

## RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

### 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Hepagen, 100 mg/ml süstelahus

### 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

1 ml süstelahust sisaldab:

**Toimeaine:**

2-metüül-2-fenoksüpropioonhapet (naatriumsoolana) 100 mg

**Abiained:**

Dinaatriumedetaat	0,90 mg
Naatriummetüülparahüdroksübensoaat (E219)	0,16 mg
Naatriumpropüülparahüdroksübensoaat (E217)	0,08 mg

Abiainete täielik loetelu on esitatud punktis 6.1.

### 3. RAVIMVORM

Süstelahus.

Selge, värvitu lahus.

### 4. KLIINILISED ANDMED

#### 4.1. Loomaliigid

Hobune, veis, siga, kits, koer.

#### 4.2. Näidustused

Toetav preparaat maksatalitlushäirete ja seedehäirete korral.

#### 4.3. Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeainete või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

#### 4.4. Erihoiatused, iga loomaliigi kohta

Ei ole teada.

#### 4.5. Ettevaatusabinõud

##### Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ei ole.

##### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

#### **4.6. Kõrvaltoimed**

Ei ole teada.

#### **4.7. Kasutamine tiinuse ja laktatsiooni perioodil**

Lubatud kasutada tiinetel ja lakteerivatel loomadel.

#### **4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed**

Mitte manustada koos kaltsiumisooli sisaldavate preparaatidega.

#### **4.9. Annustamine ja manustamisviis**

Manustada sügavalt intramuskulaarselt, intraperitoneaalselt või aeglaselt intravenoosselt 10 mg/kg kehamassi kohta.

Veis, hobune, siga: 10 ml 100 kg kehamassi kohta.

Kits, koer: 1 ml 10 kg kehamassi kohta.

#### **4.10. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel**

Ei ole teada.

#### **4.11. Keeluajad**

0 päeva.

### **5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED**

Farmakoterapeutiline rühm: maksa ravi.

ATCvet kood: QA05BA

#### **5.1. Farmakodünaamilised omadused**

Hepagen on 10 % 2-metüül-2-fenoksüpropioonhapet sisaldav vesilahus.

Preparaat suurendab sapi, pankreaseenõre ja pepsiini eritumist.

#### **5.2. Farmakokineetilised andmed**

Pärast parenteraalset manustamist imendub ja eritub toimeaine kiiresti uriini ja roojaga veisel muutumatul kujul ja seal osaliselt metaboliseerunult.

### **6. FARMATSEUTILISED ANDMED**

#### **6.1. Abiainete loetelu**

Dinaatriumedetaat

Naatriummetüülparahüdrosübensoaat (E219)

Naatriumpropüülparahüdrosübensoaat (E217)

Süstevesi

#### **6.2. Sobimatus**

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

### **6.3. Kõlblikusaeg**

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikusaeg: 4 aastat.  
Kõlblikusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 28 päeva.

### **6.4. Säilitamise eritingimused**

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi.  
Hoida originaalpakendis, valguse eest kaitstult.

### **6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis**

Tüüp II klaaspudel, mis on suletud elastomeerkorgiga ning kaetud alumiiniumkattega.  
Polüetüleentereftalaat (PET) 100 ml pudel, mis on suletud elastomeerkorgiga ning kaetud alumiiniumkattega.  
Pakend: 100 ml, 1 tk pakendis.

### **6.6. Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel**

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.  
Mitte visata olmejäätmete hulka.

## **7. MÜÜGILOA HOIDJA**

Fatro S.p.A.  
Via Emilia, 285 – 40064 Ozzano Emilia (Bologna)  
Itaalia

## **8. MÜÜGILOA NUMBER**

1121

## **9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV**

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 06.12.2002  
Müügiloa viimase uuendamise kuupäev: 14.11.2014

## **10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

November 2014

## **MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD**

Ei rakendata.