

PŘÍBALOVÁ INFORMACE:
Bonharen IVN 10 mg/ml
Injekční roztok pro koně a psy

1. Jméno a adresa držitele rozhodnutí o registraci a držitele povolení k výrobě odpovědného za uvolnění šarže, pokud se neshoduje

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže

Contipro a.s., Dolní Dobrouč 401, 561 02 Dolní Dobrouč, Česká republika

Tel.: + 420 465 519 530, fax: + 420 465 543 793, e-mail: sales@contipro.com

2. Název veterinárního léčivého přípravku

Bonharen IVN 10 mg/ml injekční roztok pro koně a psy

Natrii hyaluronas

3. Obsah léčivých a ostatních látek

1 ml čirého bezbarvého injekčního roztoku obsahuje:

Léčivá látka: natrii hyaluronas 10 mg

4. Indikace

Léčba onemocnění kloubů spojených s neinfekční synovitidou.

5. Kontraindikace

Nepoužívat v případech přecitlivělosti na exogenní hyaluronát sodný nebo na některou z pomocných látek.

6. Nežádoucí účinky

Nejsou známy.

Jestliže zaznamenáte kterýkoliv z nežádoucích účinků, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

7. Cílový druh zvířat



8. Dávkování pro každý druh, cesta a způsob podání

Intravenózní podání

Dávka:

- a) Koně: 60 mg hyaluronátu sodného (t.j. 6 ml přípravku) *pro toto*
- b) Psi: 30–50 mg hyaluronátu sodného (t.j. 3–5 ml přípravku) *pro toto* podle velikosti psa

Počet dávek: 5 dávek

Interval mezi dávkami: 7 dní

9. Pokyny pro správné podání

Neuplatňuje se.

10. Ochranná(é) lhůta(y)

Koně: Maso: Bez ochranných lhůt.

Mléko: Bez ochranných lhůt.

11. Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávat mimo dohled a dosah dětí.

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: spotřebujte ihned.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.

12. Zvláštní upozornění

Zvláštní upozornění pro každý cílový druh:

Psi:

Vzhledem k nedostatku informací nedoporučujeme používat přípravek u zvířat se známou poruchou metabolismu hyaluronanu (např. kožní mucinóza šarpejů).

Zvláštní opatření pro použití u zvířat:

Tento přípravek neobsahuje antimikrobiální konzervanty. Roztok zbývající v lahvičce po odebrání požadované dávky by měl být zlikvidován.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům:

V případě náhodného kontaktu s kůží omyjte mýdlem a vodou.

Zabraňte kontaktu s očima. V případě náhodného kontaktu s očima může dojít k rozmazanému vidění způsobenému viskozitou přípravku. Oči ihned vypláchněte velkým množstvím čisté vody.

V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Lidé se známou přecitlivělostí na exogenní hyaluronát sodný nebo některou z pomocných látek by měli podávat veterinární léčivý přípravek obezřetně.

Březost a laktace:

Bezpečnost u chovných, březích a laktujících zvířat nebyla zdokumentována. Použít pouze po zvážení terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem.

Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce:

Přípravek se sráží s kationickými antimikrobiálními látkami (erytromycinem, amoxicilinem, cefchinomem atd.).

Předávkování (symptomy, první pomoc, antidota), pokud je to nutné

Nebylo pozorováno.

Inkompatibility

Studie kompatibility nejsou k dispozici, a proto tento veterinární léčivý přípravek nesmí být mísen s žádnými dalšími veterinárními léčivými přípravky.

13. Zvláštní opatření pro zneškodňování nepoužitých přípravků nebo odpadu, pokud je jich třeba

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. Datum poslední revize příbalové informace

Duben 2020

15. Další informace

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.
Pouze pro zvířata.

Velikost balení:

6x 6 ml, 5x 6 ml, 3x 6 ml.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci.

Česká republika

Contipro a.s.

Dolní Dobrouč 401

561 02 Dolní Dobrouč

Česká republika
Tel.: +420 465 526 530
E-mail: sales@contipro.com