

INDLÆGSSSEDDEL:

Hyfifty Vet. 17 mg/ml

Injektionsvæske, opløsning

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

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

Repræsentant:

Dechra Veterinary Products A/S
Mekuvej 9
7171 Uldum
Danmark

Veterinærlægemidlets navn:

Hyfifty vet. 17 mg/ml injektionsvæske, opløsning
Natriumhyaluronat

Angivelse af de aktive stof og andre indholdsstoffer:1 ml indeholder:

Aktivt stof:	
Natriumhyaluronat	17 mg
Hjælpestoffer:	
Natriumchlorid	7,57 mg
Dinatriumphosphat heptahydrat	3,78 mg
Natriumdihydrogenfosfat monohydrat	0,45 mg
Vand til injektionsvæsker	til 1 ml
Steril, klar, farveløs og viskøs opløsning.	

Indikationer:

Til intra-artikulær og intravenøs behandling af halthed forårsaget af led-dysfunktion associeret med non infektiøs synovitis.

Kontraindikationer:

Må ikke anvendes i tilfælde af ledinfektion.

Bivirkninger:

Forbigående mild hævelse og/eller varme er set i behandlede led (2,7%). Disse selvbegrænsende lokale reaktioner ophører spontant indenfor 48 timer og hindrer ikke succesfuldt terapeutisk resultat.

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem

Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk; E-mail: dkma@dkma.dk

Dyrearter:

Hest.

Dosering, anvendelsesmåde og indgivelsesveje:

Intravenøs brug: I alt gives 3 behandlinger med 1 uges mellemrum.

Ved hver behandling gives 3 ml intravenøst.

Ved enkel intra-artikulær injektion: 3 ml (51 mg) intraartikulært i mellemstore og store led. Mindre led, så som intertarsale, tarsometatarsale og interphalangeale led, kan behandles med en dosis på 1,5 ml (25,5 mg). Mere end et led kan behandles ad gangen.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Oplysninger om korrekt anvendelse:

Overskydende synovialvæske skal fjernes før injektion, hvis muligt.

Produktet skal udtages fra køleskabet ca. 10 minutter før injektion foretages. Injektionen skal foretages under aseptiske forhold.

Fjernelse af snavs, hår, hudmidler og sæberester bør sikres. Intra-artikulær injektion må ikke foretages gennem hud, der er inficeret, skællet eller har blærer eller på anden måde er skadet. Steril ren bandage bør lægges på det enkelte behandlede led efter injektion.

Tilbageholdelsestid:

Slagtning: 0 døgn.

Eventuelle særlige forholdsregler vedrørende opbevaring:

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares i køleskab (2°C - 8°C).

Må ikke fryses.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten og æsken.

Enkelt-dosisprøjer, der er gjort klar til injektion, skal straks anvendes og eventuelt overskydende rest skal kasseres.

Særlige advarsler:Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Der bør foretages røntgen undersøgelser ved tilfælde af akut, alvorlig halthed for at sikre at der ikke er alvorlige frakturer i leddene.

Drægtighed eller diegivning:

Sikkerhed er ikke blevet dokumenteret for drægtige og diegivende hopper. Brug i disse tilfælde vil derfor afhænge af en risk/benefit vurdering af den ansvarlige dyrlæge.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ikke undersøgt. Må ikke blandes med andre lægemidler.

Eventuelle særlige forholdsregler ved bortskaffelse af ubrugte lægemidler eller affald fra sådanne:

Eventuelle ubrugte lægemidler eller affald fra sådanne produkter skal destrueres i overensstemmelse med de lokale krav.

Dato for seneste revision af indlægssedlen:

Januar 2019

Andre oplysninger:

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel.