

# Dilaterol

25 µg/ml sirop pentru cai

**Numele și adresa deținătorului autorizației de comercializare și a deținătorului autorizației de fabricare, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs, dacă sunt diferite**

Deținătorul autorizației de comercializare: Le Vet Beheer B.V., Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Olanda.

Producător responsabil pentru eliberarea seriei: Produlab Pharma B.V., Forellenweg 16, 4841 SJ Raamsdonksveer, Olanda.

**Denumirea produsului medicinal veterinar**

Dilaterol 25 micrograme/ml sirop pentru cai.

Clorhidrat de clenbuterol

**Declararea substanței active și a altor ingrediente**

Fiecare ml conține:

Substanță activă

Clorhidrat de clenbuterol 25 µg  
(corespunzător la 22 micrograme clenbuterol)

Conservanți

Parahidroxibenzoat de metil (E218) 2,02 mg  
Parahidroxibenzoat de propil 0,26 mg

**Indicații**

Tratamentul afecțiunilor respiratorii la cai, la care se consideră că obstrucția căilor aeriene datorată bronhospasmului și/sau acumulării de mucus este un factor care contribuie, fiind de dorit ameliorarea clearance-ului mucociliar. A se utiliza singur sau ca terapie adjuvantă.

**Contraindicații**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează pentru cai cu boală cardiacă cunoscută.

Nu se utilizează pentru iepele gestante aflate aproape de termen.

**Reacții adverse**

Clenbuterolul poate determina reacții adverse cum sunt sudorația (în special în zona gâtului), tremurul muscular, tahicardia, o ușoară hipotensiune sau agitație. Acestea sunt tipice pentru β-agoniști și apar rar.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

**Specii țintă**

Cai.

**Posologie pentru fiecare specie, cale de administrare și mod de administrare**

Pentru utilizare orală.

Fiecare apăsare a pompei eliberează 4 ml de produs (0,100 mg de clorhidrat de clenbuterol, echivalent cu 0,088 mg clenbuterol).

Pompa trebuie amorsată numai înainte de prima utilizare. Amorsați pompa apăsând de două ori și aruncați siropul extras.

Nu se poate extrage întregul conținut utilizând pompa furnizată.

Se administrează 4 ml de produs / 125 kg greutate corporală, de două ori pe zi.

Acesta este echivalentul administrării de două ori pe zi a 0,8 micrograme de clorhidrat de clenbuterol / kg greutate corporală.

Siropul trebuie adăugat în furaje.

Tratamentul trebuie continuat cât timp este necesar.

**Recomandări privind administrarea corectă**

Numai pentru uz veterinar. Pentru utilizare orală, administrat cu furaje.

**Timp de așteptare**

Carne și organe: 28 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animale în lactație care produc lapte pentru consum uman.

### **Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C. A se proteja de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe cutie după EXP.

### **Atenționări speciale**

#### Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

În cazurile însoțite de infecție bacteriană se recomandă administrarea de medicamente antimicrobiene.

În cazul glaucomului produsul trebuie utilizat numai după o evaluare atentă a balanței beneficiu-risc.

Trebuie luate precauții speciale în cazul anesteziei cu halotan, deoarece funcționarea inimii poate prezenta sensibilitate crescută la catecolamine.

#### Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Acest produs conține clorhidrat de clenbuterol, un beta-agonist.

Purtați mănuși pentru a evita contactul cu pielea. În caz de contact accidental cu pielea, spălați bine zona afectată. Dacă apare/persistă iritația, solicitați sfatul medicului. Spălați-vă bine mâinile după utilizarea produsului.

Aveți grijă să evitați contactul cu ochii. În cazul contactului accidental cu ochii, clătiți ochii cu multă apă curată și solicitați sfatul medicului.

Nu consumați alimente, lichide și nu fumați în timpul utilizării acestui produs. În cazul ingerării accidentale, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați profesionistului din domeniul sănătății prospectul produsului.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la clenbuterol trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

#### Utilizare în perioada de gestație, lactație

Dacă se utilizează în perioada de gestație, tratamentul trebuie oprit cu cel puțin 4 zile înainte de momentul preconizat pentru fătare, deoarece pot fi anulate contracțiile uterine sau poate fi prelungit travaliul sub influența acestuia.

#### Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Produsul antagonizează efectele prostaglandinei F2-alfa și ale oxitocinei.

Produsul este antagonizat de medicamentele blocante  $\beta$ -adrenergice.

Nu se administrează concomitent cu alte medicamente beta-adrenergice.

În timpul utilizării de aneestezice locale și generale, nu se poate exclude dilatația vasculară suplimentară și scăderea tensiunii arteriale, în special în cazul utilizării în asociere cu atropină.

#### Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Doze de clorhidrat de clenbuterol de până la 4 ori doza terapeutică (administrată oral) pe o perioadă de 90 zile au determinat reacții adverse tranzitorii tipice pentru agoniști ai receptorilor beta2-adrenergici (sudorație, tahicardie, tremor muscular), care nu au necesitat tratament.

În caz de supradozare accidentală, se poate utiliza ca antidot un  $\beta$ -blocant (cum este propranololul).

#### Incompatibilități

Nu se cunosc.

### **Precauții speciale pentru eliminarea produsului neutilizat sau a deșeurilor, după caz**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

### **Date în baza cărora a fost aprobat ultima dată prospectul**

28.11.2012

### **Alte informații**

Cutie cu un flacon din PEÎD de 355 ml, sigilat termic cu sigiliu din aluminiu/PE și capac transparent din PEÎD, ambalat împreună cu o pompă mecanică dozatoare multi-componentă.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Maravet SA

430016 Baia Mare, str. Maravet nr. 1

Tel/Fax: +40 262 211 964, [office@maravet.com](mailto:office@maravet.com), [www.maravet.com](http://www.maravet.com)