

BIPACKSEDEL

HY-50 Vet. 17 mg/ml injektionsvätska, lösning

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:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Nederländerna

Tillverkare:

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Nederländerna

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

HY-50 vet. 17 mg/ml injektionsvätska, lösning
Natriumhyaluronat

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

HY-50 vet. är en steril, klar och färglös lösning som innehåller:

Aktiv substans:

Natriumhyaluronat	17 mg/ml
-------------------	----------

Hjälpämnen:

Natriumklorid	7,57 mg/ml
Dinatriumfosfatheptahydrat	3,78 mg/ml
Natriumdivätefosfatmonohydrat	0,45 mg/ml
Natriumhydroxid	för pH justering
Saltsyra	för pH justering
Vatten för injektionsvätskor	upp till 1 ml

4. INDIKATION

För intraartikulär och intravenös behandling av hälta orsakad av leddysfunktion associerad med icke-infektiös synovit.

5. KONTRAINDIKATIONER

Skall inte användas vid ledinfektion.

6. BIVERKNINGAR

Övergående lindrig svullnad och/eller hetta i leder som behandlats har rapporterats (2,7 %). Dessa lokala symptom försvinner utan särskilda åtgärder inom 48 timmar och inverkar inte på behandlingsresultatet.

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

Intravenös användning: 3 ml injiceras intravenöst. Behandlingen upprepas en gång per vecka.. Totalt ges 3 behandlingar.

Engångsdos via intraartikulär injektion: 3 ml (51 mg) ges intraartikulärt i medelstora och stora leder. Mindre leder såsom intertarsal-, tarsometatarsal- och interfalangealleder kan behandlas med en dos om 1,5 ml (25,5 mg).

Flera leder kan behandlas samtidigt.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Eventuell effusion bör om möjligt aspireras innan läkemedlet injiceras.

Ta produkten från kylskåpet ungefär 10 minuter innan injektionen skall ges. Injektionen skall ges under strikt aseptiska förhållanden. Smuts, hår, lokala läkemedel och rester av tvål/aseptiska medel skall avlägsnas före injektion. Intraartikulära injektioner skall inte ges genom hud som är infekterad, har blåsor eller skorv eller är skadad på annat sätt.. Om det är möjligt bör injektionsstället täckas med sterilt bandage efter injektionen.

10. KARENSTID

Kött och slaktbiprodukter: 0 dagar.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2 °C-8 °C).
Får ej frysas.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten och kartongen.
Endossprutor färdiga för injektion skall användas omedelbart. Oanvänt innehåll måste kasseras.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Röntgenundersökning skall utföras vid akut, allvarlig hälta, för att utesluta allvarig fraktur i lederna.

Användning under dräktighet och laktation:

Säkerheten vid användning på dräktiga eller lakterande ston har inte dokumenterats. Använd endast enligt den ansvarige veterinärens utvärdering av nytta och risker.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Uppgift saknas. Skall inte blandas med andra läkemedel.

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

Ej använt veterinärmedicinskt läkemedel och avfall ska destrueras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2025-05-23

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR