

TENSOLVET® 5.000 I.E./100 g und 50.000 I.E./100 g

Gel für Pferde

Wirkstoffe: Heparin-Natrium, Levomenthol, Hydroxyethylsalicylat



Wirkstoffe und sonstige Bestandteile

Tensolvét 5.000 I.E./100 g:

100 g Gel enthalten:

Wirkstoffe:

Heparin-Natrium	50000 I.E.
(entsprechend	0,031-0,042 g)*
Levomenthol	0,5 g
(2-Hydroxyethyl)-salicylat	5,0 g

Tensolvét 50.000 I.E./100 g:

100 g Gel enthalten:

Wirkstoffe:

Heparin-Natrium	5000 I.E.
(entsprechend	0,313-0,417 g)*
Levomenthol	0,5 g
Hydroxyethylsalicylat	5,0 g

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

Anwendungsgebiete

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

Gegenanzeigen

Stuten, von denen Milch als Lebensmittel gewonnen werden soll, sind von der Anwendung auszuschließen. Tensolvét® soll nicht angewendet werden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe.

Nebenwirkungen

Keine bekannt.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Gebrauchsinformation aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierart

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

Tensolvét 5.000

Essbares Gewebe: 0 Tage

Stuten, von denen Milch als Lebensmittel gewonnen werden soll, sind von der Anwendung auszuschließen.

Tensolvét 50.000

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 oder frische bzw. verschorfte Hautläsionen auftragen. Bei erkennbaren Reaktionen im Auftragungsbereich Anwendungen 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 Tensolvét 5.000 I.E. / 100 g bzw. Tensolvét 50.000 I.E. / 100 g während der Trächtigkeit liegen keine Erfahrungen vor. Die Anwendung von Tensolvét 5.000 I.E. / 100 g bzw. Tensolvét 50.000 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

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 der Packungsbeilage 08.10.2014

Name und Anschrift des Zulassungsinhabers und, wenn unterschiedlich des Herstellers, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist: Albrecht GmbH, Hauptstr. 6 - 8, 88326 Aulendorf.

Weitere Angaben

Handelsform

Flasche mit 300 g