta pääsee ihmisen silmiin tai iholle, se on huuhdeltava pois vedellä. Käytettävä suojavaatteita ja -käsineitä / Vid spill på huden eller stänk i ögonen, skölj med vatten. Använd skyddskläder och -handskar.
Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oy, E-Lääketukku Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>3.5.2022 - 31.3.2024</b>

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	imidokarbidipropionaatti/imidocarbdiipropinoat
Pakkaus/förpackning:	10 ml
Valmistaja/tillverkare:	Vet Pharma Friesoythe GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen (elintarvikeketjusta poistettu), kissa, koira, lammas, nauta, vuohi / häst (borttagen ur livsmedelskedjan), katt, hund, får, nötkreatur, get
Varoaika/karenstider:	<p>teurastus/kött och slaktbiprodukter:</p> <p>nauta, lammas, vuohi 213 vrk / nötkreatur, får, get 213 dygn</p> <p>maito/mjolk:</p> <p>nauta 21 vrk /nötkreatur 21 dygn</p> <p>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.</p> <p>Lääkevalmistetta saa käyttää vain hevoselle, jonka alkuperäisessä tunnistusasiakirjassa on merkintä pysyvästä teurastuskiellosta, tai jonka tunnistusasiakirjaan tehdään merkintä teurastuskiellosta lääkityshetkellä / Läkemedlet får endast användas till häst som antingen har en befintlig anteckning om slaktförbud i hästens identitetshandling, eller i vars identitetshandling slaktförbudet antecknas i samband med medicineringen.</p> <p>Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.</p>
Ehto/Villkor:	<p>Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.</p> <p>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.</p> <p>Älä käsittele valmistetta, mikäli sinua on ohjeistettu välttämään koskemasta lääkevalmisteita, joilla saattaa olla antikoliiniesteraasivaikutus. Käyttäjän tulee suojautua kertakäyttökäsineillä valmisteen käsittelyn aikana. Roiskeet tulee pestä iholta ja silmistä viipymättä. Käänny välittömästi lääkärin puoleen, mikäli antikoliiniesteraasivaikutuksiin 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.</p>

Maahantuojaja/importör: MSD Animal Health Oy  
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääketeukku Oy, Prevett Oy  
**Lupa voimassa/tillståndet gäller: 1.4.2014 - 31.3.2024**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: triamsinoloniasetonidi/triamcinolonacetonid  
Pakkaus/förpackning: 5 x 1 ml  
Valmistaja/tillverkare: Dermapharm AG  
Myyntiluvan haltija/  
innehavare av försäljningstillstånd: Dermapharm AG  
Kohde-eläinlaji/djurslag: hevonen, koira, kissa / häst, hund, katt  
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 nämns i beslutet.

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

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

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

Maahantuojaja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj  
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketeukku Oy, Prevett Oy  
Lupa voimassa/tillståndet gäller: 27.4.2023 – 31.3.2024

### **Limoxin WS 1000 mg/g jauhe oraaliliuosta varten**

Vaikuttava aine/aktiv substans: oksitetrasykliinihydrokloridi/oxitetracyklinhydroklorid

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
Varoaika/karenstider:	teurastus/kött och slaktbiprodukter: 500 astevuorokautta / graddygn

Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa voimassa olevista varajoista. / 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. /Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.
---------------	---

Jos olet yliherkkä tetrasykliineille, älä käsittele valmistetta. Valmistetta käsiteltäessä tulee välttää ihokontaktia sekä lääkepölyn hengittämistä. Valmistetta käsiteltäessä tulee käyttää hengityssuojainta ja läpäisemättömiä käsineitä. Mikäli valmistetta niellään vahingossa, valmistetta joutuu silmiin, tai ilmenee oireita altistumisesta, kuten ihottumaa, tulee hakeutua lääkäriin, ja näyttää hänelle valmisteen pakkauseloste 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 tiheästä kalapopulaatiosta kasvatusaltaissa. Tämän vuoksi ensisijaisena toimenpiteenä on oltava kalojen siirtäminen väljempiin olosuhteisiin. Ruokaviraston suosituksen mukaisesti eläinlääkärin on aina ennen hoidon aloittamista otettava näytteet ja lähetettävä ne

Ruokavirastoon tutkittavaksi. Lääkityksen saa aloittaa ennen tulosten saamista /

ÖVRIGT: Bakterieinfektioner i kallt vatten är en följd av att fiskstimmet 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.

Maahantuojainportör: Vet Medic Finland Oy

Läaketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: fenobarbitaalinatrium/fenobarbitalnatrium

Pakkaus/förpackning: 5 x 1 ml

Valmistaja/tillverkare: Desitin Arzneimittel GmbH

Myyntiluvan haltija/

Innehavare av försäljningstillstånd: Desitin Arzneimittel GmbH

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

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

Jos vahingossa injisoi itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen barbituraattimyrkytyksen varalta. / Vid oavsiktlig självinjektion uppsök genast läkare för vård av barbituratförgiftning.

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

Maahantuojainportör: Tamro Oyj

Läaketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Tamro Oyj, E-Läaketukku Oy, Prevett Oy

**Lupa voimassa/tillståndet gäller: 16.6.2021 – 31.3.2024**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	magnesiumsulfaattiheptahydraatti/magnesiumsulfatheptahydrat
Pakkaus/förpackning:	250 ml
Valmistaja/tillverkare:	Dopharma France
Myyntiluvan haltija/ Innehavare av försäljningstillstånd:	Dopharma France
Kohde-eläinlaji/djurslag:	alpaka, hevonen, laama, lammas, nauta, vuohi, / alpaka, får, get, häst, lama, nöt
Varoaika / Karenstid	teurastus/kött och slaktbiprodukter:  nauta: 0 vrk / nöt: noll dygn  hevonen, laama, alpaka, lammas, vuohi 1 vrk / häst, lama, alpaka, får, get 1 dygn  maito/mjölk:  nauta nolla h / nöt noll h  lammas, vuohi 1 vrk / får, get 1 dygn  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 mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj, E-Lääketeukku Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>3.1.2022 – 31.3.2024</b>

**Metalcaptase 150 mg enterotabletti/enterotablett**

Vaikuttava aine/aktiv substans:	penisillamiini/penicillamin
Pakkaus/förpackning:	100 tabl.
Valmistaja/tillverkare:	Haupt Pharma Wülfig GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Heyl Chem.-pharm. Fabrik GmbH & Co.KG



Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira / hund
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukku/kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>7.4.2020 - 31.3.2024</b>

## **Metalcaptase 300 mg enterotabletti/enterotablett**

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

## **Milteforan 20 mg/ml oraaliliuos/oral lösning**

Vaikuttava aine/aktiv substans:	miltefosine
Pakkaus/förpackning:	30 ml
Valmistaja/tillverkare:	Virbac S.A
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Virbac S.A
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 saattaa ärsyttää silmiä ja ihoa sekä aiheuttaa herkistymistä. Käytä suojakäsineistä ja suojavaatetusta lääkevalmistetta käsitellessä. Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys. Jos lääkevalmistetta joutuu vahingossa silmiin tai iholle, pese heti runsaalla vedellä ja ota yhteys lääkäriin. Raskaana olevien tai raskautta suunnittelevien naisten ei tule käsitellä valmistetta. Älä anna lääkettä saaneen koiran nuolla ihmisiä heti lääkityksen jälkeen. Älä syö, juo tai tupakoi kun annat lääkevalmistetta. / Personer som är överkänsliga mot miltefosin bör undvika kontakt med läkemedlet och med sekret (avföring, urin, kräkningar, saliv osv.) från det behandlade djuret. Läkemedlet kan irritera ögon och hud och orsaka sensibilisering. Använd skyddshandskar och skyddskläder vid hantering av läkemedlet. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Vid oavsiktlig kontakt med ögon eller hud, skölj omedelbart med mycket vatten och uppsök läkare. Kvinnor som är gravida eller planerar att bli gravida ska inte hantera läkemedlet. Låt inte den behandlade hunden slicka människor direkt efter att ha tagit medicinen. Ät, drick eller rök inte när du hanterar detta läkemedel.

Maahantuojaja/importör: Biofarm Oy, Tamro Oyj

Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketeukku 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/metoclopramidhydrochlorid

Pakkaus/förpackning: 1 x 10 ml

Valmistaja/tillverkare: Produlab Pharma B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Le Vet Beheer B.V.

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

Varoaika/karenstid: hevonen/häst:

teurastus/kött och slaktbiprodukter 6 kk/mån

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

Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvää teuraskieltoa, tulee valmisteen 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 valmisteen käsittelyn jälkeen.

Jos vahingosa injisoi itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkäin puoleen ja näytä tälle pakkausseloste tai myyntipäälllys.

Jos valmistetta roiskuu iholle tai silmiin, huuhtelee altistunut alue välittömästi runsaalla määrällä vettä. /

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

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

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

**Maahantuojaja/importör:**

Oriola Finland Oy

**Lääkätukku/kauppa/läkemedelspartiaffär:**

Oriola Finland Oy, E-Lääkätukku Oy, Prevett Oy

**Lupa voimassa/tillståndet gäller:**

**1.4.2023 - 31.3.2024**

**Metomotyl 5 mg/ml injektioneste, liuos/injektionsvätska, lösning****Vaikuttava aine/aktiv substans:**

metoklopramidihydrokloridi/metoclopramidhydrochlorid

**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 / buskråtta, chinchilla, hund, häst, kanin, katt marsvin

**Varoaika/karenstid:**

hevonen/häst:

teurastus/kött och slaktbiprodukter 6 kk/mån

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

Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvää teuraskieltoa, tulee valmisteen 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 valmisteen käsittelyn jälkeen.

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

Jos valmistetta roiskuu iholle tai silmiin, huuhtelee altistunut alue välittömästi runsaalla määrällä 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 riktligt med vatten.

Maahantuojaja/importör:

Tamro Oyj

Lääkätukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Tamro Oyj, E-Lääkätukku Oy, Prevett Oy

**Lupa voimassa/tillståndet gäller:**

**1.4.2023 - 31.3.2024**

## **Moderin 16 mg tabletti / tablett**

Vaikuttava aine/aktiv substans:

metyyliprednisoloni/metylprednisolon

Pakkaus/förpackning:

30, 100 kpl / st.

Valmistaja/tillverkare:

Pfizer Italia S.r.l

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Zoetis Belgium SA

Kohde-eläinlaji/djurslag:

Koira, kissa, hevonen, aasi, muuli / Hund, katt, häst, mula, åsna

Varoaika/karenstid: teurastus hevonen, aasi, muuli 28 vrk / kött och slaktbiprodukter häst, mula, åsna 28 dygn

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

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

Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Pese kädet käytön jälkeen. Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys / Förvaras utom syn och räckhåll för barn. Tvätta händerna efter användning. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Pese kädet valmisteen käsittelyn jälkeen.

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

Jos valmistetta roiskuu iholle tai silmiin, huuhtelee altistunut alue välittömästi runsaalla määrällä 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 riktligt med vatten.

Maahantuojat/importör: Tamro Oyj

Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Tamro Oyj, E-Lääketeukku Oy, Prevett Oy

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

## **Moderin 32 mg tabletti / tablett**

Vaikuttava aine/aktiv substans: metyyliprednisoloni/metyprednisolon

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: teurastus hevonen, aasi, muuli 28 vrk / kött och slaktbiprodukter häst, mula, åsna 28 dygn

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

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

Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Pese kädet käytön jälkeen. Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys / Förvaras utom syn och räckhåll för barn. Tvätta händerna efter användning. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Pese kädet valmisteen käsittelyn jälkeen.

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

Jos valmistetta roiskuu iholle tai silmiin, huuhtelee altistunut alue välittömästi runsaalla määrällä 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 riktligt med vatten.

Maahantuojaja/importör: Tamro Oyj

Lääkätukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Tamro Oyj, E-Lääkätukku Oy, Prevett Oy

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

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

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

Pakkaus/förpackning: 4,5 g x 120

Valmistaja/tillverkare: Bimeda Animal Health Limited

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Bimeda Animal Health Limited

Kohde-eläinlaji/djurslag: nauta (lehmä)

Varoaika/karenstid: teurastus/kött och slaktbiprodukter 28 vrk/dygn

maito/mjök 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 varoaika on 54 vrk lääkkeen annosta. / Om tidsspännet mellan behandlingen och kalvningen är 50 dygn eller mindre, är karenstiden för mjök 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.

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

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.

Maahantuojaja/importör: Prevett Oy

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

**Lupa voimassa/tillståndet gäller: 1.1.2022 - 31.7.2023**

**Muro-128 5 % silmävoide/ögonsalva**

Vaikuttava aine/aktiv substans:	natriumchloride
Pakkaus/förpackning:	1 x 3,5 g
Valmistaja/tillverkare:	Bausch & Lomb Incorporated
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Bausch & Lomb Incorporated
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevoseläin, kani, kissa, koira / hästdjur, kanin, katt, hund
Varoaika/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.
Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>15.8.2022 - 31.3.2024</b>

**Myocholine-Glenwood 10 mg tabletti/tablett**

Vaikuttava aine/aktiv substans:	beetaneholikloridi/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.
Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>7.4.2020 - 31.3.2024</b>



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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	sulfadiatsiini / sulfadiazin 600 mg / g, trimetopriimi / trimetoprim 120 mg / g
Pakkaus/förpackning:	10 kg
Valmistaja/tillverkare:	Fatro S.p.A. – Veterinary Pharmaceutical Industry
Myyntiluvan haltija/ innehavare av försäljningstillstånd:	Fatro S.p.A
Kohde-eläinlaji/djurslag:	viljelty kala / odlad fisk
Varoaika/karenstider:	800 astevuorokautta / graddygn  Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon, ja ainoastaan sulfonamideille ja trimetopriimille herkkien bakteerien aiheuttamien infektioiden hoitoon lääkerehuna. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet, och endast som medicinfoder för behandling av infektioner som orsakas av bakterier känsliga för sulfonamider och trimetoprim.  Valmistetta saa toimittaa lääketukkukaupasta vain eläinlääkäriin tilauksesta lääkerehun valmistusta varten. Läkerehun valmistuksessa tulee huomioida sitä koskeva lainsäädäntö. / 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.
Maahantuojainportör:	Orion Oyj
Lääkettukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääkettukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>1.8.2017 - 31.3.2024</b>

## 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 yliherkkyysoireita 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 valmisteen 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 symtom som hudutslag uppstår efter exponering för läkemedlet, sök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svullnad av ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarigare symtom som kräver omedelbar läkarvård.</p> <p>Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.</p>
Maahantuojaja/importör:	Prevett Oy
Lääketukku/kauppa/läkemedelspartiaffär:	Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>20.7.2022 - 31.3.2024</b>

## 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 yliherkkyysoireita 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 pakkauseloste tai etiketti. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, joihin tarvitaan välitöntä lääkärin hoitoa.</p> <p>Pese kädet valmisteen 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 symtom som hudutslag uppstår efter exponering för läkemedlet, sök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svullnad av ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarigare symtom som kräver omedelbar läkarvård.</p> <p>Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.</p>
Maahantuojat/importör:	Tamro Oyj
Lääketehtävä/valmistaja/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketehtävä Oy, Prevet Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>15.8.2022 - 31.3.2024</b>

## Neurontin 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård

Vaikuttava aine/aktiv substans:	gabapentiini/gabapentin
Pakkaus/förpackning:	50 kpl/st., 100 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	PFIZER OFG Germany GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa, koira / hund, katt

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

Käyttäjän varoitukset: Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Gabapentiini voi aiheuttaa yliherkkyysoireita 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 valmisteen 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 allvarigare symptom som kräver omedelbar läkarvård.

Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Maahantuojat/importör:

Oriola Finland Oy

Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Oriola Finland Oy, E-Lääketeukku Oy, Prevett Oy

**Lupa voimassa/tillståndet gäller:**

**20.7.2022 - 31.3.2024**

## **Neurontin 100 mg kapseli, kova/kapsel, hård**

Vaikuttava aine/aktiv substans:

gabapentiini/gabapentin

Pakkaus/förpackning:

50 kpl/st., 100 kpl/st.

Valmistaja/tillverkare:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd:

Viatris Pharma GmbH

Kohde-eläinlaji/djurslag:

kissa, koira / hund, katt

Ehto/Villkor:	<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 yliherkkyysoireita 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 valmisteen 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 symtom som hudutslag uppstår efter exponering för läkemedlet, sök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svullnad av ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarigare symtom som kräver omedelbar läkarvård.</p> <p>Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.</p>
Maahantuojat/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketeukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>20.7.2022 - 31.3.2024</b>

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	elävä, heikennetty lintujen tarttuvan keuhkoputkentulehdusviruksen varianttikanta Ma5
Pakkaus/förpackning:	12 x 1000 annosta / doser, 12 x 5000 annosta / doser
Valmistaja/tillverkare:	Intervet International B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling

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

## **Nobilis IB Multi vet injektioneste, emulsio/injektionesvätska, emulsion**

Vaikuttava aine/aktiv substans:	inaktivoidut lintujen tarttuvan keuhkoputkentulehdusviruksen varianttikannat M41 ja D274 / inaktiverade virus mot infektiös bronkit hos fåglar, stammarna M41 och D274
Pakkaus/förpackning:	1000 annosta / doser / 500 ml
Valmistaja/tillverkare:	Intervet International B.V.
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Intervet International B.V.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	kana / kyckling
Varoaika/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.

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

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

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

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

Maahantuojaja/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

Pakkaus/förpackning: 20 ml

Valmistaja/tillverkare: Intervet International B.V.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Intervet International B.V.

Kohde-eläinlaji/djurslag: viestikyyhky / brevduva

Varoaika/karenstider: 0 vrk / dygn

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

Maahantuojaja/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:	Generics [UK] Limited t/a Mylan
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira / hund
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuojaja/importör:	Tamro Oyj
Lääketykkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääketykku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>12.9.2022 - 31.3.2024</b>

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fenobarbitaali/phenobarbital
Pakkaus/förpackning:	10 x 2 ml
Valmistaja/tillverkare:	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira, kissa / hund, katt
Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketykkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketykku Oy, Prevett Oy
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet.  Jos vahingossa injisoi itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen barbituraattimyrkytyksen varalta. / Vid oavsiktlig självinjektion uppsk genast läkare för vård av barbituratförgiftning.
Muita tietoja/Övrig information:	Pääasiallisesti keskushermostoon vaikuttavien (PKV) lääkkeiden määräämisessä, käytössä ja luovutuksessa eläinlääkinnässä tule ottaa huomioon Maa- ja metsätalousministeriön asetukset 17/14 ja



7/EEO/2008. / Jord- och skogsbruksministeriets förordningar 17/14 och 7/EEO/2008 bör beaktas då läkemedel som huvudsakligen 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
Pakkaus/förpackning:	1 x 20 ml (Tamro Oyj), 6 x 20 ml (Oriola Finland Oy)
Valmistaja/tillverkare:	Bela-Pharm GmbH & Co. KG
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Pharmaxim AB
Kohde-eläinlaji/djurslag:	koira, kissa, fretti, marsu, kani, siili, rotta, hamsteri, hiiri, hevonen, aasi, muuli / hund, katt, iller, marsvin, kanin, igelkott, råtta, hamster, mus, häst, åsna, mula
Varoaika/karenstider:	teurastus/ kött och slaktbiprodukter:  hevonen, aasi, muuli 6 kk / häst, åsna, mula 6 mån  Mikäli hevosen tunnustusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvää teurastuskieltoa, tulee valmisteen käytöstä tehdä tunnustusasiakirjaan merkintä. / Ifall ett slaktförbud inte finns noterat i hästens identitetshandling bör användning av detta läkemedel antecknas i indentitetshandlingen.  Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.  Pese kädet käytön jälkeen. Mikäli altistut valmisteelle, pese altistunut alue huolellisesti. Henkilöillä, joilla on herkkä iho, tai jotka käsittelevät valmistetta jatkuvasti, tulee käyttää läpäisemättömiä suojakäsineitä. Vältä valmisteen pääsyä silmiin. Mikäli valmistetta joutuu silmiin, huuhtelee silmät juoksevalla vedellä 15 min ajan ja hakeudu lääkäriin, mikäli ärsytysoireita ilmenee. Mikäli nielet valmistetta vahingossa, hakeudu lääkäriin, ja näytä valmisteen 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 bära ogenomträngliga handskar. Undvik kontakt med ögonen. Vid kontakt med ögonen ska man skölja försiktigt i rinnande

vatten i 15 minuter och söka läkarhjälp om eventuell irritation kvarstår. Vid oavsiktligt intag ska man genast söka läkarhjälp och visa upp etiketten för läkaren, KÖRNING AV FORDON ÄR FÖRBUDET, eftersom trötthet/sömnhighet kan förekomma.

Maahantuojaja/importör: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj  
Lääkettukkuakauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääkettukku Oy, Prevett Oy  
**Lupa voimassa/tillståndet gäller: 5.8.2020 - 31.3.2024**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: ronidatsoli/ronidazol  
Pakkaus/förpackning: 100 g  
Valmistaja/tillverkare: WDT Wirtschaftsgenossenschaft Deutscher Tierärzte e.G.  
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd: Dr. Hesse Tierpharma GmbH & Co KG  
Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa / katt  
Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. /Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.  
  
Lääkevalmistetta saa luovuttaa eläimen omistajalle tai haltijalle ainoastaan apteekista, ja ainoastaan eläinlääkemääräyksen mukaisesti valmistettuina ex tempore -kapseleina / Läkemedlet får överlåtas 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.

Maahantuojaja/importör: Oriola Finland Oy  
Lääkettukkuakauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääkettukku 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 eläinlääkemääräyksen mukaisesti valmistettuina ex tempore -kapseleina / Läkemedlet får överlåtas 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.
Maahantuojaja/importör:	Tamro Oyj
Lääkätukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, E-Lääkätukku Oy, Prevet Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>20.4.2022 – 31.3.2024</b>

## **Tricho Plus 200 mg (50 mg/g) jauhe oraaliuosta 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 eläinlääkemääräyksen mukaisesti

valmistettuina ex tempore -kapseleina / Läkemedlet får överlåtas 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.

Maahantuojat/importörer: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj  
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketeukku Oy, Prevet Oy  
**Lupa voimassa/tilståndet gäller: 20.4.2022 – 31.3.2024**

### **TSO-Tabletten 20/100 mg tabletti/tablett**

Vaikuttava aine/aktiv substans: trimetopriimi/trimetoprim 20 mg, sulfadiatsiini/sulfadiazin 100 mg  
Pakkaus/förpackning: 100 tabl.  
Valmistaja/tillverkare: CP-Pharma Handelsgesellschaft mBh  
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd: CP-Pharma Handelsgesellschaft mBh  
Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa, koira / katt, hund  
Ehto/villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till de djurarter som nämns i beslutet

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

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

Maahantuojat/importörer: Tamro Oyj, Vet Medic Finland Oy  
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Tamro Oyj, Oriola Finland Oy, E-Lääketeukku Oy, Prevet Oy  
**Lupa voimassa/tilståndet 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 valmisteiden suoraa kosketusta ihon tai limakalvojen kanssa herkistymisriskin vuoksi. Altistuneet ihoalueet on huuhdeltava välittömästi ja perusteellisesti runsaalla vedellä ja pestävä saippualla ja vedellä. / Undvik direktkontakt med hud eller slemhinner 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
Lääkätukku/kauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, Oriola Finland Oy, E-Lääkätukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>11.6.2019 – 31.3.2024</b>

**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 /

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

Ehto/villkor:

Kulutukseen saa luovuttaa erää Nro: C6900100

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

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

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

Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inandning, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cefalosporiner och tvärtom. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. Personer som är överkänsliga eller som rekommenderats att inte hantera 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 käyttöehdoista ja hänen on annettava niistä edelleen tieto eläimen omistajalle tai haltijalle / Veterinären bör informeras om beslutsvillkoren, och veterinären bör förmedla informationen till djurets ägare eller innehavare.

Maahantuojaja/importör: Oriola Finland Oy  
Lääkettukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääkettukku 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.  
Maahantuojaja/importör: Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj  
Lääkettukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj, E-Lääkettukku 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 suojarahanskoja. 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 iaktas för att undvika oavsiktligt intag. Vid oavsiktligt spill på huden, tvätta omedelbart med tvål och vatten. Tvätta händerna efter hanteringen av läkemedlet.

**Muita tietoja/övrig information:**

Albendatsoli on myrkyllistä lanta- ja vesieliöille, mutta sen pitkäaikaisvaikutuksia lantakuoriaisten populaatiodynamiikkaan ei ole tutkittu. Siksi on suositeltavaa, ettei samalla laitumella laiduntavia eläimiä hoideta joka vuosi. Eläimiä ei tulisi päästää ulos lampolasta ainakaan 5 päivään lääkkeen antamisen jälkeen, jotta ehkäistään erittyminen 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 gödselbaggas har inte studerats. Det rekommenderas därför att djur som betar på samma betesmark inte behandlas varje år. Behandlade djur bör hållas inne i stallet 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.

**Maahantuojat/importör:**

Zoetis Finland Oy

**Lääkeliikkeen/äläkemedelspartiaffär:**

Oriola Finland Oy, E-Lääkeliikku 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
Pakkaus/förpackning:	50 ml
Valmistaja/tillverkare:	KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Myyntiluvan haltija/ innehavare av försäljningstillstånd:	Boehringer Ingelheim Animal Health UK Ltd/Vetmedica GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta, hevonen, aasi, muuli / nöt, häst, åsna, mula
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.

### Käyttöä koskevat rajoitukset / Andvändningsbegränsningar

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

#### Varoaika tällöin/Karenstid därmed:

nauta hevonen, aasi, muuli/nötkreatur, häst, åsna, mula:  
teurastus/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 kavioläinten (aasi ja muuli) hoitoon edellyttäen, että hevoseläimen alkuperäisessä tunnistusasiakirjassa on merkintä pysyvästä teurastuskiellosta, tai jonka tunnistusasiakirjaan tehdään merkistä teurastuskiellosta lääkityshetkellä. (Valtioneuvoston asetus 1054/2014 §7). / Till häst, åsna och mula om det i djurets identitetshandling finns en notering om bestående slaktsförbud eller en notering om slaktförbud antecknas i samband med medicineringen (Statsrådets förordning 1054/2014 §7).

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

Muita tietoja/övrig information:	Beeta-agonisteja sisältävien eläinlääkkeiden määräämisessä, käytössä ja luovutuksessa eläinlääkinnässä tulee ottaa huomioon maa- ja metsätalousministeriön asetukset 17/14 ja 7/EEO/2008 sekä valtioneuvoston asetus 1054/2014. / Jord- och skogsbruksministeriets förordningar nr 17/14 och 7/EEO/2008 samt Statsrådets förordning
----------------------------------	---

1054/2014 bör tas i beaktande vid förskrivning och användning av veterinärmedicinska läkemedel som innehåller beta-agonister.

Maahantuojaja/importör: Vetcare Oy  
Lääkettukku/kauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääkettukku 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  
Pakkaus/förpackning: 227 g  
Valmistaja/tillverkare: AML Riverside LLC  
Myyntiluvan haltija/  
innehavare av försäljningstillstånd: Zoetis Inc.  
Kohde-eläinlaji/djurslag: koira, kissa / hund, katt  
Ehto/Villkor: Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.

Lääkevalmiste voi aiheuttaa ärsytystä hengitysteissä ja iholla. Vältä lääkevalmisteen hengittämistä ja suoraa kosketusta 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.

Maahantuojaja/importör: Zoetis Finland Oy  
Lääkettukku/kauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Lääkettukku Oy, Prevett Oy

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

## Virgan 1,5 mg/g silmägeeli/ögongel

Vaikuttava aine/aktiv substans: gansikloviiri/ganciklovir  
Pakkaus/förpackning: 5 g  
Valmistaja/tillverkare: FARMILA-THEA Farmaceutici  
Myyntiluvan haltija/  
innehavare av försäljningstillstånd: Laboratoires THEA

Kohde-eläinlaji/djurslag:	kissa / katt
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.  Kädet on pestävä valmisteen käsittelyn jälkeen / Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.
Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj
Lääketukku/kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Tamro Oyj, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>4.5.2022 - 31.3.2024</b>

### **Wedeclox Mastitis 50 mg/ml intramammaarisuspensio/intramammär suspension**

Vaikuttava aine/aktiv substans:	kloksasilliinatriummonohydraatti/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
Varoaika/karenstider:	teurastus/kött och slaktbiprodukter 6 vrk / dygn  maito/mjolk 6 vrk / dygn  Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.  Lääkevalmisteen käyttö on rajoitettu herkkyyismäärityksen perusteella penisilliinille resistenttien stafylokokkien aiheuttamien mastiittien hoitoon. / Användningen av detta läkemedel är begränsad till behandling av mastit orsakad av penicillinresistenta stafylokokker på basen av resistensbestämning.  Mikäli olet herkkä penisilliineille, vältä lääkevalmisteen suoraa kosketusta ihon tai limakalvojen kanssa. / Om du är känslig för penicilliner, undvik direkt kontakt med huden eller slemhinnorna
Maahantuojaja/importör:	Vetcare Oy

Läaketukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, E-Läaketukku Oy, Prevett Oy

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

## Päättyneet määräaikaiset erityislupavalmisteet eläimille

### Apomorphin HCL Amino 10 mg/ml injektioneste/injektionsvätska

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

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	hepariinatrium, levomentoli, hydroksietyylisalisylaatti /heparinnatrium, levomentol, hydroxietylsalicylat
Pakkaus/förpackning:	250 g
Valmistaja/tillverkare:	C.P.M ContractPharma GmbH
Myyntiluvan haltija/innehavaren av försäljningstillstånd:	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen / häst
Varoaika/karenstider:	teurastus / slakt 0 vrk / dygn

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

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.

**Maahantuojaja/importör:**

Oriola Finland Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj, Vetcare Oy

**Lääketukku/kauppa/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, räva, mårhund, hund, katt

**Varoaika/karenstider:**

teurastus / slakt:

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

sika 20 vrk. Maksimi-injektiovolyymi / injektioipaikka 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

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

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

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

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

Mikäli injisoit valmistetta vahingossa itseesi, hakeudu välittömästi lääkäriin ja näytä 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 veterinärmedicinska läkemedlet.

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

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

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

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

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

Tvätta händerna efter användning.

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

Maahantuoja/importör: Oriola Finland Oy

Lääkettukauppa/läkemedelspartiaffär: E-Lääkettukku 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

Pakkaus/förpackning: 10 x 1 annos/dos (1,5 ml)

Valmistaja/tillverkare: Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Zoetis UK Ltd

Kohde-eläinlaji/djurslag: hevonen / häst

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

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

Maahantuoja/importör: Zoetis Finland Oy

Lääkettukauppa/läkemedelspartiaffär: Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääkettukku Oy

**Lupa voimassa/tillståndet gäller: 1.10.2020 - 31.3.2022**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: RHDV, inactivated, strain LP.SV.2012 (variant 2010, RHDV2), RHDV, inactivated, classical strain IM507.SC.2011

Pakkaus/förpackning: 5 x 0,5 ml (5 annosta), 1 x 25 ml (50 annosta)

Valmistaja/tillverkare: Filavie

Myyntiluvan haltija/

innehavare av försäljningstillstånd: Filavie

Kohde-eläinlaji/djurslag:	kani / kanin
Varoaika/karenstider:	0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får användas endast till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy
Läaketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Läaketukku Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>7.10.2019 - 31.3.2023</b>

### Flunidol 5% oraaligeeli/oral gel

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluniksiinimegluminaatti / 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
Varoaika/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 varajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.  Valmistetta ei saa käyttää tammoilla, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena. / Läkemedlet får inte användas för ston vars mjölk användas i livsmedel.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuoja/importör:	Vet Medic Filand Oy
Läaketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Läaketukku Oy



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

## **Ful-Glo 0,6 mg silmälamelli/ögonlamell**

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluoreseiinatrium/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, alpaka, siipikarja / hund, katt, iller, kanin, marsvin, chinchilla, råtta, mus, hamster, ökenråtta, igelkott, kräldjur, burfåglar, vilda djur, hästdjur, nötkreatur, får, get, svin, minigris, lama, alpaka, fjäderfä
Varoaika/karenstider:	teurastus / slakt:  nauta, lammas, vuohi, sika, minisika, laama, alpaka, siipikarja / nötkreatur, får, get, svin, minigris, lama, alpaka, fjäderfä  0 vrk / dygn  hevoseläimet / hästdjur 6 kk / månader  (Kommission asetuz 122/2013). Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvää 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.
	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.
Maahantuojaja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukku/kauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>5.11.2020 - 4.11.2021</b>

## Ful-Glo 1 mg silmälamelli/ögonlamell

Vaikuttava aine/aktiv substans:	fluoreseiinatrium/fluoresceinnatrium
Pakkaus/förpackning:	100 kpl/st.
Valmistaja/tillverkare:	Akorn, Inc.
Myyntiluvan haltija/innehavare av försäljningstillstånd:	Akorn, Inc.
Kohde-eläinlaji/djurslag:	alpaka, hevoseläimet, nauta, sika, lammas, vuohi, kissa, koira, fretti, marsu, kani, rotta, hiiri, lintu, chinchilla ja afrikkalainen kääpiösiili / alpaka, 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 pysyvää teuraskieltoa, tulee valmisteen käytöstä tehdä tunnistusasiakirjaan merkintä. /  Med undantag hästdjur 6 mån (Kommissionens förordning 122/2013). Om ett bestående slaktförbud inte finns antecknat i hästens identitetshandling, bör en anteckning om användande av läkemedlet skrivas i identitetshandlingen.  maito / mjölk: 0 vrk / dygn  Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider avgivna på förpackningen kan avvika från de karenstider som är i kraft i Finland.
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.
Maahantuojaja/importör:	Tamro Oyj
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, Prevett Oy, E-Lääketukku Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>1.4.2020 - 31.3.2021</b>

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	klooriheksidiini-glukonaatti/klorhexidingluconat
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, 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 / 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.
Maahantuoja/importör:	Oriola Finland Oy
Läaketukku/kauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Läaketukku Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>12.11.2019 - 31.03.2022</b>

## 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 varajoista. / 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 överlåtas 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.

Maahantuojainportör: Biofarm Oy  
Läketukkuuauu/läkemedeuapartiaffär: Prevett Oy, E-Läketukku 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  
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 ja 20W1-1 / Endast parti nr 08S4-1 och 20W1-1 får överlåtas till konsumtion  
Valmistetta ei saa käyttää tammoilla, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena. / Läkemedelet får inte användas för ston vars mjölk användas i livsmedel.  
Läkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedelet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.

Maahantuojainportör: Biofarm Oy  
Läketukkuuauu/läkemedeuapartiaffär: 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: fluoreseiinatrium/fluoresceinnatrium  
Pakkaus/förpackning: 20 x 0,5 ml  
Valmistaja/tillverkare: Laboratoire Chauvin

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Bausch & Lomb UK Ltd

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

Varoaika/karenstider: teurastus / slakt:

nauta, lammas, vuohi, sika, minisika, laama, alpaka, siipikarja / nötkreatur, får, get, svin, minigris, lama, alpaka, fjäderfä

0 vrk / dygn

hevoseläimet / hästdjur 6 kk / månader

(Kommissionen asetus 122/2013). Mikäli hevoseläimen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvää 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.

maito / mjölk 0 vrk / dygn

muna / ägg 0 vrk / dygn

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

Maahantuojat/importörer: Tamro Oyj

Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär: Tamro Oyj, Prevett Oy, E-Lääketeukku 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: fluoreseiinatrium/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, fretti, kani, marsu, sinsilla, rotta, hiiri, hamsteri, gerbiili, lemmikkihiili, matelijat, lemmikkilinnut, luonnonvaraiset eläimet, hevoseläimet, nauta, lammas, vuohi, sika, minisika, laama, alpaka, siipikarja / hund, katt, iller, kanin, marsvin, chinchilla, råtta, mus, hamster, ökenråtta, igelkott, kräldjur, burfåglar, vilda djur, hästdjur, nötkreatur, får, get, svin, minigris, lama, alpaka, fjäderfä
Varoaika/karenstider:	teurastus / slakt:  nauta, lammas, vuohi, sika, minisika, laama, alpaka, siipikarja / nötkreatur, får, get, svin, minigris, lama, alpaka, fjäderfä  0 vrk / dygn  hevoseläimet / hästdjur 6 kk / månader  (Kommissionen beslut 122/2013). Mikäli hevoseläimen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvää 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.  maito / mjölk 0 h / noll h  muna / ägg 0 vrk / dygn
Ehto/Villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainitun eläinlajin hoitoon. / Läkemedlet får endast användas till den djurart som nämns i beslutet.
Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketeukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, Prevett Oy, E-Lääketeukku Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>5.11.2020 – 4.11.2022</b>

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

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

Lääkettukkuakauppa/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/klorhexidingluconat

Pakkaus/förpackning: 200 ml

Valmistaja/tillverkare: Ecolab Ltd.

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: Ecolab Ltd.

Kohde-eläinlaji/djurslag: kissa, koira, kani, fretti, marsu, hamsteri, gerbiili, chinchilla, lemmikkirotta, lemmikkihiiri, lemmikkilinnut, luonnonvaraiset eläimet, matelijat, hevoseläimet, nauta, sika, minisika, 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.

Maahantuojaja/importör: Tamro Oyj

Lääkettukkuakauppa/läkemedelspartiaffär: E-Lääkettukku Oy, Prevett Oy, Tamro Oyj

**Lupa voimassa/tillståndet gäller: 1.6.2021 - 31.3.2022**

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

Vaikuttava aine/aktiv substans: permetriini/permetrin

Pakkaus/förpackning: 250 ml

Valmistaja/tillverkare: VetPlus Limited

Myyntiluvan haltija/innehavaren av

försäljningstillstånd: VetPlus Ltd.

Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen, aasi, muuli / häst, åsna, mula
Varoaika/karenstider:	teurastus / kött och slaktbiprodukter: 60 vrk / dygn  Pakkausmerkinnöissä olevat varoajat voivat poiketa Suomessa voimassa olevista varoajoista. / Karenstider som finns angivna på förpackningen kan avvika från de som är i kraft i Finland.
Ehto/villkor:	Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.  Valmisteen käsittely on kiellettyä alle 18-vuotiailta. Hevosta/aasia ei tule myöskään sukia/harjata, eivätkä alle 18-vuotiaat saa ratsastaa sillä vuorokautteen käsittelystä. / Produkten får inte hanteras av personer under 18 år. Hästen/åsnan får inte ryktas och inte ridas av personer under 18 år under ett dygn efter behandling.  Valmistetta tulee käyttää vain hyvin ilmastoidussa tilassa. / Produkten får endast användas i ett väl ventilerat utrymme.  Valmistetta annettaessa tulee käyttää suojavaatetusta, saappaita, ja kumi-, PVC- tai nitrilikäsineitä. / Använd skyddsklädsel, stövlar och gummi-, PVC eller nitrilhandskar då du administrerar produkten.  Pese roiskeet iholta tai silmistä välittömästi. / Tvätta omedelbart stänk från huden eller ögonen.  Hevosta/aasia ei tule päästää vesistöön ennen kuin käsittelystä on kulunut 3 vuorokautta. / Hästen/åsnan får inte släppas i vattendrag innan tre dygn passerat efter behandling.  Eläimen omistajalle tai haltijalle on toimitettava kirjallinen käyttöohje. / Skriftliga anvisningar bör ges till djurets ägare eller innehavare.
Maahantuojainportör:	Tamro Oyj, Oriola Finland Oy (4.4.2022 alkaen)
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Tamro Oyj, Prevett Oy, E-Lääketukkukauppa, Oriola Finland Oy (4.4.2022 alkaen)
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>31.7.2020 – 31.3.2023</b>

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	triamsinoloniasetonidi/triamcinolonacetonid
Pakkaus/förpackning:	5 x 1 ml, 10 x 1 ml
Valmistaja/tillverkare:	Salutas pharma GmbH
Myyntiluvan haltija/ innehavare av försäljningstillstånd:	Hexal AG



Kohde-eläinlaji/djurslag:	hevonen, koira, kissa / häst, hund, katt
Varoaika/karenstider:	teurastus, hevonen 6 kk /kött och slaktbiprodukter, häst 6 mån.
Ehto/Villkor:	<p>Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.</p> <p>Ei saa käyttää lypsäville tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi / Ej godkänt för användning till lakterande ston som producerar mjölk för humankonsumtion.</p> <p>Mikäli hevosen tunnistusasiakirjaan ei ole merkitty pysyvää teuraskieltoa, tulee valmisteen käytöstä tehdä tunnistusasiakirjaan merkintä / Veterinären skall göra en anteckning om användning av detta läkemedel i identitetshandlingen ifall det inte finns en anteckning om slaktförbud.</p> <p>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.</p>
Maahantuojaja/importör:	Oriola Finland Oy
Lääketukkukauppa/läkemedelspartiaffär:	Oriola Finland Oy, E-Lääketukku Oy, Prevett Oy
<b>Lupa voimassa/tillståndet gäller:</b>	<b>27.4.2023 – 31.3.2024</b>

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

Vaikuttava aine/aktiv substans:	klenbuterolihydrokloridi/klenbuterolhydroklorid
Pakkaus/förpackning:	50 ml
Valmistaja/tillverkare:	Labiana Life Sciences S.A.
Myyntiluvan haltija/ innehavare av försäljningstillstånd:	Boehringer Ingelheim Animal Health UK Ltd
Kohde-eläinlaji/djurslag:	nauta, hevonen, aasi, muuli / nöt, häst, åsna, mula
Ehto/Villkor:	<p>Lääkevalmistetta saa käyttää vain päätöksessä mainittujen eläinlajien hoitoon. / Läkemedelspreparatet får användas endast till de djurarter som nämns i beslutet.</p> <p>Käyttöä koskevat rajoitukset / Andvändningsbegränsningar</p> <p>1) vain naudat sekä hevosen, aasin ja muulin synnytysavun yhteydessä (Valtioneuvoston asetus 1054/2014). / Endast till</p>

nötkreatur samt till häst, åsna och mula i samband med förlösningshjälp (Statsrådets förordning 1054/2014).

Varoaika tällöin / Karenstid därmed:

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

maito/mjölk: nauta 5 vrk / nötkreatur 5 dygn

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

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

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

Muita tietoja/övrig information:

Beeta-agonisteja sisältävien eläinlääkkeiden määräämisessä, käytössä ja luovutuksessa 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.

Maahantuojat/importör:

Tamro Oyj

Lääkätukkukauppa/läkemedelspartiaffär:

Tamro Oyj, E-Lääkätukku Oy, Prevett Oy

**Lupa voimassa/tilståndet gäller:**

**27.7.2020 - 31.3.2023**