

**PŘÍBALOVÁ INFORMACE**  
**HEPAREMIN injekční roztok**

**1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE**

DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

BB Pharma a.s., Durychova 101/66, 142 00 Praha 4, Česká republika

DRŽITEL POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÝ ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE

Farmácia Martin a.s., Sklabinská 28, 036 01 Martin, Slovenská republika

**2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**HEPAREMIN injekční roztok**

Lysini hydrochloridum

Methioninum

**3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK**

1 ml roztoku obsahuje:

**Léčivé látky:**

Lysini hydrochloridum 100 mg

Methioninum 25 mg.

Čirý, bezbarevný nebo nažloutlý injekční roztok.

**4. INDIKACE**

Deficience lyzinu a methioninu, poruchy acidobazické rovnováhy (acidóza, ketóza), hepatopatie, hepatózy, intoxikace, imunodeficiencie, hypotrofie a nízká životaschopnost mláďat. Rekonvalescence, zejména po diareickém a respiračním syndromu. Myoglobinurie koní. Poruchy minerálního metabolismu (jako součást komplexní léčby).

**5. KONTRAINDIKACE**

Nejsou

**6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY**

Z patologickeoanatomických a histologických vyšetření svalové tkáně v místě injekčního podání přípravku vyplývá, že vyvolává lokální podráždění. Změny zjišťované především histologickým vyšetřením odpovídají kvalitativně reakcím po i.m. aplikaci fyziologického roztoku a stejně rychle odznívají.

Jestliže zaznamenáte jakékoli závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

**7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT**

Koně, skot, prasata, ovce, psi.

**8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTY A ZPŮSOB PODÁNÍ**

Obecná jednorázová dávka je 1 - 2 ml na 1 kg ž.hm.; podle povahy onemocnění a klinického stavu se tato dávka aplikuje 1 - 3 x v intervalech 24 hodin. Při intoxikacích a hepatopatiích je vhodné doplnit léčbu aplikací glukózy.

Intraperitoneálně nebo intravenózně, popř. intramuskulárně nebo subkutánně (max. 20 ml na jedno místo u telat a skotu, 10 ml u ovcí, 5 ml u psů).

**9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ**

Nepřekračovat doporučené dávkování přípravku na jedno místo.

**10. OCHRANNÁ LHŮTA**

Maso, mléko: Bez ochranných lhůt.

**11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
Chraňte před světlem.  
Chraňte před mrazem.

Po prvním otevření uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C).  
Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.  
Doba použitelnosti po prvním otevření balení: 1 den.

## **12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ**

Předcházejte náhodnému samopodání injekce. Chraňte jehlu až do okamžiku podání přípravku.  
V případě náhodného samopodání injekčně aplikovaného přípravku vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.  
Vyvarujte se kontaktu přípravku s očima. Pokud dojde k zasažení očí, okamžitě je vypláchněte vodou.  
V případě komplikací vyhledejte lékařskou pomoc.

## **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**

Listopad 2016

## **15. DALŠÍ INFORMACE**

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Velikost balení  
250 ml, 500 ml.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.