



25. januar 2021

PRODUKTRESUMÉ

for

Equipalazone Vet., 1,0 g/dosis oralt pulver i brev

0. D.SP.NR

9698

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Equipalazone Vet.

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hvert brev indeholder: Phenylbutazon 1,0 g

3. LÆGEMIDDELFORM

Oralt pulver i brev

4. KLINISKE OPLYSNINGER

4.1 Dyrearter

Hest (chip-mærket hest)

4.2 Terapeutiske indikationer

Aseptiske lidelser i bevægeapparatet.

4.3 Kontraindikationer

Må ikke anvendes til heste til konsum.

Må ikke anvendes ved hjerte-, nyre-, lever- og mave-tarmlidelser eller til dyr med tegn på bloddyskiasier eller overfølsomhed for produktet.

Undgå at bruge præparatet til dehydrerede, hypovolæmiske eller hypotensive dyr, da der kan være en risiko for øget nyretoksicitet.

Brug til dyr under 6 uger gamle og til gamle dyr kan indebære yderligere risiko for bivirkninger. Hvis brug til disse aldersgrupper ikke kan undgås, kan det være nødvendigt at reducere dosis og observere dyrene nøje klinisk.

4.4 Særlige advarsler for hver dyreart

Ingen.

4.5 Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

Særlige forsigtighedsregler for dyret

Da det terapeutiske index for phenylbutazon er lavt, skal den anbefalede dosis nøje overholdes.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet

Produktet skal håndteres med forsigtighed med henblik på at reducere risikoen for indtagelse eller hudkontakt. Medicinrester på hud eller i øjne skyldes omgående med vand. Hvis stoffet er indtaget, skal lægefaglig bistand søges omgående (vis indlægseddelen/pakkemateriale).

Andre forsigtighedsregler

-

4.6 Bivirkninger

Gastro-intestinale reaktioner kan forekomme.

4.7 Drægtighed, diegivning eller æglægning

Bør ikke anvendes, da sikkerhed under drægtighed og laktation ikke er undersøgt.

4.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Da phenylbutazon er stærkt proteinbundet bør specielt andre stærkt proteinbundne præparater ikke gives samtidig med.

Samtidig anvendelse af steroider samt andre NSAID kan potensere eventuelle bivirkninger.

4.9 Dosering og indgivelsesmåde

Første dag: 1 g pulver pr. 100 kg legemsvægt (max. 4 pulvere) dernæst $\frac{1}{2}$ pulver pr. 100 kg dagligt fordelt på 2-3 applikationer.

4.10 Overdosering

Ved symptomer på overdosering (se punkt 4.6) bør behandlingen straks seponeres samt symptomatisk behandling indledes.

4.11 Tilbageholdelsestid

Ikke relevant.

5. FARMAKOLOGISKE OG IMMUNOLOGISKE OPLYSNINGER

5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Equipalazone Vet. (phenylbutazon) er et non-steroid anti-inflammatorisk lægemiddel. Den farmakologiske effekt udøves via en hæmning af cyklooxygenase som medfører blokering af prostaglandinsyntesen. Herved hæmmes udskillelsen af inflammationsmediatorer, hvilket medfører antiinflammatorisk effekt.

5.2 Farmakokinetiske egenskaber

Foder og gastrointestinalindhold vil kunne påvirke absorptionshastigheden, men ikke den totale absorptionsmængde.

Maksimal plasmakoncentration nås indenfor 6 timer.

Proteinbindingsgraden er ca. 99%.

Elimination foregår primært via nyrene med en halveringstid på 5-6 timer.

5.3 Miljømæssige forhold

-

6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

6.1 Hjælpestoffer

Akaciegummi

Gelatine

Silica, kolloid

Saltsyre (til pH-justering)

Sucralose

Æble smag

6.2 Uforligeligheder

Ingen.

6.3 Opbevaringstid

3 år.

6.4 Særlige opbevaringsforhold

Ingen

6.5 Emballage

Pakninger á 100 breve (25 strips á 4 stk.) og 32 breve (8 strips á 4 stk.)

Brevene er lavet af fire-lags laminat bestående af et ydre lag halvbleget papir (40 g/m²), derefter et lag polyetylen (10 g/m²) og et lag 8 mikron aluminiumsfolie og underst et lag polyetylen (23 g/m²).

6.6 Særlige forholdsregler ved bortskaffelse af rester af lægemidlet eller affald

Ubrugt pulver skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Dechra Regulatory B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Noord-Brabant, Bladel

Holland

Repræsentant

Dechra Veterinary Products A/S

Mekuvej 9

7171 Uldum

Danmark

8. MARKEDSFØRINGSTILLAELSESNUMMER

18728

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLAELSE

8. september 2006

10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN
25. januar 2021

11. UDLEVERINGSBESTEMMELSE
B