

**GEBRAUCHSINFORMATION**  
**Adequan IM 500mg/5 ml Injektionslösung für Pferde**

**1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaber:  
Aniserve GmbH  
Geyerspergerstr. 27  
80689 München  
Deutschland

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:  
Klifovet GmbH  
Geyerspergerstr. 27  
80689 München  
Deutschland

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Adequan IM 500 mg/5 ml Injektionslösung für Pferde  
Glycosaminglycanpolysulfat (PSGAG) (entspr. Chondroitinpolysulfat)

**3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

1 Durchstechflasche á 5 ml Injektionslösung enthält:

**Wirkstoff:**

Glycosaminglycanpolysulfat (PSGAG) 500 mg je Durchstechflasche á 5 ml (entspr. Chondroitinpolysulfat)

**Sonstige Bestandteile:**

Wasser für Injektionszwecke  
Natriumhydroxid oder Salzsäure (zur pH-Einstellung)  
Natriumchlorid (zur Einstellung der Osmolalität)

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Bei Pferden:

Zur Behandlung von Lahmheiten, die durch eine degenerative aseptische Gelenkerkrankung hervorgerufen werden.

**5. GEGENANZEIGEN**

Nicht verabreichen, wenn bei dem Patienten eine Blutungsneigung oder erhöhte Gerinnungszeit bekannt ist.

Nicht innerhalb von 24 Stunden nach einem chirurgischen Eingriff verabreichen.

Nicht zur Behandlung einer septischen Arthritis verwenden. In dem Fall ist eine geeignete Behandlung, wie Operation und/oder antimikrobielle Therapie, anzuraten.

Die Behandlung sollte nicht bei fortgeschrittenen Leber- oder Nierenerkrankungen oder bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber PSGAG erfolgen.

Siehe auch Abschnitt 12.

## **6. NEBENWIRKUNGEN**

In seltenen Fällen kann es zu vorübergehenden lokalen Reaktionen an der Einstichstelle kommen.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermaßen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschließlich Einzelfallberichte).>

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

## **7. ZIELTIERART**

Pferd

## **8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

Der Inhalt einer 5 ml Durchstechflasche ist tief intramuskulär zu injizieren.

Eine Behandlung besteht aus 7 Injektionen zu je 5 ml im Abstand von jeweils 4 Tagen.

## **9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Eine tiefe intramuskuläre Injektion.

## **10. WARTEZEIT(EN)**

Pferde: Essbare Gewebe: 0 Tage

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

## **11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht über 25°C lagern. Durchstechflaschen im Umkarton aufbewahren. Vor Licht schützen.

Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwenden

## **12. BESONDERE WARNHINWEISE**

### Trächtigkeit und Laktation

Da keine Sicherheitsdaten über die Behandlung von trächtigen und laktierenden Stuten vorliegen, ist das Produkt während Trächtigkeit und Laktation kontraindiziert.

### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Dieses Tierarzneimittel enthält keine Konservierungsstoffe. Jegliche nach Entnahme der benötigten Dosis in der Ampulle verbliebenen Reste sind zu entsorgen.

Bei Pferden mit einer hepatischen Dysfunktion sollte dieses Tierarzneimittel mit Vorsicht verwendet werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Im Hinblick auf mögliche Sensibilisierung, Kontaktdermatitis und Hautirritationen sollte jeder Hautkontakt mit dem Tierarzneimittel vermieden werden. Tragen Sie Schutzhandschuhe. Vermeiden Sie eine Selbstinjektion. Eine Selbstinjektion kann für einige Stunden eine verzögerte Blutgerinnung verursachen. Im Falle einer versehentlichen Selbstinjektion sollte unverzüglich ein Arzt aufgesucht und die Packungsbeilage oder das Etikett vorgelegt werden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Die gleichzeitige Verabreichung von Chondroitinpolysulfat und Antikoagulantien erhöht das Risiko einer Hämorrhagie.

Die gleichzeitige Verabreichung von Chondroitinpolysulfat und nichtsteroidalen entzündungshemmenden Arzneimitteln (NSAIDs) erhöht das Risiko von Blutungen im Gastrointestinaltrakt.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel):

Im Falle einer Überdosierung kann die Blutgerinnungszeit, gemessen als aktivierte partielle Thromboplastinzeit bis zu 8 Stunden nach der Injektion verlängert sein.

Inkompatibilitäten:

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

**13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallprodukte sollen den nationalen Vorschriften entsprechend entsorgt werden. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

Mai 2024

**15. WEITERE ANGABEN**

Packungsgröße:

Pappschachtel mit 7 Neutralglas-Durchstechflaschen à 5 ml mit Chlorobutyl- Gummistopfen.

Z. Nr.: 8-00457

**Liste der Namen von Adequan IM 500 mg/5 ml, zugelassen in anderen EU Ländern:**

Land	Name
Belgien	Adequan IM 500 mg/5 ml solution injectable
Dänemark	Adequan Vet., injektionsvæske, opløsning
Frankreich	Adequan IM 500 mg/5 ml solution injectable pour chevaux
Griechenland	ADEQUAN IM, Ενέσιμο διάλυμα 500 mg/AMP
Großbritannien	Adequan IM 500 mg/5 ml solution for injection

Italien	Adequan IM 500 mg/5 ml
Luxemburg	Adequan IM 500 mg/5 ml solution injectable
Niederlande	Adequan IM
Österreich	Adequan IM 500 mg/5 ml Injektionslösung für Pferde
Portugal	Adequan IM 500 mg/5 ml solução injectável para equinos
Spanien	Adequan IM 500 mg/5 ml solución inyectable

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

Audevard  
37-39 rue de Neuilly  
92110 Clichy  
Frankreich  
pvrc@audevard.com  
+33 1 47 56 38 26