

Hippozol vet

omeprazol 400 mg
enterogranulat för häst



EGENSKAPER

Omeprazol är en protonpumpshämmare som hämmar sekretionen av magsyra. Magsyresistent enterogranulat ökar biotillgängligheten. Det är ett antacidum för behandling av magsår.

Djurslag

Häst

Indikation

För behandling av magsår hos häst

Dosering

För oral administrering. Läkemedlet kan ges med torrfoder. 2 mg omeprazol per kg kroppsvikt, en gång per dag under 28 dagar i följd.

Varje dospåse innehåller tillräcklig mängd omeprazol för att behandla djur med en kroppsvikt på 200 kg. Dospåsarna ska inte delas upp. Beräkna därför den dos som krävs (2 mg/kg per dag) och avrunda upp till närmaste 200 kg-intervall. Blanda beräknat antal hela påsar med en liten mängd av hästens foder. Fodret får inte fuktas.

Kroppsviktsintervall (kg)	125-200	201-400	401-600	601-800
Antal dospåsar	1	2	3	4

Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: 2 dygn

Ej godkänt för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion

Förpackningsstorlek

Kartong med 28 dospåsar (Vnr 15 44 69)



Se baksidan för mer information

Läkemedelsform

Enterogranulat

1 dospåse på 5 g innehåller omeprazol 400 mg

Djurslag

Häst.

Indikationer

För behandling av magsår hos häst.

Dos och administreringssätt

För oral administrering. Administrering av 2 mg omeprazol per kg kroppsvikt, en gång per dag under 28 dagar i följd. Varje dospåse innehåller tillräcklig mängd omeprazol för att behandla djur med en kroppsvikt på 200 kg. Dospåsarna ska inte delas inte delas upp. Beräkna därför den dos som krävs (2 mg/kg per dag) och avrunda upp till närmaste 200 kg-intervall. Blanda beräknat antal hela påsar med en liten mängd av hästens foder. Läkemedlet får endast tillsättas till torrfoder och fodret får inte fuktas.

Överdoser

Inga behandlingsrelaterade biverkningar observerades efter daglig användning under 91 dagar vid omeprazoldoser på upp till 20 mg/kg hos vuxna hästar och föl äldre än två månader. Inga behandlingsrelaterade biverkningar observerades efter daglig användning under 71 dagar vid omeprazoldoser på upp till 12 mg/kg hos avelshingstar. Inga behandlingsrelaterade biverkningar observerades efter daglig användning under 21 dagar vid omeprazoldoser på upp till 40 mg/kg hos vuxna hästar.

Kontraindikationer

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

Biverkningar

Det finns inga kända behandlingsrelaterade kliniska biverkningar.

Interaktioner

Kan fördröja eliminationen av warfarin. Interaktion med läkemedel som metaboliseras av leverenzym kan inte uteslutas. Omeprazol kan potentiellt förändra bensodiazepinmetabolismen och förlänga effekten på centrala nervsystemet. Klaritromycin kan öka omeprazolnivåerna. Omeprazol kan minska metabolismen av ciklosporin. Omeprazol kan minska absorptionen av läkemedel som kräver sänkt pH i magsäcken för optimal absorption (ketokonazol, itraconazol, järn, ampicillinestrar).

Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Användning för föl som är yngre än 8 månader eller väger under 125 kg rekommenderas inte, eftersom läkemedlets säkerhet inte har bedömts för dessa djur. Stress, träning och tävling på hög nivå, utfordrings-, skötsel- och djurhållningsrutiner kan vara kopplade till uppkomsten av magsår hos hästar. Personer som ansvarar för hästars välbefinnande bör överväga att minska risken för uppkomst av magsår genom att förändra djurhållningsrutinerna: minskad stress, minskade fasteperioder, ökat intag av grovfoder och större betesmöjligheter. Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur: Kan ge biverkningar i mag-tarmkanalen eller reaktioner p.g.a. överkänslighet/allergi om den intas av misstag, det gäller särskilt för barn. Ät och drick inte vid hantering eller administrering av läkemedlet. Tvätta händer eller annan hud som exponerats för produkten efter användning. Dospåsar som inte tömts helt ska läggas tillbaka i originalkartongen och förvaras på lämpligt sätt, för att förhindra åtkomst för barn. Kontakta sjukvården om symptom kvarstår vid oavsiktligt intag, det gäller särskilt för barn.

Dräktighet och laktation

Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och laktation hos häst. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning. Laboratoriestudier på råttor och kaniner har inte gett belägg för en teratogen effekt.

Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: 2 dygn

Ej godkänt för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 3 år.

Särskilda förvaringsanvisningar

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

Förpackningsstorlek: Kartong med 28 dospåsar.

ATC-kod: QA02BC01

Innehavare av godkännande för försäljning

CP-Pharma Hendelsgesellschaft mbH, Ostlandring 13, 31303 Burgdorf, Tyskland.

Ombud: Salfarm Scandinavia AB,
Florettgatan 29C 2 vån, 254 67 Helsingborg,
Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad.
För fullständig SPC se www.fass.se

08.2020/SE