

BIPACKSEDEL FÖR

Ventipulmin vet. 16 mikrogram/g granulat 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 Vetmedica GmbH
Binger Strasse 173
55216 Ingelheim am Rhein
Tyskland

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Klocke Pharma Service GmbH,
Strassburger Strasse 77
77767 Appenweiler
Tyskland

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Ventipulmin vet. 16 mikrogram/g granulat för häst
klenbuterolhydroklorid

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 g granulat innehåller:

Aktiv substans: Klenbuterolhydroklorid 16 mikrogram.

Hjälpämnen: mannitol, laktosmonohydrat, majsstärkelse, povidon, löslig stärke, renat vatten.

Fint, vitt, fritt flytande granulat.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDEN

Luftvägssjukdomar på häst, där tilltäppning av luftvägarna p.g.a kramp i luftrören och/eller ansamling av slem är en bidragande orsak och förbättrad rensning av luftvägarna är önskvärd.

5. KONTRAINDIKATIONER

Använd inte vid sen dräktighet och hjärtsjukdom.

6. BIVERKNINGAR

Svettningar, diarréer, hjärtklappning, oro och nässelutslag kan förekomma.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna information, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Häst.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

0,8 mikrogram klenbuterolhydroklorid per kg kroppsvikt 2 gånger dagligen, helst morgon och kväll. Detta motsvarar 5 g Ventipulmin granulat/100 kg kroppsvikt 2 gånger dagligen.

Dosmättet i förpackningen rymmer 10 g granulat, vilket motsvarar dosen till 200 kg kroppsvikt. Granulatet skall ges i fodret.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

-

10. KARENSTID

Karenstid

Slakt: 28 dagar.

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

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Dräktighet

Om Ventipulmin vet. ges till dräktiga ston måste behandlingen avbrytas 1-2 dagar före fölning eftersom livmodersammandragningar kan försvagas av preparatet.

Digivning

Ventipulmin vet. bör ej användas till digivande sto.

Andra läkemedel och Ventipulmin vet.

Tala om för veterinären om hästen får andra läkemedel såsom glukokortikoider (kortison).

Ventipulmin vet. bör inte användas samtidigt med andra läkemedel med samma verkan som

Ventipulmin (beta-adrenergika).

Om hästen behöver sövas, tala om för veterinären att hästen är behandlad med Ventipulmin.

Överdoser

Rådgör med veterinär vid oavsiktlig överdosering.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Läkemedlet ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2023-03-30

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
2300 Köpenhamn S, Danmark