

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Equipalazone 1 g perorálny prášok pre kone a poníky

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Účinná látka: v každom vrecúšku

Phenylbutazonum 1 g

Pomocné látky:

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Perorálny prášok.
Biely až krémový prášok.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľové druhy

Kone a poníky (ktoré nie sú určené na výrobu potravín).

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Na liečbu porúch pohybového aparátu pri koňoch a poníkoch, kedy môžu protizápalové a analgetické vlastnosti fenylbutazónu poskytnúť úľavu. Medzi stavy, ktoré sa obvykle považujú za vhodné na liečbu fenylbutazónom, patria napríklad krívanie spojené s osteoartritickými stavmi, akútne a chronické krívanie, burzitída a karpitída a na zníženie reakcie mäkkých tkanív po operácii.

4.3 Kontraindikácie

Terapeutický index fenylbutazónu je nízky. Neprekračujte uvedené dávkovanie ani trvanie liečby. Nepodávať súčasne s inými nesteroidnými protizápalovými liekmi (NSAID) ani v odstupe 24 hodín. Nepoužívať pri zvieratách trpiacich na ochorenia srdca, pečene alebo obličiek, v prípade nožnej gastrointestinálnej ulcerácie alebo krvácania prípadne pri preukázanej krvnej dyskrázii. Nepoužívať v prípade známej precitlivenosti na účinnú látku alebo na alebo na niektorú z pomocných látok.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Klinický účinok liečby fenylbutazónom pretrváva po dobu minimálne 3 nasledujúcich dní od ukončenia podávania. To je potrebné mať na pamäti pri vyšetrení zdravotného stavu koňa.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Použitie pri zvieratách mladších ako šesť týždňov alebo pri starších zvieratách môže spôsobiť dodatočné riziká. Ak sa nemožno takémuto použitiu lieku vyhnúť, pri zvieratách môže byť potrebné zníženie dávkovania a osobitná klinická starostlivosť.

Nepoužívať pri dehydratovaných, hypovolemických alebo hypotenzných zvieratách kvôli zvýšeniu rizika toxicity.

Vhodnejšie je nepodávať NSAID, ktoré inhibujú syntézu prostaglandínov, zvieratám, pri ktorých sa vykonáva celková anestézia, až kým sa úplne nezotavia.

Reakciu na dlhodobú liečbu musí sledovať v pravidelných intervaloch veterinárny lekár.

NSAID môžu spôsobiť inhibíciu fagocytózy, preto je pri liečbe zápalových stavov spojených s bakteriálnymi infekciami potrebné zväziť vhodnú súčasnú antimikrobiálnu liečbu.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Liek môže spôsobiť hypersenzitivitu (alergiu) pri zvieratách, ktoré sú citlivejšie na fenylbutazón prostredníctvom kontaktu s pokožkou alebo pri náhodnom vdýchnutí.

Ľudia so známou precitlivosťou na fenylbutazón alebo akúkoľvek z pomocných látok sa musia vyhýbať kontaktu s týmto veterinárnym liekom.

Ak sa po expozícii lieku vyvinú príznaky, ako je svrbenie pokožky, vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi toto upozornenie. Opuchy tváre, pier alebo očí, alebo akékoľvek dýchacie ťažkosti sú závažnejšími príznakmi a vyžadujú neodkladnú lekársku starostlivosť.

Tento liek môže byť dráždivý pre pokožku a oči. Zabráňte kontaktu s očami. V prípade náhodného kontaktu s očami oči vypláchnite dostatočným množstvom vody. Ak podráždenie pretrváva, vyhľadajte lekársku pomoc. Po použití umyte pokožku a ruky, ktoré boli vystavené lieku.

Dávajte pozor, aby nedošlo k požitiu prášku. V prípade náhodného požitia tohto lieku vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte obal lekárovi.

Bezpečnosť fenylbutazónu počas gravidity nebola stanovená. Liek nemajú podávať tehotné ženy ani ženy, ktoré sa snažia otehotniť.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Spolu s inými NSAID, ktoré inhibujú syntézu prostaglandínov, sa môže vyskytnúť gastrická a/alebo renálna intolerancia. Tá je obvykle spojená s predávkovaním a takéto udalosti sú zriedkavé.

Uzdravenie je obvyklé po prerušení liečby a po začatí podávania podpornej symptomatickej liečby (pozri ďalšie informácie v časti 4.10).

Ak sa objavia nežiaduce účinky, liečbu treba prerušiť a vyhľadať pomoc veterinárneho lekára.

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Bezpečnosť použitia fenylbutazónu počas gravidity nebola stanovená. Liek sa nemá používať počas gravidity, najmä v prvom trimestri.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Niektoré NSAID sa môžu silne viazať na proteíny v plazme a súperiť s inými dobre sa viažucimi liekmi a spôsobovať zvýšenie koncentrácie neviazaných farmakologicky účinných látok, čo môže viesť k toxickým účinkom. Je potrebné sa vyhýbať súčasnej aplikácii potenciálne nefrotoxických liekov.

Kortikosteroidy môžu spôsobiť podráždenie vredov v gastrointestinálnom trakte u zvierat, ktorým sú podávané nesteroidné protizápalové lieky.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Len na perorálne použitie. Po zmiešaní s kŕmnyim koncentrátom je liek pre kone ľahko prijateľný.

Dávkovanie je potrebné upraviť podľa odpovede jednotlivého zvierat'a, ale nasledujúce informácie možno použiť ako pomôcku:

Kone so živou hmotnosťou 450 kg (1000 lb): obsah dvoch vreciek podať dvakrát v 1. deň liečby (čo zodpovedá 8,8 mg/kg/deň), následne jedno vrecko dvakrát denne počas štyroch dní (4,4 mg/kg/deň), potom jedno vrecko denne alebo každý druhý deň, čo postačí udržať koňa pokojného (2,2 mg/kg/denne);

Poníky so živou hmotnosťou 225 kg (500 lb): jedno vrecko (4,4 mg/kg) každý druhý deň.

Ak nebude zrejmá žiadna odpoveď na liečbu po štyroch až piatich dňoch liečby, liečbu prerušte.

Na uľahčenie podávania zmiešajte prášok s malým množstvom krmiva.

Ukázalo sa, že navlhčenie veterinárneho lieku v krmive 5 minút pred kŕmením nemá žiaden nepriaznivý vplyv na chuť lieku. Účinok dlhodobiejšieho navlhčenia na chuť alebo stabilitu lieku však nie je známy.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá), ak sú potrebné

Predávkovanie môže mať za následok žalúdočné vredy, vredy hrubého čreva a celkovú enteropatiu. Môže sa vyskytnúť aj poškodenie papilár obličiek s poruchou funkcie obličiek. Z dôvodu straty bielkovín v plazme sa môže vyskytnúť zjavný podkožný edém, najmä v oblasti čeluste. Neexistuje žiadna špecifická protilátka. V prípade výskytu príznakov predávkovania liečte zviera symptomaticky.

Terapeutický index fenylobutazónu je nízky. U človeka bola na liečbu predávkovania fenylobutazónom úspešne použitá hemoperfúzia uhlím spolu s dopamínom, no nie sú žiadne skúsenosti s použitím tejto techniky pri koňoch.

4.11 Ochranná lehota

Nepoužívať pri koňoch určených na ľudskú spotrebu.

Liečené kone sa nesmú zabiť na ľudskú spotrebu.

Na základe vnútroštátnych právnych predpisov o pasoch pre kone je potrebné vyhlásenie, že kôň nie je určený na ľudskú spotrebu.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Protizápalové a protireumatické lieky, nesteroidné.

ATCvet kód: QM01AA01

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Fenylobutazón pôsobí tak, že inhibuje produkciu prostaglandínov. Prostaglandíny majú širokú škálu fyziologických vlastností vrátane tých, ktoré sa podieľajú na vzniku bolesti, zápalu a horúčky. Hlavný metabolit oxyfénbutazón má podobné farmakologické vlastnosti.

5.2 Farmakokinetické údaje

Fenylobutazón sa vo všeobecnosti dobre vstrebáva po perorálnom podaní. Rýchlosť, ale nie rozsah absorpcie, môže byť ovplyvnená viazaním fenylobutazónu na jedlo a obsah tráviaceho traktu. Preto sa odporúča, aby sa Equipalazone prášok podával zmiešaný s malým množstvom otrúb alebo ovsu. Fenylobutazón sa vo vysokej miere viaže na proteíny plazmy.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Akácia

Želatína
Oxid kremičitý

6.1 Závažné inkompatibility

Nie sú známe.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 4 roky.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25°C.
Uchovávať na suchom mieste.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Vrecká s papierovou/polyetylénovou vonkajšou vrstvou a hliníkovou/polyetylénovou vnútornou vrstvou v balení 100 vreciek (25 prúžkov po 4 vrecká) a 32 vreciek (8 prúžkov po 4 vrecká). Každé vrecko obsahuje 1,5 g Equipalazone prášok.
Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Holandsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

96/006/DC/18-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

ŠKATUĽA

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Equipalazone 1 g perorálny prášok pre kone a poníky
Phenylbutazonum

2. ÚČINNÉ LÁTKY

Každé vrecko obsahuje: 1 g fenylobutazónu

3. LIEKOVÁ FORMA

Perorálny prášok.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

32
100 vrecúšok

5. CIEĽOVÉ DRUHY

Kone a poníky.

6. INDIKÁCIA (-IE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Perorálne.
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Ochranná lehota: Nepoužívať pri koňoch určených na ľudskú spotrebu.
Liečené kone sa nesmú zabiť na ľudskú spotrebu.
Na základe vnútroštátnych právnych predpisov o pasoch pre kone je potrebné vyhlásenie, že kôň nie je určený na ľudskú spotrebu.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Upozornenia používateľov: Tehotné ženy alebo ženy, ktoré sa pokúšajú otehotnieť, by sa mali vyhnúť manipulácii s týmto liekom - pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP: {mesiac/rok}

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25°C.

Uchovávať na suchom mieste.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĀDU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Holandsko

16. REGISTRÁČNÉ ČÍSLO

96/006/DC/18-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Šarža: {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM
OBALE**

VRECÚŠKO

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Equipalazone 1 g
Perorálny prášok.
Pre kone a poníky
Phenylbutazonum

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)

Každé vrecko obsahuje: 1 g fenylbutazónu

**3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET
DÁVOK**

1,5 g

4. SPÔSOB(-Y) PODANIA

Perorálne.
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

5. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Ochranná lehota: Nepoužívať pri koňoch určených na ľudskú spotrebu.
Liečené kone sa nesmú zabiť na ľudskú spotrebu.
Na základe vnútroštátnych právnych predpisov o pasoch pre kone je potrebné vyhlásenie, že kôň nie je určený na ľudskú spotrebu.

6. ČÍSLO ŠARŽE

Šarža: {číslo}

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP: {mesiac/rok}

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
Equipalazone 1 g
Perorálny prášok pre kone a poníky

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii :

Dechra Regulatory B.V., Handelsweg 25, 5531 AE Bladel
Holandsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Genera Inc., Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica, 10436 Rakov Potok, Chorvátsko

Dales Pharmaceuticals, Snaygill Industrial Estate, Keighley Road, Skipton, North Yorkshire, BD23 2RW, Veľká Británia

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Equipalazone 1 g perorálny prášok pre kone a poníky
Phenylbutazonum

3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY (-OK)

Každé vrečko obsahuje 1 g fenylobutazónu.
Perorálny prášok. Biely až krémový prášok.

4. INDIKÁCIA(-E)

Na liečbu porúch pohybového aparátu pri koňoch a poníkoch, kedy môžu protizápalové a analgetické vlastnosti fenylobutazónu poskytnúť úľavu. Medzi stavy, ktoré sa obvykle považujú za vhodné na liečbu fenylobutazónom, patria napríklad krívanie spojené s osteoartritickými stavmi, akútne a chronické krívanie, burzitída a karpitída a na zníženie reakcie mäkkých tkanív po operácii.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Terapeutický index fenylobutazónu je nízky. Neprekračujte uvedené dávkovanie ani trvanie liečby. Nepodávať súčasne s inými nesteroidnými protizápalovými liekmi (NSAID) ani v odstupe 24 hodín. Nepoužívať pri zvieratách trpiacich na ochorenia srdca, pečene alebo obličiek, v prípade nožnej gastrointestinálnej ulcerácie alebo krvácania prípadne pri preukázanej krvnej dyskrázii. Nepoužívať v prípade známej precitlivenosti na účinnú látku alebo na alebo na niektorú z pomocných látok.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Spolu s inými NSAID, ktoré inhibujú syntézu prostaglandínov, sa môže vyskytnúť gastrická a/alebo renálna intolerancia. Tá je obvykle spojená s predávkovaním a takéto udalosti sú zriedkavé. Uzdravenie je obvyklé po prerušení liečby a po začatí podávania podpornej symptomatickej liečby.

Ak sa objavia nežiaduce účinky, liečbu treba prerušiť a vyhľadať pomoc veterinárneho lekára.

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Kone a poníky (ktoré nie sú určené na výrobu potravín).

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA(-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Len na perorálne použitie. Po zmiešaní s kŕmnym koncentrátom je liek pre kone ľahko prijateľný.

Dávkovanie je potrebné upraviť podľa odpovede jednotlivého zvierat'a, ale nasledujúce informácie možno použiť ako pomôcku:

Kone so živou hmotnosťou 450 kg (1000 lb): obsah dvoch vreciek podať dvakrát v 1. deň liečby (čo zodpovedá 8,8 mg/kg/deň), následne jedno vrecko dvakrát denne počas štyroch dní (4,4 mg/kg/deň), potom jedno vrecko denne alebo každý druhý deň, čo postačí udržať koňa pokojného (2,2 mg/kg/denne);

Poníky so živou hmotnosťou 225 kg (500 lb): jedno vrecko (4,4 mg/kg) každý druhý deň.

Ak nebude zrejmá žiadna odpoveď na liečbu po štyroch až piatich dňoch liečby, liečbu prerušte.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Liek podávajte zmiešaný s malým množstvom krmiva.

Ukázalo sa, že navlhčenie veterinárneho lieku v krmive 5 minút pred kŕmením nemá žiaden nepriaznivý vplyv na chuť lieku. Účinok dlhodobiejšieho navlhčenia na chuť alebo stabilitu lieku však nie je známy.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Nepoužívať pri koňoch určených na ľudskú spotrebu.

Liečené kone sa nesmú zabiť na ľudskú spotrebu.

Na základe vnútroštátnych právnych predpisov o pasoch pre kone je potrebné vyhlásenie, že kôň nie je určený na ľudskú spotrebu.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25°C.

Uchovávať na suchom mieste.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na vrecúšku a škatuli po EXP.

Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia pre každý cieľový druh:

Klinický účinok liečby fenylobutazónom pretrváva po dobu minimálne 3 nasledujúcich dní od ukončenia podávania. To je potrebné mať na pamäti pri vyšetrení zdravotného stavu koňa.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Použitie pri zvieratách mladších ako šesť týždňov alebo pri starších zvieratách môže spôsobiť dodatočné riziká. Ak sa nemožno takémuto použitiu lieku vyhnúť, pri zvieratách môže byť potrebné zníženie dávkovania a osobitná klinická starostlivosť.

Nepoužívať pri dehydratovaných, hypovolemických alebo hypotenzných zvieratách kvôli zvýšeniu rizika toxicity.

Vhodnejšie je nepodávať NSAID, ktoré inhibujú syntézu prostaglandínov, zvieratám, pri ktorých sa vykonáva celková anestézia, až kým sa úplne nezotavia.

Reakciu na dlhodobú liečbu musí sledovať v pravidelných intervaloch veterinárny lekár.

NSAID môžu spôsobiť inhibíciu fagocytózy, preto je pri liečbe zápalových stavov spojených s bakteriálnymi infekciami potrebné zvážiť vhodnú súčasnú antimikrobiálnu liečbu.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Liek môže spôsobovať hypersenzitívitu (alergiu) pri zvieratách, ktoré sú citlivejšie na fenylobutazón prostredníctvom kontaktu s pokožkou alebo pri náhodnom vdýchnutí.

Ľudia so známou precitlivosťou na fenylobutazón alebo akúkoľvek z pomocných látok sa musia vyhýbať kontaktu s týmto veterinárnym liekom.

Ak sa po expozícii lieku vyvinú príznaky, ako je svrbenie pokožky, vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi toto upozornenie. Opuchy tváre, pier alebo očí, alebo akékoľvek dýchacie ťažkosti sú závažnejšími príznakmi a vyžadujú neodkladnú lekársku starostlivosť.

Tento liek môže byť dráždivý pre pokožku a oči. Zabráňte kontaktu s očami. V prípade náhodného kontaktu s očami oči vypláchnite dostatočným množstvom vody. Ak podráždenie pretrváva, vyhľadajte lekársku pomoc. Po použití umyte pokožku a ruky, ktoré boli vystavené lieku.

Dávajte pozor, aby nedošlo k požitiu prášku. V prípade náhodného požitia tohto lieku vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte obal lekárovi.

Bezpečnosť fenylobutazónu počas gravidity nebola stanovená. Liek nemajú podávať tehotné ženy ani ženy, ktoré sa snažia otehotnieť.

Použitie počas gravidity, laktácie alebo znášky:

Bezpečnosť použitia fenylobutazónu počas gravidity nebola stanovená. Liek sa nemá používať počas gravidity, najmä v prvom trimestri.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Niektoré NSAID sa môžu silne viazať na proteíny v plazme a súperiť s inými dobre sa viazucimi liekmi a spôsobovať zvýšenie koncentrácie neviazaných farmakologicky účinných látok, čo môže viesť k toxickým účinkom. Je potrebné sa vyhýbať súčasnej aplikácii potenciálne nefrotoxických liekov.

Kortikosteroidy môžu spôsobiť podráždenie vredov v gastrointestinálnom trakte u zvierat, ktorým sú podávané nesteroidné protizápalové lieky.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Predávkovanie môže mať za následok žalúdočné vredy, vredy hrubého čreva a celkovú enteropatiu.

Môže sa vyskytnúť aj poškodenie papilár obličiek s poruchou funkcie obličiek. Z dôvodu straty bielkovín v plazme sa môže vyskytnúť zjavný podkožný edém, najmä v oblasti čeluste.

Neexistuje žiadna špecifická protilátka. V prípade výskytu príznakov predávkovania liečte zviera symptomaticky.

Terapeutický index fenylobutazónu je nízky. U človeka bola na liečbu predávkovania fenylobutazónom úspešne použitá hemoperfúzia uhlím spolu s dopamínom, no nie sú žiadne skúsenosti s použitím tejto techniky pri koňoch.

Inkompatibility:

Nie sú známe.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Veľkosť balenia:

Škatule s 32 a 100 vrecúškami.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii .