

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELET NAMN

Fucidin 30 mg/dm² salvkompresser

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Aktiv substans:

1 kompress innehåller natriumfusidat 30 mg/dm²

Hjälpämnen:

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELFORM

Salvkompresser

Kompress (10×10 cm) indränkt med 1,5 g Fucidin salva 2% motsvarande natriumfusidat 30 mg/dm²

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Hund och katt.

4.2 Indikationer, specificera djurslag

Brännskador och andra sår i huden som täckes med bandage. Vid bandagering av furunkulos.

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot det aktiva innehållsämnet eller mot något hjälpämne.

4.4 Särskilda varningar

Bör ej användas i ögonregionen på grund av en viss lokalirriterande effekt av natriumfusidat.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Inga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Inga.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Vanliga (>1/100) Allmänna: Sveda, irritation

Sällsynta (<1/1000) Hud: Exantem

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Inga kända risker vid användning.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända.

4.9 Dos och administreringsätt

Lägges på såret och täckes med lämpligt förband. På starkt vätskande sårytor bör kompressen bytas varje dag. Behandlingen bör pågå i minst 7 dagar.

4.10 Överdoser

Ej relevant.

4.11 Karenstid

Ej relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Medicinska förband, ATCvet-kod: QD09A A02

Fucidin utövar antibakteriell effekt via hämning av bakteriernas proteinsyntes. Fucidin salva har mycket god penetrationsförmåga och kan således tränga igenom intakt hud.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Perkutan absorption har beskrivits.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

Cetylalkohol, ullfett, flytande paraffin, vitt vaselin.

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

3 år

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25°C.

6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Aluminiumfoliekuvert, singelförpackning
1×10 st

6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Inga.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

LEO Pharma AB, Box 404, 201 24 Malmö.

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

8286

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

1968-09-27 / 2006-01-01

10 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

2010-04-28

FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING

-