

Fenylbutazon vet.

R_x

Dechra Veterinary Products

Oralt pulver i dospåse 1 g

(Gräddvitt pulver. Äppelsmak.)

Analgetikum med antiinflammatorisk och antipyretisk effekt

Djurslag:

Häst

Aktiv substans:

Fenylbutazon

ATC-kod:

QM01AA01

FASS VET-text: *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

Texten är baserad på veterinär produktresumé: 03/2024.

Innehåll

1 dospåse innehåller:

Aktiv substans:

Fenylbutazon 1g

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar
Akacia
Gelatin
Icke-kolloidal, vattenfri kiseldioxid
Sukralos
Äppelsmak

Gräddvitt pulver.

Egenskaper

Farmakodynamiska egenskaper

Fenylbutazon är ett pyrazolonderivat och tillhör gruppen icke-steroida antiinflammatoriska medel. Dess antiinflammatoriska, analgetiska och antipyretiska verkan beror på förmågan att hämma prostaglandinsyntesen (cyclooxygenashämning).

Farmakokinetiska egenskaper

Biotillgängligheten av oralt administrerat fenylbutazon är ca 70%.

Tidpunkten för foderintag gör att variationer kan förekomma.

Maximal plasmakoncentration uppnås efter oral administration inom 6 timmar. Plasmaproteinbindningen är mer än 96%.

Fenylbutazon blir nästan fullständigt metaboliserat hos häst.

Nedbrytningsprodukterna utsöndras primärt via njurarna och halveringstiden hos häst är 3-6 timmar.

Genom tillsats av smakförbättrande medel föredras Fenylbutazon vet. väl vid peroral tillförsel. Utfodring med hö samtidigt med behandling kan fördröja absorptionen genom att fenylbutazon binds till fiberkomponenterna i hö och frigörs först i blindtarmen och absorberas i grovtarmen.

Indikationer

Reumatiska och liknande smärtsamma tillstånd i muskulatur, leder och skelett hos häst. Postoperativa ödem- och inflammationstillstånd hos häst.

Kontraindikationer

Använd inte vid hjärtinsufficiens, lever- eller njursjukdomar samt vid hematologiska sjukdomar.

Avbryt behandlingen ifall djuret utvecklar överkänslighet för produkten.

Administrera inte andra NSAID-läkemedel samtidigt eller inom 24 timmar från varandra.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

Försiktighet

Vid användning av fenylobutazon till föl och hästar av ponnyras tillrådes försiktighet. Biverkningar tycks uppträda oftare hos dessa än hos andra hästraser, troligtvis beroende på en sämre absorption, som kan medföra gastrisk irritation.

Dräktighet och laktation

Dräktighet och laktation:

Använd inte under senare delen av dräktighet och ej under laktation.

Biverkningar

Häst:

Mycket sällsynta	Gastrointestinala besvär ^a , Nedsatt aptit ^a , ödem ^a
------------------	---

(färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	
---	--

^a Vid dessa symtom skall behandlingen omgående avbrytas.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

Dosering

Dos och administreringssätt

Den första dagen ges 1 dospulver per 100 kg kroppsvikt och därefter ½ dospulver per 100 kg kroppsvikt dagligen uppdelat på 2-3 doser under 1-2 veckor.

Pulvret blandas med kraftfoder eller melass. Vid behov kan behandlingen fortsättas under flera veckor. Samtidigt utfodring med hö kan fördröja absorptionen.

Blandbarhet

Inga kända.

Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning

Ej relevant.

Karenstider

Läkemedlet får endast användas till hästar som förklarats inte vara avsedda för livsmedelsproduktion, i enlighet med 2 kap 7 § Statens

jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 2009:84) om läkemedel och läkemedelsanvändning, D9.

Interaktioner

Förkortar narkostiden vid barbituratanestesi. Vid samtidig behandling med andra proteinbundna läkemedel (t.ex. sulfonamider) kan förstärkt effekt av en av substanserna förekomma. Under dessa omständigheter bör dosen av läkemedlet minskas.

Överdoser

Vid symtom på nedsatt aptit, ödem och gastrointestinala besvär skall behandlingen omgående avbrytas.

Observera

Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga.

Skyddsföreskrifter för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Tvätta händerna efter administrering.

Undvik att få produkten i ögonen, näsan eller munnen.

Produkten ska hanteras med varsamhet för att minska risken för oavsiktlig förtäring, hudkontakt eller damminandning.

Vid oavsiktlig kontakt med huden och ögonen, ska området tvättas omedelbart med vatten.

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 4 år.

Förvaring

Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvaras i originalförpackningen.

Fuktkänsligt.

Förvaras torrt.

Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använda veterinärmedicinska läkemedel och avfall

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Förpackningsinformation

Oralt pulver i dospåse 1 g Gräddvitt pulver. Äppelsmak.

32 styck dospåse, receptbelagd

100 styck dospåse, receptbelagd