

Butagran Equi®

phenylbutazon 200 mg/g
oralt pulver



Egenskaber

Butagran Equi® er godkendt til hest.

Butagran Equi® er et NSAID.

Butagran Equi® dufter og smager af vanilje.

Til behandling af sygdomme i knogler, led og muskler, hvor der kræves smertelindring og en reduktion af den associerede inflammation. Begrænser inflammation efter kirurgi, myositis og anden form for inflammation af bløddele. Kan anvendes som et febernedsættende middel, hvor det anses for tilrådeligt.

Administration

pr. 450 kg kropsvægt bør anvendes:

Første dag: 2 breve, 2 gange dagligt.

Dag 2-4: 1 brev, 2 gange dagligt.

Efterfølgende: 1 brev hver eller hver anden dag efter behov.

Pakningsstørrelse

20 breve af 5 g pulver (Vnr 43 39 54)

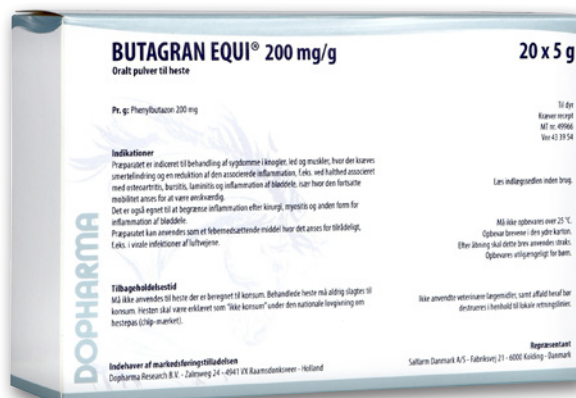
1 brev med 5 g pulver svarer til 1 g phenylbutazon pr. brev.

Doseringstabel Butagran Equi (pr. 450 kg hest)

Dag nr.	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
Antal breve morgen	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
Antal breve aften	2	1	1	1										

De grå felter indikerer doser, der kan vælges til efter behov.

Se bagsiden for mere information.



salfarm
www.salfarm.com

NSAID

Butagran Equi®

phenylbutazon 200 mg/g
oralt pulver

Indikation

Præparatet er indiceret til behandling af sygdomme i knogler, led og muskler, hvor der kræves smertelindring og en reduktion af den associerede inflammation, f.eks. ved halthed associeret med osteoarthritis, bursitis, laminitis og inflammation af bløddele, især hvor den fortsatte mobilitet anses for at være ønskværdig. Det er også egnet til at begrænse inflammation efter kirurgi, myositis og anden form for inflammation af bløddele. Præparatet kan anvendes som et febernedsættende middel hvor det anses for tilrådeligt, f.eks. ved virale infektioner af luftvejene.

Dosering

Til oral anvendelse. Den følgende doseringsvejledning bør anvendes for hver 450 kg vægt, i henhold til det individuelle respons:

- Dag 1: To breve eller 10 g præparat to gange dagligt (svarende til 4,4 mg phenylbutazon/kg vægt ved hver lejlighed).
- Dag 2-4: Et brev eller 5 g præparat to gange dagligt (svarende til 2,2 mg phenylbutazon/kg vægt ved hver lejlighed), efterfulgt af et brev eller 5 g præparat dagligt (2,2 mg phenylbutazon/kg vægt dagligt) eller på hver anden dag efter behov.
- Hvis der ikke ses respons efter 4-5 dage, seponeres behandlingen. Hø kan forsinke absorptionen af phenylbutazon og dermed starten på den kliniske virkning. Der rådes til ikke at give hø lige før eller under administrationen af præparatet. For en nemmere administration kan præparatet blandes med en begrænset mængde klid eller havre.

Overdosering

En overdosering kan føre til sårdannelse i mave-tarmkanalen og generel enteropati. Der kan også opstå renal papillær skade med nedsat nyrefunktion. Subkutan ødem, især under kæben, kan blive synligt på grund af tab af plasmaproteiner. Der findes ingen specifik antidot. Hvis der opstår tegn på en mulig overdosering, skal dyret behandles symptomatisk.

Kontraindikationer

Bør ikke anvendes i tilfælde af kendt overfølsomhed over for det aktive stof, eller over for et eller flere af hjælpestofferne. Bør ikke anvendes hos dyr, der lider af hjerte-, lever- eller nyresygdom, hvor der er mulighed for sårdannelse eller blødning i mave eller tarm, eller hvor der er tegn på bloddyrkasi.

Bivirkninger

Som for andre NSAID'er, der hæmmer prostaglandin-syntese, kan der opstå gastrisk og/eller renal intolerans. Dette er normalt forbundet med en overdosering, og sådanne hændelser er sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr). Der ses normalt lindring ved behandlingsophør og efter påbegyndelse af støttende symptomatisk behandling. Bloddyrkasi kan forekomme. Ponyer er meget udsatte for gastrisk sårdannelse med dette præparat, selv ved terapeutiske doser (der kan også ses diarré, sårdannelse i munden og hypoproteinæmi). Hvis bivirkninger opstår bør behandlingen afbrydes og en dyrlæge spurgt til råds.

Interaktion

Samtidig administration af muligt nefrotoksiske lægemidler skal undgås. Phenylbutazon bindes i udtrakt grad til plasmaproteiner, hvilket kan problematisere samtidig administration af andre lægemidler, der også i høj grad bindes til proteiner. Dette kan i sidste ende føre til toksiske virkninger. Phenylbutazon kan påvirke metabolismen af andre lægemidler, f.eks. warfarin, barbiturater, og føre til toksicitet. Den terapeutiske virkning af penicillin og gentamicin præparater kan være nedsat ved samtidig administration af phenylbutazon. Administrer ikke andre NSAID'er samtidigt, eller inden for et 24-timers interval. Phenylbutazon inducerer hepatisk mikrosomal enzymaktivitet.

Særlige advarsler

Phenylbutazons kliniske virkninger kan ses tydeligt i mindst tre dage efter behandlingsophør. Dette bør have for øje, når hestene gennemgår en helbredsundersøgelse.

Særlige forsigtighedsregler for dyret: Overskrid ikke den angivne dosis, da phenylbutazons terapeutiske indeks er lavt. Anvendelse til dyr under 6 uger gamle eller til ældre dyr kan indebære yderligere risici. Hvis en sådan

anvendelse ikke kan undgås, kan dyrene have behov for nøje klinisk behandling. Undgå brug til dehydrerede, hypovolæmiske eller hypotensive dyr, da der er en mulig risiko for øget nyretoksicitet. Sørg for, at der er vand til stede i løbet af behandlingsperioden for at undgå dehydrering. NSAID'er kan forårsage hæmning af fagocytose og derfor skal der ved behandling af inflammatoriske sygdomme associeret med bakterielle infektioner påbegyndes samtidig hensigtsmæssig antimikrobiel behandling.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Dette produkt kan forårsage en overfølsomhedsreaktion (allergisk reaktion) hos individer, der er sensibiliseret mod phenylbutazon enten via hudkontakt eller indtagelse ved hændeligt uheld. Ved overfølsomhed over for phenylbutazon, bør kontakt med lægemidlet undgås. Hvis du udvikler symptomer efter eksponering, såsom hududslæt, skal du søge lægehjælp og vise lægen denne advarsel. Hævelse af ansigt, læber eller øjne eller vejrtrækningsbesvær er mere alvorlige symptomer som kræver øjeblikkelig lægehjælp. Dette produkt kan give irritation i hud og øjne. Undgå kontakt med øjne. I tilfælde af øjenkontakt ved hændeligt uheld skal øjet skylles med rigeligt rent vand. Hvis irritationen varer ved, skal der søges lægehjælp. Der bør udvises forsigtighed, så der ikke indåndes eller indtages pulver. I tilfælde af indånding eller indgift ved hændeligt uheld skal der søges lægehjælp, og emballagen bør vises til lægen og vis emballagen til lægen. Vask eksponeret hud og hænder efter brug.

Tilbageholdelsestid

Må ikke anvendes til heste der er beregnet til konsum. Behandlede heste må ikke slagtes til konsum. Hesten skal være erklæret som "ikke konsum" under den nationale lovgivning om hestepas (chip-mærket).

Pakningsstørrelse: 20 x 5 g

Udleveringsgruppe: B

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Dopharma Research B.V., Zalmweg 24, 4941 VX Raamsdonksveer, Holland.

Fuldstændigt produktresumé kan ses på www.produktresume.dk eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.