

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Ventipulmin vet. 25 mikrogram/ml oral lösning för häst

2. Sammansättning

1 ml innehåller:

Aktiv substans:

klenbuterolhydroklorid 25 mikrogram

Hjälpämnen:

Metylparahydroxibensoat (E218) 1, 80 mg, propylparahydroxibensoat 0,20 mg

Nästan klar, färglös oral lösning.

3. Djurslag

Häst.

4. Användningsområden

Luftvägssjukdomar på häst med kramp i luftrören och/eller ansamling av slem, där man vill få en avslappning av muskulaturen kring luftrören och en förbättrad slembortförande förmåga.

5. Kontraindikationer

Använd inte vid sen dräktighet och hjärtsjukdom.

6. Särskilda varningar

Dräktighet:

Behandling av dräktiga ston med läkemedlet skall avbrytas 1-2 dagar före beräknad fölning, eftersom klenbuterol genom sin påverkan på livmodermuskulaturen kan ha en hämmande effekt på värkarbetet.

Digivning:

Läkemedlet bör ej användas till digivande sto.

Interaktion med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Rådgör med veterinären om hästen har andra läkemedel.

Undvik samtidig behandling med andra läkemedel ur samma läkemedelsgrupp som Ventipulmin vet.

Undvik samtidig behandling med glukokortikoider (kortison).

Försiktighet bör iaktas i samband med vissa former av narkos.

Överdoser:

Överdoser up till 4 gånger den rekommenderade dosen (oral administrering) under en 90-dagars period orsakade övergående bieffekter typiska för denna läkemedelsgrupp (svettning, hjärklappning och muskeldarrningar). Dessa behövde ingen behandling. Vid oavsiktlig överdosering kan motgift (antidot) fås av veterinär.

7. Biverkningar

Häst:

Obestämnd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):	Ökad svettning, diarréer, ökad hjärtfrekvens, oro, nässelutslag
---	--

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 den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg

Läkemedlet ges på fodret 2 gånger dagligen, morgon och kväll.

Dosen är 0,8 mikrogram klenbuterolhydroklorid per kg kroppsvikt 2 gånger dagligen.

Doseringsexempel: Häst 500 kg kroppsvikt (4 pumpsdrag 2 gånger dagligen).

Doseringspumpen ger 4 ml (100 mikrogram aktiv substans) för varje pumpsdrag. Detta motsvarar doseringen till 125 kg kroppsvikt. Behandlingens längd är beroende av sjukdomens art. Vid akuta sjukdomar är i allmänhet 3 veckors behandling tillräcklig. Vid kroniska sjukdomar krävs längre behandling.

9. Råd om korrekt administrering

Ej relevant.

10. Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: 28 dygn.

Ej godkänt för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 6 månader.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedlet 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 veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med läkemedel som inte längre används.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

11596

Förpackningsstorlekar: 355 ml

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2024-10-14

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

16. Kontakuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tyskland

Lokal företrädare och kontakuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

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

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.