



salfarm
www.salfarm.com

Pulmistin vet

klenbuterolhydroklorid 25 µgram/ml
oral lösning för häst



- Behandling av respiratorisk sjukdom
- Luftvägsobstruktion till följd av bronkospasmer
- Ansamling av slem
- När förbättrad mukociliär rening är önskvärd





Läkemedelsform
Oral lösning.

Djurslag
Häst.

Indikationer

Behandling av respiratorisk sjukdom hos hästar där luftvägsobstruktion till följd av bronkospasmer och/eller ansamling av slem anses vara en bidragande faktor, och förbättrad mukociliär rening är önskvärd. Används ensamt eller som en adjuvant behandling.

Dosering

Oral användning. Läkemedlet ska administreras två gånger dagligen med ungefär 12 timmars mellanrum (minst 8 timmar) enligt följande dosering: Administrera 0,8 mikrogram klenbuterolhydroklorid per kilogram kroppsvikt (d.v.s. 0,7 mikrogram klenbuterol per kg kroppsvikt), motsvarande 4 ml oral lösning/125 kg kroppsvikt, två gånger dagligen. Behandlingen får inte pågå längre än tio dagar i följd. Läkemedlet administreras oralt genom att blandas i eller hälls över foder.

Överdoser

Doseringen av klenbuterolhydroklorid upp till 4 gånger den terapeutiska dosen (oralt administrerad) under en period av 90 dagar orsakade övergående biverkningar: Svettningar, hjärtklappning, muskeltryckningar. Biverkningarna krävde inte behandling. Vid oavsiktlig överdosering, kan en β -blockerare användas som antidot.

Kontraindikationer

Känd överkänslighet mot den aktiva substansen/hjälpämnen. Känd hjärtsjukdom.

Biverkningar

Sällsynta fall: Svettningar, muskeltryckningar, takykardi, lättare hypotension eller rastlöshet.

Interaktioner

Verkan inklusive biverkningar kan förstärkas vid samtidig användning med glukokortikoider, beta-2-sympatomimetika, antikolinergika och metyloxantiner. Ska inte användas i kombination med andra sympatomimetika eller vasodilatorer. Störningar av hjärtrytmen förväntas efter anestesi.

Samtidig administrering av anestesimedel som innehåller halogener ökar risken för ventrikulär arytm. Såväl vid användning vid lokal och allmän anestesi går det inte att utesluta en ökad vaskulär dilatation och blodtrycksfall, i synnerhet om läkemedlet används i kombination med atropin. Ökad risk för arytm vid samtidig administrering av digitalisglykosider. Kan minska eller neutralisera effekterna av prostaglandin F_{2a} och oxytocin på livmodern. Klenbuterolhydroklorid är en beta-adrenerg agonist, och kan därav neutraliseras av betablockerare.

Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Vid sjukdomsfall åtföljt av bakteriell infektion rekommenderas administrering av antimikrobiella medel. Vid glaukom får läkemedlet endast användas efter en noggrann risk-/nyttabedömning. Särskild försiktighet bör vidtas vid halotanestesi eftersom hjärtfunktionen kan uppvisa ökad känslighet för katekolaminer. **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur:** Detta läkemedel innehåller klenbuterol, vilket är en beta-agonist som kan orsaka biverkningar såsom ökad hjärtfrekvens. Undvik hudkontakt och oavsiktlig förtäring. Undvik oavsiktlig förtäring genom att inte äta, dricka eller röka vid användning av läkemedlet. Lämna aldrig den fyllda sprutan utan uppsikt och säkerställ att flaskan är stängd omedelbart efter användning, för att förhindra oavsiktlig förtäring eller exponering för barn. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Tvätta händerna efter användning. Detta läkemedel kan orsaka embryotoxicitet. Gravida kvinnor ska vara försiktiga när de hanterar läkemedlet. Använd handskar för att undvika hudkontakt. Läkemedlet kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer med känd överkänslighet för några av innehållsämnen ska undvika exponering för läkemedlet. Om besvär kvarstår med överkänslighet eller irritation, kontakta läkare genast och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren. Detta läkemedel kan irritera huden och/eller ögonen. Undvik kontakt med hud och/eller ögon. Vid oavsiktlig hudkontakt, tvätta huden ordentligt. Spola omedelbart med rent vatten vid kontakt med ögon.

Dräktighet och laktation

Om läkemedlet används under dräktighet, bör behandlingen avbrytas minst 4 dagar före den förväntade födseln eftersom uteruskontraktioner kan hämmas eller födelse fördröjas. Undvik administrering till digivande ston eftersom läkemedlet utsöndras i mjölken. Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts under laktation.

Ett diande föl har ett stort intag av mjölk i relation till kroppsvikten. Därför kan man inte utesluta att den aktiva substansen som utsöndras i mjölken har effekt på det diande fölet.

Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: 28 dygn. Ej godkänd för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Hållbarhet

Öppnad förpackning: 2 år.
Öppnad innerförpackning: 3 månader.

Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 30 °C.

Förpackningsstorlek

360 ml flaska med doseringsspruta.

ATC-kod

QR03CC13.

Innehavare av godkännande för försäljning

Floris Veterinaire Produkten BV, Kempenlandstraat 33,
5262 GK Vught, Nederländerna.

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

Doseringsvägledning

- 4 ml oral lösning/125 kg kroppsvikt, två gånger dagligen.
- Behandlingen får inte pågå längre än tio dagar i följd.
- Läkemedlet administreras oralt genom att blandas in i eller hälls över foder.