

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN INRE FÖRPACKNINGEN –
KOMBINERAD MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL**

Behållare 500 g

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Ventipulmin vet. 16 mikrogram/g granulat för häst

2. SAMMANSÄTTNING

Aktiv substans

1 g granulat innehåller:

Klenbuterolhydroklorid 16 mikrogram.

Fint, vitt, fritt flytande granulat.

3. FÖRPACKNINGSTORLEK

500 g

4. DJURSLAG



Häst

5. ANVÄNDNINGSSOMRÅDEN

Användningsområden

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.

6. KONTRAINDIKATIONER

Kontraindikationer

Använd inte vid sen dräktighet och hjärtsjukdom.

7. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda varningar

Inga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Ät, drick eller rök inte vid hantering av läkemedlet. Vid spill på huden, tvätta omedelbart efter användning med tvål och rent vatten. Undvik inandning av damm.

Dräktighet:

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

Digivning:

Läkemedlet bör ej användas till digivande sto.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Tala om för veterinären om hästen får andra läkemedel såsom: glukokortikoider (kortison). Läkemedlet bör inte användas samtidigt med andra läkemedel med samma verkan som detta läkemedel (beta-adrenergika). Om hästen behöver sövas, tala om för veterinären att hästen är behandlad med Ventipulmin vet.

Överdoser:

Rådgör med veterinär vid oavsiktlig överdosering.

8. BIVERKNINGAR**Biverkningar**

Häst:

Obestämd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):	Svettningar, diarréer, ökad hjärtfrekvens, oro och nässelutslag, förhöjd kreatinkinas (CK) ^{1, 2}
---	---

¹ övergående

² kreatinkinas är ett enzym som har en betydande roll för kroppens muskler

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns på denna förpackning, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna på denna förpackning, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

9. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)**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 granulat/100 kg kroppsvikt 2 gånger dagligen.

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

10. RÅD OM KORREKT ADMINISTRERING**Råd om korrekt administrering**

Granulatet skall ges i fodret.

11. KARENSTIDER**Karenstider**

Kött och slaktbiprodukter: 28 dygn.

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

12. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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

13. SÄRSKILDA ANVISNINGAR FÖR DESTRUKTION**Särskilda anvisningar för destruktion**

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

14. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET**Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet**

Receptbelagt läkemedel.

15. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH FÖRPACKNINGSSTORLEKAR**Nummer på godkännande för försäljning**

MTnr 11276

Förpackningsstorlekar

Plastbehållare innehållande 500 g granulat. Genomskinligt dosmått medföljer.

16. DATUM DÅ FÖRPACKNINGSinFORMATIONEN SENAST ÄNDRADES**Datum då förpackningsinformationen senast ändrades**

2024-10-02

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas.

17. KONTAKTUPPGIFTER**Kontaktuppgifter**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim

Vetmedica GmbH

Binger Strasse 173

55216 Ingelheim am Rhein

Tyskland

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Klocke Pharma Service GmbH

Strassburger Strasse 77

77767 Appenweier
Tyskland

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
2300 Köpenhamn S
Danmark
Tel: +46 (0)40-23 34 00

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning som anges ovan.

18. ÖVRIG INFORMATION

19. TEXTEN "FÖR DJUR"

För djur.

20. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

21. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}