

BIJSLUITER

OCULSAN®

oogdruppels suspensie voor hond en kat

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

AST Beheer B.V., Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Produlab Pharma B.V., Forellenweg 16, 4941 SJ Raamsdonksveer

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Oculsan, oogdruppels suspensie voor hond en kat

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzame bestanddelen:

Neomycinesulfaat	5 mg
Hydrocortisonacetaat	15 mg

INDICATIES

Ooginfecties:

Voor de behandeling van infectieuze, allergische of traumatische keratitis en conjunctivitis (keratoconjunctivitis, allergische conjunctivitis, sclerokeratitis, episcleritis, niet specifieke oppervlakkige keratitis, diepe keratitis, postoperatieve en posttraumatische uveïtis, postoperatieve keratitis) veroorzaakt door *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, en *Proteus* spp.

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij:

- ulcus cornea of corneadefecten;
- virusinfectie;
- glaucoom.

BIJWERKINGEN

Geen bekend.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Goed schudden voor gebruik. Toediening in de conjunctivaalzak.

Ooginfecties:

4-6 x daags, 1-2 druppels van het middel gedurende 5 tot 10 dagen in de conjunctivaalzak brengen.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren. Bewaren beneden 25°C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren. Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP: Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken, niet bewaren.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Corticosteroiden verhogen de intra-oculaire druk.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Als gevolg van een waarschijnlijke variatie (in de loop van de tijd of geografisch gezien) in gevoeligheid van bacteriën voor neomycine-sulfaat worden bacteriologisch onderzoek en gevoeligheidstesten aanbevolen.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

In verband met mogelijke sensibilisatie en overgevoeligheidsreacties dient bij de toepassing direct huidcontact te worden vermeden. Draag daartoe handschoenen.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie.

Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen gegevens beschikbaar.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Er is geen informatie beschikbaar.

Onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, moet het middel niet met andere diergeneesmiddelen worden vermengd.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

16 juni 2015

OVERIGE INFORMATIE

Druppelflacon à 5 ml met kunststof (LDPE) druppelaar en kunststof (HDPE) schroefdop.

REG NL 3951

KANALISATIE

UDD



AST Farma B.V.
Oudewater