

BIPACKSEDEL

Adequanin vet. 100 mg/ml injektionsvätska, lösning

Observera att veterinären kan ha ordinerat läkemedlet för annat användningsområde och/eller med annan dosering än angiven i bipacksedeln. Följ alltid veterinärens ordination och anvisningarna på etiketten på läkemedelsförpackningen.

Deklaration

En ampull/injektionsflaska à 5 ml innehåller:

Aktivt ämne: 500 mg polysulfaterad glykosaminoglykan.

Hjälpämnen: Natriumklorid, saltsyra eller natriumhydroxid (till pH 5,5 - 7,0), vatten.

Egenskaper

Den polysulfaterade glykosaminoglykanen (PSGAG) är en semisyntetisk substans som liknar ledbroskets mukopolysackarider.

I friska leder är syntes och nedbrytning av ledbrosket i jämvikt. Vid traumatisk och degenerativ leddsjukdom är denna jämvikt störd, vilket resulterar i en ökad nedbrytning med ytterligare förlust av glykosaminoglykaner som följd.

PSGAG hämmar enzym som anses vara av betydelse vid nedbrytning av brosk, stimulerar syntesen av proteoglykaner och hyaluronsyra och ökar härigenom synovialvätskans viskositet.

Innehavare av försäljningstillstånd

Aniserve GmbH

Geyerspergerstr. 27

80689 Muenchen

Tyskland

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats

Klifovet GmbH

Geyerspergerstr. 27

80689 Muenchen

Tyskland

Djur för vilka preparatet är avsett

Häst

Indikationer

Behandling av icke infektiös, traumatisk eller degenerativ leddsjukdom hos häst.

Kontraindikationer

Känd överkänslighet mot polysulfaterade glykosaminoglykaner, ökad blödningstendens, lever- och njurinsufficiens.

Försiktighet och varningar

Adequanin kan förlänga koagulationstiden vilket bör beaktas när ett kirurgiskt ingrepp planeras.

Dräktighet och laktation

Fertilitetsstudie på sto och hingst har ej utförts. Adequanin skall ej användas till dräktiga djur. Information om eventuellt ogynnsamma effekter på foster saknas.

Interaktioner

PSGAG kan öka effekten av antikoagulantia. Samtidig användning av PSGAG och icke-steroida antiinflammatoriska medel (NSAID) ökar risken för gastro-intestinal blödning.

Dosering och administrering

5 ml (500 mg) ges intramuskulärt (djup injektion) var 4:e dag, maximalt 7 injektioner.

Biverkningar

I sällsynta fall har lokala övergående reaktioner förekommit på injektionsstället. Om tecken eller symtom på överkänslighet observeras skall behandlingen med Adequanin avbrytas.

Karenstid

Ingen karenstid för kött vid terapeutiska doser.

Förvaring och hållbarhet

Förvaras oåtkomligt för barn.

Förvaras vid högst 25°C. Sedan ampullen/injektionsflaskan öppnats bör den användas omedelbart.

Preparatet skall inte användas efter utgångsdatum som är märkt i förpackningen.

Av miljö- och säkerhetsskäl ska överbliven eller för gammal medicin från allmänheten lämnas till apotek för omhändertagande.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Senaste revidering 2024-07-19