

PAKKAUSSELOSTE
Hyonate vet 10 mg/ml injektioneste, liuos, hevoselle

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Strødamvej 52
2100 Kööpenhamina Ö
Tanska

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
4, Chemin du Calquet
31000 Toulouse
Ranska

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Hyonate vet. 10 mg/ml injektioneste, liuos, hevoselle.
natriumhyaluronaatti

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

1 ml sisältää:

Vaikuttava aine

Natriumhyaluronaatti 10 mg

Apuaineet

Natriumkloridi
Dinatriumfosfaatti, vedetön
Natriumdivetyfosfaattimonohydraatti
Injektionesteisiin käytettävä vesi

4. KÄYTTÖAIHEET

Hevosen infekioon liittymättömien niveltulehdusten hoitoon.

5. VASTA-AIHEET

Ei tunnetta.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Ohimenevää, paikallista turvotusta voi toisinaan esiintyä vuorokauden kuluessa nivelensisäisen injektion jälkeen. Oireet häviävät normaalisti 1-2 vuorokauden kuluttua.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJI

Hevonen

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Laskimoon ja niveleen.

Laskimoon: 4 ml (40 mg)

Niveleen: 2 ml (20 mg)

Hoito voidaan uusia 1 viikon kuluttua. Hoitoa saa antaa enintään 3 kertaa.

9. ANNOSTUSOHJEET

Nivelensisäinen injektio on tehtävä ehdottoman aseptisesti ja kudოსvaurioita välttämällä. Huolellinen injektiokohdan desinfiointi ja eläimen hillitseminen ovat hyvin tärkeitä toimenpiteitä. Ylimääräinen nivelneste tulee poistaa aseptisesti ennen injektiota. Ruston pintaa ei tule raapia neulan kärjellä. Nivelensisäisen injektion jälkeen hevosen tulee levätä 3 päivää, jonka jälkeen vähitellen jatketaan normaalia liikutusta.

10. VAROAIKA

Teurastus: 0 vrk.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Älä käytä tätä eläinlääkevalmistetta erääntymispäivän jälkeen, joka on ilmoitettu kartonkikotelossa. EXP jälkeen.

12. ERITYISVAROITUKSET

Valmiste ei sisällä säilytysaineita. Käytettävä mahdollisimman nopeasti avaamisen jälkeen.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

12.07.2021

15. MUUT TIEDOT

Pakkaustyyppi ja sisältö

Lasipullo, 2 x 2 ml

BIPACKSEDEL FÖR
Hyonate vet 10 mg/ml injektionsvätska, lösning för häst

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:
Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Strødamvej 52
2100 København Ø
Danmark

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
4, Chemin du Calquet
31000 Toulouse
Frankrike

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Hyonate vet. 10 mg/ml injektionsvätska, lösning för häst.
natriumhyaluronat

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 ml innehåller:

Aktivt innehållsämne
Natriumhyaluronat 10 mg

Hjälpämnen

Natriumklorid
Dinatriumfosfat, vattenfri
Natriumdivätefosfatmonohydrat
Vatten för injektionsvätskor

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE

Behandling av icke infektiösa ledinflammationer hos häst.

5. KONTRAINDIKATIONER

Inga kända.

6. BIVERKNINGAR

Efter intraartikulär injektion kan i sällsynta fall en lokal, övergående reaktion i form av svullnad förekomma. I de flesta fall avtar symtomen inom 1-2 dagar.
Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Häst

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄGAR

För intravenös och intraartikulär behandling.

Intravenöst: 4 ml (40 mg)

Intraartikulärt: 2 ml (20 mg)

Behandlingen kan upprepas efter 1 vecka. Maximalt ges 3 behandlingar.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Intraartikulär injektion skall utföras under strikt aseptiska förhållanden och försiktighet iakttas för att undvika vävnadsskada. Det är mycket viktigt att injektionsstället desinficeras noggrant och att djuret hålls lugnt. Överflödiga ledvätska skall avlägsnas aseptiskt före injektionen. Var noga med att inte skrapa broskytan med nålens spets.

Efter intraartikulär injektion skall hästen vila i 3 dagar före gradvis tillbakagång till normalt aktivitet.

10. KARENSTID

Slakt: noll dygn.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet som finns angivet på kartongen efter EXP.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Läkemedlet innehåller inte konserveringsmedel. Läkemedlet ska användas så fort som möjligt efter öppnandet.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

12.07.2021

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningstyp och innehåll

Glasflaska, 2 x 2 ml