

Hipposzol vet.

omeprazol 400 mg
enterogranulat



Egenskaper

Omeprazol er en protonpumpehemmer som hemmer sekresjon av magesyre. Magesyreresistent granulat øker biotilgjengeligheten. Det er et antacid til behandling av magesår.

Indikasjoner

Til behandling av magesår hos hest.

Dosering og tilførselsvei

Til oral administrasjon. Gis med tørt fôr. Dosering er 2 mg omeprazol pr. kg. kroppsvekt pr. dag i 28 dager.

Hvert brev inneholder nok mengde omeprazol til å behandle 200 kg kroppsvekt. Brevene må ikke deles opp ytterligere. Beregn derfor den nødvendige dose (2 mg pr kilo per dag) og avrund til nærmeste 200 kg oppover. Bland det korrekte antall hele brev i en liten porsjon av hestens fôr. Fôret må ikke være fuktig.

Kroppsvekt- område (kg)	125-200	201-400	401-600	601-800
Antall brev	1	2	3	4

Oral administrasjon.

Tilbakeholdelsestider

Slakt: 2 døgn.

Preparatet skal ikke brukes til dyr som produserer melk til human konsum.

Pakningsstørrelse

1 x 28 brev (Vnr 15 44 69)

Se baksiden for mer informasjon.



Hipposol vet.

omeprazol 400 mg
enterogranulat

ENTEROGRANULAT 400 mg til hest:

Hver dosepose inneh.: Omeprazol 400 mg, sukrose, talkum, laktose, natriumlaurylsulfat, dinatriumfosfatdodekahydrat, natriumstivelseglykolat, hypromellose, titandioksid, metakrylsyreetylakrylatkopolymer, trietylsitrat. Eplesmak.

Indikasjoner

Behandling av magesår hos hest.

Dosering og tilførselsvei

Alle indikasjoner: 1 administrering av 2 mg omeprazol pr. kg kroppsvekt pr. dag, 28 dager i strekk. Hver dosepose inneholder tilstrekkelig omeprazol til behandling av 200 kg kroppsvekt. Doseposer bør ikke deles. Beregn derfor anbefalt dose (2 mg/kg pr. dag) og rund opp til nærmeste 200 kg-dose. Bland beregnet antall hele doseposer i en liten mengde av hestens fôr. Preparatet skal kun blandes i tørrfôr og fôret skal ikke fuktes.

Kroppsvekt (kg)	125-200	201-400	401-600	601-800
Antall doseposer	1	2	3	4

Det anbefales å kombinere behandlingen med endringer i dyrehold og trening.

Til oral bruk.

Overdosering/Forgiftning

Ingen uønskede effekter er sett etter daglig bruk i 91 dager med doser opptil 20 mg/kg hos voksne hester og føll >2 måneder. Ingen uønskede effekter (spesielt ingen uheldige effekter på sædkvaliteten eller reproduksjonsatferd) er sett etter daglig bruk i 71 dager ved doser på 12 mg/kg på avlshingster. Det er ikke sett bivirkninger etter daglig bruk i 21 dager ved omeprazoldose på 40 mg/kg hos voksne hester.

Kontraindikasjoner

Overfølsomhet for innholdsstoffene.

Bivirkninger

Ingen kjente.

Interaksjoner

Omeprazol kan forsinke eliminasjon av warfarin. Interaksjon med legemidler som metaboliseres i leveren kan ikke utelukkes. Omeprazol kan potensielt endre metabolismen av benzodiazepiner og forlenge CNS-effekter. Klaritromycin kan øke nivåene av omeprazol. Omeprazol kan redusere metabolismen av ciklosporin. Omeprazol kan redusere absorpsjonen av legemidler som krever nedsatt gastrisk pH for optimal absorpsjon (ketokonazol, itraconazol, jern, ampicillinester).

Drekthet/Laktasjon: Laboratoriestudier på rotte og kanin har ikke vist teratogen effekt. Sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving er ikke klarlagt. Skal bare brukes i samsvar med behandlende veterinærs nytte-/risikovurdering.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Sikkerhet er ikke testet på føll <8 måneder eller <125 kg, og anbefales derfor ikke til disse dyrene. Stress (inkl. krevende trening og konkurranser), fôring og forhold knyttet til håndtering og dyrehold, kan være forbundet med utvikling av magesår. Personer som er ansvarlige for hesten bør vurdere å redusere magesårffremmende belastning ved endring av rutiner for dyreholdet, for å oppnå ett eller flere av følgende: Redusert stress, redusert fasting, økt fiberinntak og tilgang til beite. Særlige forholdsregler for personer som administrerer preparatet: Preparatet kan forårsake uønskede gastrointestinale effekter eller hypersensitivitetsreaksjoner (allergiske) ved utilsiktet inntak, dette gjelder særlig hos barn. Ikke spis eller drikk ved håndtering og administrering av preparatet. Vask hender og ev. eksponert hud etter bruk. Alle åpne doseposer skal legges tilbake i originaleken og oppbevares på korrekt måte og utilgjengelig for barn. Ved utilsiktet inntak, særlig hos barn, skal lege kontaktes dersom symptomer vedvarer.

Drekthet/Laktasjon

Laboratoriestudier på rotte og kanin har ikke vist teratogen effekt. Sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving er ikke klarlagt. Skal bare brukes i samsvar med behandlende veterinærs nytte-/risikovurdering.

Tilbakeholdelsestider

Slakt: 2 døgn.

Melk: Preparatet er ikke godkjent for hopper som produserer melk til konsum.

Oppbevaring og holdbarhet

Krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Pakningsstørrelse:

Enterogranulat: 400 mg: Til hest: 28 stk.(dosepose) Vnr. 154469.

Reseptgruppe: C

ATCvet-nr.: QA02B C01

Innehaver av markedsføringstillatelsen

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH, Ostlandring 13,
31303 Burgdorf, Tyskland

Ytterligere opplysninger finnes i preparatomtalen som kan ses på www.felleskatalogen.no eller rekvireres fra: Salfarm Scandinavia AS, Fridtjof Nansens Plass 4, 0160 Oslo
Tlf. 902 97 102, E-mail: norge@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til preparatomtalen godkjent av Direktoratet for medisinske produkter.