Arzneimittel kommt ohne äußere Umhüllung und ohne Packungsbeilage in den Verkehr

Gebrauchsinformation

Tensolvet 5.000 I.E. / 100 g Gel für Pferde

Name und Anschrift des Zulassungsinhabers und, wenn unterschiedlich des Herstellers, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist

Zulassungsinhaber:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH Hauptstr. 6 – 8 88326 Aulendorf

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH Hauptstr. 6 – 8 88326 Aulendorf

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

Bezeichnung des Tierarzneimittels

Tensolvet 5.000 I.E. / 100 g Gel für Pferde

Wirkstoff(e) und sonstige Bestandteile

100 g Gel enthalten:

Wirkstoffe:

Heparin-Natrium (Mucosa)
WHO-Standard 5000 I.E.
entsprechen 0,031-0,042* g
Levomenthol 0,5 g
(2-Hydroxyethyl)-salicylat 5,0 g

Anwendungsgebiet(e):

Zur Behandlung von lokalen, entzündlichen Schwellungen und Prellungen, inklusive Tendinitis (Sehnenentzündung), Tendosynovitis (Sehnenscheidenentzündung), Bursitis (Schleimbeutelentzündung) und anderen akuten, entzündlichen Erkrankungen des Bewegungsapparates beim Pferd. Tensolvet fördert darüber hinaus die frühzeitige Resorption von Blutergüssen und ödematösen Schwellungen in Zusammenhang mit den vorgenannten Erkrankungen.

Gegenanzeigen:

Tensolvet soll nicht angewendet werden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe.

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Nebenwirkungen:

Keine bekannt. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

^{*} basierend auf einem Gehalt von 120-160 I.E. Heparin-Natrium pro mg

Zieltierart(en):

Pferd

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung:

Das Gel wird nach tierärztlicher Anweisung bis zum Abklingen der krankhaften Erscheinungen bis zu einer Gesamtmenge von 50 g pro Tag einmassiert.

Wartezeit

Essbares Gewebe: 0 Tage

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwenden.

Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Nicht in die Augen oder auf Schleimhäute bringen. Nicht auf offene Wunden oder frische bzw. verschorfte Hautläsionen auftragen. Bei erkennbaren Reaktionen im Auftragbereich Anwendung sofort beenden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Nicht in die Augen oder auf die Schleimhäute und auf offene Wunden bringen.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode:

Zur topischen Anwendung von Tensolvet 5.000 I.E./100 g während der Trächtigkeit liegen keine Erfahrungen vor. Die Anwendung von Tensolvet 5.000 I.E./100 g während der Trächtigkeit wird nicht empfohlen.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen und Gegenmittel):

Bei bestimmungsgemäßer topischer Anwendung ist keine Überdosierung bekannt.

Wechselwirkungen:

Keine bekannt.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung von nicht verwendetem Arzneimittel oder von Abfallmaterialien, sofern erforderlich

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben. Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

Genehmigungsdatum

Arzneimittel kommt ohne äußere Umhüllung und ohne Packungsbeilage in den Verkehr

2	ሰሰ	σ
J	υv	2

verwendbar bis

Für Tiere

Zul.-Nr. 880.00.00

Apothekenpflichtig

Ch.-B.