

Bemærk: Indlægssedlen påtrykkes tuben

INDLÆGSSEDDEL

Compagel vet., gel til hest

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

**1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF
MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF
VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR
BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA**

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Binger Str. 173
55216 Ingelheim
Tyskland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

C.P.M. ContractPharma GmbH
Frühlingsstrasse 7
83618 Feldkirchen-Westerham
Tyskland

Repræsentant:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
2300 København S

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Compagel vet., gel til hest

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

100 g gel indeholder:

Aktive stoffer:

Heparinnatrium	50.000 IE
Levomentol	0,5 g
Hydroxyethylsalicylat	5,0 g

4. INDIKATIONER

Behandling af lokale inflammatoriske hævelser og slag herunder tendinitis, tenosynovitis, bursitis og andre akutte inflammatoriske tilstande af hestens muskler, knogler og led.

Under akutte inflammatoriske tilstande, hvor ødematøs hævelse og hæmatom er opstået, fremmer Compagel vet. en hurtig reabsorption.

5. KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer eller et eller flere af hjælpestofferne.

Bør ikke anvendes på beskadiget hud.

Bør ikke anvendes på åbne sår eller åbne og skorpebelagte hudlæsioner.

6. BIVIRKNINGER

Behandlingen bør seponeres i tilfælde af bivirkninger.

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

7. DYREARTER

Heste

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej

Den samlede daglige dosis er max. 50 g gel. Gelen appliceres ved tryk med fingerspidserne på det angrebne område ifølge dyrlægens instruktioner, indtil symptomerne forsvinder.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have udskrevet lægemidlet til anden brug og/eller med en anden dosering end angivet i denne indlægsseddel. Følg dog altid dyrlægens anvisning.

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Se afsnit ”Dosering og indgivelsesvej”

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Slagtning: 0 døgn

Må ikke anvendes til drægtige eller diegivende dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares over 25 °C.

Anvendes senest 3 måneder efter åbning.

Sidste anvendelsesdato bør angives på den angivne plads nedenfor, når tuben åbnes første gang. Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på tuben efter EXP.

12. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Undgå kontakt med øjne eller slimhinder.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Undgå kontakt med åbne sår eller øjne.

Brug uigennemtrængelige handsker, når produktet anvendes.

Drægtighed og diegivning

Der foreligger ingen kliniske data for topikal anvendelse af Compagel under drægtighed.

Anvendelse frarådes under drægtighed og diegivning.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald. Kontakt din dyrlæge vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

14. DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN

04/2023

15. ANDRE OPLYSNINGER

250 g