

PAKKAUSSSELOSTE
Hyionate 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
Weidekampsgade 14
2300 Kööpenhamina S
Tanska

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

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

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEESEN NIMI

Hyionate 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 infektioon liittymättömien niveltulehdusten hoitoon.

5. VASTA-AIHEET

Ei tunneta.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Ohimenevää, paikallista turvotusta voi toisinaan esiintyä vuorokauden kuluessa nivelsingisäisen 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 kudosvaarioita välttääen. Huolellinen injektiokohdan desinfiointi ja eläimen hillitseminen ovat hyvin tärkeitä toimenpiteitä. Ylimääräinen nivelheste tulee poistaa aseptisesti ennen injektiota. Ruston pintaa ei tule raapia neulan kärjellä.

Nivelensisäisen injektion jälkeen hevoset tulee levätä 3 päivää, jonka jälkeen vähitellen jatketaan normaalista liikutusta.

10. VAROAIKA

Teurastus: 0 vrk.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmisteesta 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

01.02.2023

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
Weidekampsgade 14
2300 København S
Danmark

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

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

Hjälpmän

Natriumklorid
Dinatriumfosfat, vattenfri
Natriumdivätefosfatmonohydrat
Vatten för injektionsvätskor

4. ANVÄNDNINGSOMRÅDE

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. Överflödig 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 DESTRUCTION 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

01.02.2023

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningstyp och innehåll

Glasflaska, 2 x 2 ml