

Hyalovet® 20 ad us. vet., Injektionslösung

TRB Chemedica International SA

Hyaluronsäurelösung für das Pferd: Injektionslösung zur intraartikulären und intravenösen Anwendung

Zusammensetzung

Hochvisköse wässrige Lösung einer definierten Molekularfraktion von gereinigter Hyaluronsäure. Eine Spritzampulle oder ein Injektionsfläschchen enthalten jeweils:

Wirkstoff: Natrii hyaluronas 20 mg, Hilfsstoffe: Natrii chloridum, Natrii dihydrogenophosphas, Dinatrii phosphas dodecahydricus, Aqua q.s. ad sol. pro 2 ml

Eigenschaften / Wirkungen

Die Hyaluronsäure ist der Prototyp einer grossen Familie von Saccharidbiopolymeren (Glykosaminoglykane oder Mukopolysaccharide), die wichtige Bestandteile aller extrazellulären Gewebestrukturen sind, Knorpel und Synovialflüssigkeit eingeschlossen. Die Hyalovet® Wirksubstanz ist eine spezifische hochgereinigte Hyaluronsäurefraktion mit definierter Molekularkettenlänge (2500 - 3500 Saccharideinheiten), die besondere biochemische, physikalische und pharmakologische Eigenschaften besitzt.

Die intraartikuläre Injektion dieser biologischen Substanz ins erkrankte Pferdegelenk führt eine Verbesserung der Gelenkfunktion herbei, bedingt durch die Normalisierung der viskoelastischen Eigenschaften der Synovialflüssigkeit und die Aktivierung der Gewebeheilungsprozesse im Gelenkknorpel.

Die intravenöse Anwendung verbessert klinisch die Anzeichen von Lahmheit.

Indikationen

Nicht infektiöse Gelenkerkrankungen beim Pferd, verursacht durch:

- Osteoarthritis mit oder ohne Entzündungserscheinungen,
- akute oder chronische Synovitis,
- degenerative Prozesse im Gelenkknorpel,
- Osteochondrosis dissecans.

Adjuvans bei der Behandlung von Splitter- oder Sesamoidbrüchen.

Dosierung / Anwendung

2 ml pro Gelenk (eine Spritzampulle oder ein Injektionsfläschchen) für eine intraartikuläre Injektion. Mehrere Gelenke können gleichzeitig behandelt werden. Im Bedarfsfall kann die Injektion nach einer oder mehreren Wochen wiederholt werden. 4 ml (zwei Spritzampullen oder zwei Injektionsfläschchen) für eine intravenöse Injektion. Die Behandlung kann dreimal, mit einem Abstand von einer Woche zwischen jeder Behandlung, wiederholt werden.

Anwendungseinschränkungen

Kontraindikationen

Kontraindikationen sind nicht bekannt.

Vorsichtsmassnahmen

Die Injektion ist unter streng aseptischen Bedingungen auszuführen. Gewebeschädigungen sind zu vermeiden.

Unerwünschte Wirkungen

Vorübergehende Lokalreaktionen können vereinzelt auftreten.

Absetzfristen

Keine.

Wechselwirkungen

Nicht bekannt.

Sonstige Hinweise

Das Medikament kann nur bis zu dem mit "expir." bezeichneten Datum verwendet werden. Bei Raumtemperatur (15 - 25°C) und vor Feuchtigkeit geschützt aufbewahren. Reste der Lösung nicht mehr verwenden. Das Präparat ist von Kindern fernzuhalten.

Packungen

2 ml Spritzampulle mit 19-G-Nadel
2 ml Injektionsfläschchen

Abgabekategorie: A ATCvet-Nr: QM09AX01

Hersteller

Fidia Farmaceutici S.p.A. - Abano Terme (PD) Italien

Swissmedic Nr. 45'449

Informationsstand: 07/2018