

BIJSLUITER

Ventipulmin, granulaat

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen :

SCS Boehringer Ingelheim Comm. V
Vesalius Science Park
Arianelaan 16
B-1200 Brussel
Tel. : 02/773.33.11

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Klocke Pharma Service GmbH
Strassburgerstrasse 77
D-77763 Appenweiler
Duitsland

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Ventipulmin, granulaat

3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDD(E)N

Clenbuterol chlorhydraat 0,16 mg
Lactose – mannitol – povidone – oplosbaar zetmeel – maïszetmeel q.s tot 10 g (= 1 maatlepeltje).

4. INDICATIE(S)

Symptomatische behandeling van

- Aandoeningen van de ademhalingswegen van bronchospastische aard
- Chronische obstructieve longaandoeningen (C.O.P.D.)
- Respiratoire allergieën (toedienen voordat het dier in contact komt met allergieveroorzakende stoffen, zoals stof van de stal, oud hooi, enz.)
- Acute, subacute of chronische infecties waarbij mucusophoping en/of de vermenigvuldiging van bacteriën een respiratoire obstructie veroorzaken zoals bv. bronchitis, bronchiolitis, bronchopneumonie, influenza en andere virale aandoeningen (de behandeling wordt hier vaak geassocieerd met een antibiotica- of sulfamidebehandeling).

5. CONTRA-INDICATIE(S)

Tot op heden geen enkele gekend.

6. BIJWERKINGEN

Gewoonlijk worden een voorbijgaande stijging van de hartfrequentie en een lichte bloeddrukdaling waargenomen. Clenbuterol kan bijwerkingen veroorzaken zoals zweten (vooral in de halsstreek), spierbevingen, tachycardie, lichte hypotensie of agitatie. Die effecten zijn typisch voor bèta-agonisten en komen zelden voor.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORT(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Paard niet bestemd voor menselijke consumptie.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Diersoort: paard niet bestemd voor menselijke consumptie.

De dosis van 0,8 mcg per kg lichaamsgewicht moet 2 maal per dag worden toegediend, d.i.: een ½ maatlepeltje granulaat / 100 kilo, 2 x per dag.

Behandeling van 10 à 15 dagen.

Bij chronische aandoeningen: minimum 4 weken.

Oraal gebruik.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Het granulaat moet gemengd worden met voedsel, 's morgens en 's avonds.

10. WACHTTIJD

- Niet gebruiken bij dieren die bestemd zijn voor menselijke consumptie.
- Niet gebruiken bij dieren waarvan de melk bestemd is voor menselijke consumptie.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25 °C.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Bewaren ter bescherming tegen licht en vorst.

Niet te gebruiken na de vervaldatum vermeld op de doos na EXP.

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

- In het geval de spastische aandoening bacteriële of virale complicaties vertoont, zal de dierenarts een bijkomende anti-infectieuze behandeling voorschrijven.
- Dracht en lactatie: bij drachtige dieren zal de behandeling enkele dagen voor de verwachte datum van het veulen stopgezet worden. Omdat de stof gedeeltelijk in de melk terecht komt en dit het veulen kan beïnvloeden, moet men vermijden Ventipulmin toe te dienen tijdens de zoogperiode.
- Interacties: behalve op aanraden van de dierenarts, mag men de behandeling niet associëren met

corticoïden, oxytocine of prostaglandines. Het gelijktijdig gebruik van anesthetica en vooral van atropine bij volledige verdoving, kan een bijkomend vaatverwijdend of hypotensief effect veroorzaken.

- Overdosering: symptomen: tremor, transpiratie, agitatie, versnelde pols.

Antidotum: bèta-blokkers.

- Niet eten, drinken of roken op het moment van de toediening van het product. Indien het product in contact is gekomen met de huid, de plek wassen met water en zeep.

Het poeder niet inhaleren.

13. SPECIALE VOORZORGSMaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of eventuele restanten hiervan

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Januari 2011

15. OVERIGE INFORMATIE

Doos van 500 gram met granulaat voor oraal gebruik; elk maatlepeltje bevat 0,16 mg clenbuterol chlorhydraat.

Granulaat voor drank.

Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift verkrijgbaar diergeneesmiddel.

Gelieve voor alle informatie over dit diergeneesmiddel contact op te nemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.