GEBRAUCHSINFORMATION BONHAREN IVN 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Hunde

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber und Hersteller, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist: Contipro a.s., Dolní Dobrouč 401, 561 02 Dolní Dobrouč, Tschechische Republik Tel: + 420 465 519 530, Fax: + 420 465 543 793, E-Mail: sales@contipro.com

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

BONHAREN IVN 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Hunde Natriumhyaluronat

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 ml klare, farblose Injektionslösung enthält: Wirkstoff: Natriumhyaluronat 10 mg

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Zur Behandlung von Gelenkerkrankungen in Zusammenhang mit nichtinfizierten Gelenksentzündungen.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber exogenem Natriumhyaluronat oder einem der sonstigen Bestandteile.

6. NEBENWIRKUNGEN

Keine bekannt.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. **ZIELTIERART(EN)**





8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Zur intravenösen Anwendung.

Die empfohlene Dosis ist:

a) Pferd: 60 mg Natriumhyaluronat (entspricht 6 ml der Lösung) pro Tier.

b) Hund: 30 – 50 mg Natriumhyaluronat (entspricht. 3 – 5 ml der Lösung) pro Tier, je nach Größe des

Hundes.

Anzahl der Dosen: 5 Dosen

Abstand zwischen den Behandlungen: 7 Tage

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Nicht zutreffend.

10. WARTEZEIT(EN)

Wartezeiten:

Pferd: Essbare Gewebe: Null Tage

Milch: Null Stunden

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht einfrieren.

Vor Licht schützen.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch des Behältnisses: sofort verbrauchen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Hunde: Da keine diesbezüglichen Informationen vorliegen, wird von der Anwendung des Tierarzneimittels bei Tieren mit einer bekannten Störung des Hyaluronsäurestoffwechsels (z. B. kutane Muzinose bei Shar-Peis) abgeraten.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Dieses Tierarzneimittel enthält keine antimikrobiellen Konservierungsmittel. Nach Verabreichung der erforderlichen Dosis sind die in der Durchstechflasche zurückbleibenden Lösungsreste zu entsorgen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Bei versehentlichem Kontakt mit der Haut die betroffene Stelle mit Seife und Wasser abwaschen.

Kontakt mit den Augen vermeiden. Bei versehentlichem Augenkontakt kann aufgrund der viskosen Beschaffenheit dieses Tierarzneimittels die Sicht vorübergehend verschwommen. Die Augen sofort mit reichlich sauberem Wasser spülen.

Bei versehentlicher Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Personen mit einer bekannten Überempfindlichkeit gegenüber exogenem Natriumhyaluronat oder einem der Hilfsstoffe sollten das Tierarzneimittel vorsichtig anwenden.

Trächtigkeit und Laktation:

Zur Sicherheit der Anwendung dieses Tierarzneimittels bei Zuchttieren sowie trächtigen und laktierenden Tieren liegen keine Daten vor. Nur anwenden nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Das Tierarzneimittel fällt bei Kontakt mit kationischen antibakteriellen Substanzen (Erythromycin, Amoxicillin, Cefquinom etc.) aus.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel):

Keine bekannt.

Inkompatibilitäten:

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

September 2020

15. WEITERE ANGABEN

Packungsgrößen:

6 x 6 ml, 5 x 6 ml, 3 x 6 ml.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Rezept- und apothekenpflichtig.

Z.Nr.: 839335

Für Tiere.

Vertrieb in Österreich:

PRO ZOON Pharma GmbH Karl-Schönherr-Strasse 3 A-4600 Wels, Austria

Tel: +043(0) 7242 28333 E-mail: office@prozoon.at