

Ganutil

menbuton 100 mg/ml
injektionsvätska, lösning



EGENSKAPER

Egenskaper

Menbuton ökar biliär, pankreatisk och peptisk sekretion

Ganutil främjar transport och assimilering av föda, och fungerar som ett leveravgiftande medel

Djurslag

Nötkreatur, svin, häst, får och get

Indikationer

Stimulering av aktivitet i levern och matsmältningssystemet vid matsmältningsstörningar och störd leverfunktion

Dosering och administreringsätt

Kalvar: (< 6 månader), får, getter och svin: 1 ml per 10 kg (djup intramuskulär eller långsam intravenös)

Nötkreatur: 1 ml per 15-20 kg (långsam intravenös injektion)

Hästar: 1 ml per 20-40 kg (långsam intravenös)

Administrering av läkemedlet kan vid behov upprepas en gång efter 24 timmar

Karenstider

Slakt: 0 dygn

Mjolk: 0 dygn

Förpackning

1 x 100 ml (Vnr. 03 94 11)



Se baksidan för mer information

Ganutil

menbuton 100 mg/ml injektionsvätska, lösning

Indikationer

Stimulering av aktivitet i levern och matsmältningssystemet vid matsmältningsstörningar och störd leverfunktion.

Dos och administreringssätt

Kalvar (upp till 6 månader), får, getter och svin:

10 mg menbuton per kg kroppsvikt administrerat antingen som en djup intramuskulär injektion eller en långsam intravenös injektion, motsvarande 1 ml injektionsvätska, lösning per 10 kg kroppsvikt.

Nötkreatur:

5-7,5 mg menbuton per kg kroppsvikt administrerat som intravenös injektion, motsvarande 1 ml injektionsvätska, lösning per 15-20 kg kroppsvikt.

Hästar:

2,5-5 mg menbuton per kg kroppsvikt administrerat som en långsam intravenös injektion, motsvarande 1 ml injektionsvätska, lösning per 20-40 kg kroppsvikt.

Administrering av läkemedlet kan vid behov upprepas en gång efter 24 timmar.

Överdoser

De rekommenderade doserna måste följas strikt eftersom säkerhetsfaktorerna för menbuton inte är kända. Kardiovaskulära läkemedel ska användas vid ett hjärtblock.

Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

Använd inte till djur med hjärtsjukdom eller vid sena stadier av dräktighet.

Biverkningar

Efter intravenös administrering kan salivavsöndring, tårbildning, tremor, spontan urin- och avföring uppkomma. Efter intramuskulär administrering kan reaktioner vid injektionsstället (ödem, blödning, nekros) uppkomma. I mycket sällsynta fall kan anafylaxiliknande reaktioner uppkomma.

Interaktioner

Inga kända.

Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Den intravenösa administreringen ska ges långsamt (under minst 1 minut) för att förhindra biverkningar. Mer än 20 ml på ett administreringsställe bör inte injiceras intramuskulärt. Till hästar rekommenderas endast långsam intravenös administrering.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur: Åt inte, drick inte och rök inte vid hantering av läkemedlet. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Dräktighet och laktation

Dräktighet: Använd inte under dräktighetens sista tredjedel.

Laktation: Detta läkemedel kan ges till lakterande djur.

Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: Noll dygn

Mjölk: Noll dygn

Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 2 år

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dagar

Förpackningsstorlek

1x100 ml

ATC-kod: QA05AX90

Innehavare av godkännande för försäljning

aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell, Tyskland

Ombud: Salfarm Scandinavia AB,
Florettgatan 29C 2 vån, 254 67 Helsingborg,
Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad.
För fullständig SPC se www.fass.se

08.2019/SE