

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Typické vedlejší reakce agonistů β -adrenoceptorů - např. pocení (především v krajině krku), svalový tremor, zvýšená frekvence srdce (tachykardie), může se dostavit také slabá hypotenze nebo únava. Byl rovněž pozorován intermitentní vzestup hladin kreatinfosfokinázy v séru (bez patologické signifikance).

Tyto vedlejší příznaky odeznívají během několika hodin.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Koně.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Perorální podání.

Přípravek se podává koni perorálně v krmivu v dávce 0,8 μg *klenbuterol hydrochloridu*/kg ž.hm. dvakrát denně: jedna aplikace odpovídá 10 g granulátu (1 odměrka) na 200 kg ž.hm.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Délka léčebného podávání přípravku závisí na klinickém účinku.

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Nepoužívat u zvířat, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Po zamíchání do krmiva spotřebujte ihned.

Nepožívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Při manipulaci s přípravkem nejezte, nepijte a neokurte.

Zabraňte vdechování prachu z granulátu.

V případě potřísnění kůže postižené místo ihned opláchněte vodou a mýdlem.

Po manipulaci s přípravkem si důkladně umyjte ruce vodou a mýdlem.

Březost

Aplikace přípravku v době gravidity se nedoporučuje. Je-li však nutno přípravek v období gravidity použít, musí být aplikace v době očekávaného porodu přerušena, poněvadž účinkem přípravku mohou být narušeny kontrakce dělohy.

Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce

Přípravek se nesmí aplikovat současně s jinými beta-adrenergickými látkami. Přípravek může působit jako antagonist a nebo může oslabovat účinek prostaglandinu $F_2\alpha$ a oxytocinu na dělohu. Klenbuterol hydrochlorid je β -adrenergický agonista a jeho účinek je proto blokován β -adrenergními antagonisty.

Předávkování (symptomy, první pomoc, antidota)

Aplikace 4-násobku terapeutické dávky (podána perorálně) po dobu 90 dní vyvolala jen slabé vedlejší příznaky typické pro agonisty β_2 -adrenoceptorů (pocení, tachykardie, svalový tremor), což však nevyžadovalo léčebný zásah.

V případě náhodného předávkování použít jako antidotum přípravek s účinkem β_2 -blokátoru, jako např. *propranolol*.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpady, které pocházejí z tohoto přípravku, musí být likvidovány podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Květen 2015

15. DALŠÍ INFORMACE

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Velikost balení: 500 g

Registrační číslo: 96/040/01-C

Exp. {měsíc/rok}

Č.š. {číslo}