

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELET NAMN

Silon salva

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Aktiva substanser:

1 g salva innehåller:

Zinkoxid	240 mg
Dimetikon	20 mg

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Salva.

Vit salva.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

-

4.2 Indikationer

Som skydd för huden mot mugg, fistlar och torra eksem samt vid vätskning av olika slag t.ex. inkontinentia urinae och eksematösa hudförändringar.

4.3 Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något av hjälpämnena.

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

-

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

-

4.6 Biverkningar

-

4.7 Användning under dräktighet och laktation

Kan användas under dräktighet och laktation.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända.

4.9 Dosering och administreringssätt

Det aktuella hudområdet täcks med ett tunt skikt av salvan. I de flesta fall räcker en applikation per dygn. Förband läggs på vid behov. Annan dosering enligt veterinärens föreskrift. Salvan tvättas enklast bort med en fet olja t ex barnolja.

4.10 Överdoser

-

4.11 Karenstid(er)

Ej relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Hudskyddande och uppmjukande medel
ATCvet-kod: QD02A A00

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

I Silon kombineras silikonolja, som har vätskeavvisande effekt, med zinkoxid i en specialkomponerad salvbas. Såväl halten silikonolja som salvbasens egenskaper är så avpassade att normal hudandning och transpiration ej hindras.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

-

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

Vitt vaselin
Ullfett
Flytande paraffin
Cetostearylalkohol
Ullvaxalkoholer
Dextran
Metylparahydroxibensoat
Propylparahydroxibensoat
Vatten

6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

2 år.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25°C.

6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

50 g tub (aluminium)

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

Inga särskilda anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Evolan Pharma AB
Box 120
182 12 Danderyd

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

5095

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 1956-05-15
Datum för förnyat godkännande: 2001-01-01

10 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

2021-12-15

FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING

Ej relevant.