

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Hyonate vet. 10 mg/ml injektionsvätska, lösning

2. Sammansättning

En ml innehåller:

Aktiv substans

Natriumhyaluronat (natr. hyaluron.) 10 mg

Klar, färglös lösning.

3. Djurslag

Häst.

4. Användningsområden

Behandling av icke infektiösa ledinflammationer hos häst.

5. Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

6. Särskilda varningar

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

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Intraartikulär injektion skall utföras under strikt aseptiska förhållanden.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Ej relevant.

Dräktighet och digivning:

Kan användas under dräktighet och laktation.

7. Biverkningar

Häst:

Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur): Reaktion vid injektionsstället (svullnad, smärta, håla i leder)¹.

¹ Efter intraartikulär injektion. I de flesta fall avtar besvären inom några dagar.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om

du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädaren genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

För intravenös (i.v.) och intraartikulär (i.a.) behandling.

Rekommenderad dos:

- Intravenöst: 4 ml (40 mg)
- Intraartikulärt: 2 ml (20 mg)

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

9. Råd om 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. Karenstider

Slakt: noll dygn.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Ljuskänsligt.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: använd omedelbart.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och etiketten efter Exp.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MTnr: 11681

Kartong med 2x2 ml injektionsflaskor av glas.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2025-08-18

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
2300 København S
Danmark
Tel: +46 (0)40-23 34 00

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

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