



INDLÆGSSEDEL

Finadyne® Vet., 50 mg/g



796767 R1

ORAL PASTA, TIL HESTE



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:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Holland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.A
MSD Animal Health
Rue de Lyons
27460 Igoville
Frankrig

Repræsentant:

MSD Animal Health A/S
Havneholmen 25
1561 København V
Tlf.: 44 82 42 00
Fax: 44 82 42 50

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Finadyne Vet., 50 mg/g, oral pasta

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Aktivt stof:

Flunixin (som flunixinmeglumin) 50 mg/g

4. INDIKATIONER

Aseptiske inflammationer i bevægeapparatet samt kolik hos hest.

5. KONTRAINDIKATIONER

- Bør ikke anvendes til drægtige hopper.
- Må ikke anvendes til dyr, der lider af hjerte-, lever- eller nyresygdom, eller hvor der er risiko for sårdannelse eller blødning i mave-tarm-kanalen.
- Må ikke anvendes til dyr, som har nedsat blodvolumen (hypovolæmi), undtagen i tilfælde af giftige bakteriestoffer i blodet (endotoksæmi) eller blodforgiftning (sepsis).
- Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

6. BIVIRKNINGER

Gastrointestinale reaktioner (reaktioner i mave-tarm-kanalen) kan forekomme i meget sjældne tilfælde. I meget sjældne tilfælde kan der forekomme allergiske reaktioner (allergiske hudreaktioner, anafylaksi).

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- meget almindelige (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr får bivirkninger i løbet af en behandling)
- almindelige (flere end 1, men færre end 10 ud af 100 behandlede dyr)
- ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 ud af 1.000 behandlede dyr)
- sjældne (flere end 1, men færre end 10 ud af 10.000 behandlede dyr)
- meget sjældne (færre end 1 ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter).

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

Hest

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ

1-1,5 mg flunixin/kg kropsvægt 1 gang daglig.

Injektoren er forsynet med markeringer, som hver svarer til 100 kg kropsvægt.

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.

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Anbefalet dosis bør ikke overskrides.

Opbevares oprejst i lodret stilling før første ibrugtagning.

Før første administration skal sprøjten klargøres med pasta. Flyt sprøjtestemplet til nul-positionen på gradueringsskalaen og fjern den første strøm af pasta ved at trykke på stemplet. Sprøjten er nu klar til brug.

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Slagtning: 15 døgn.

Mælk: Må ikke anvendes til heste, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares oprejst i lodret stilling. Derudover kræver dette veterinærlægemiddel ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

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

Opbevaringstid i uåbnet salgspakning: 3 år.

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Lægemidlet kan forårsage reaktioner hos særligt følsomme dyr. Hvis en sådan anvendelse ikke kan undgås, kan det være nødvendigt at give en reduceret dosis til disse dyr under omhyggelig klinisk monitorering.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Undgå kontakt med øjnene og direkte kontakt med huden.

I tilfælde af kontakt med huden vaskes det berørte område med vand og sæbe.

I tilfælde af kontakt med øjnene skylles øjnene grundigt med rent vand, og der søges lægehjælp.

Lægemidlet kan forårsage overfølsomhedsreaktioner hos modtagelige personer. Undgå kontakt med produktet ved kendt overfølsomhed over for non-steroide anti-inflammatoriske (NSAID) præparater.

Drægtighed og diegivning:

Bør ikke anvendes til drægtige hopper.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Samtidig anvendelse af steroider og non-steroide antiinflammatoriske lægemidler (NSAID-præparater) kan forstærke eventuelle bivirkninger.

Samtidig administration af NSAID-præparater og andre stærkt plasmaproteinbundne lægemidler kan forårsage skadelige virkninger.

Samtidig administration af lægemidler, som kan have skadelig virkning på nyrerne, bør undgås.

Overdosis:

Overdosering kan være forbundet med skadelig påvirkning af mave-tarm-kanalen.

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

Beholder og eventuelt restindhold tilbageleveres til apotek/leverandør eller til kommunal modtageordning.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

17. maj 2023

15. ANDRE OPLYSNINGER

Æske med hhv. 3 eller 6 doseringssprøjter a 10 g.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Den senest opdaterede tekst til indlægssedlen kan findes på www.indlaegsseddel.dk.