



**BIJSLUITER****1. Naam van het diergeneesmiddel**

HY-50 Vet 17 mg/ml oplossing voor injectie

**2. Samenstelling**

Per ml:

**Werkzame bestanddelen:**

Natriumhyaluronaat 17 mg

Heldere, kleurloze, viskeuze oplossing.

**3. Doeldiersoorten**

Paard.

**4. Indicaties voor gebruik**

Voor intra-articulaire en intraveneuze behandeling van kreupelheid, veroorzaakt door disfunctie van het gewricht, geassocieerd met niet-besmettelijke synovitis.

**5. Contra-indicaties**

Niet gebruiken bij gevallen van gewrichtsontstekingen.

**6. Speciale waarschuwingen**Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

In geval van acute, ernstige kreupelheid dienen röntgenfoto's te worden gemaakt om er zeker van te zijn dat het niet om een ernstige fractuur gaat.

Dracht en lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie.

Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Geen gegevens beschikbaar.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

**7. Bijwerkingen**

Paard:

Vaak (1 op de 10 dieren/100 behandelde	Gewrichtsreactie op de injectieplaats (zwellings op de injectieplaats, warmte op de injectieplaats) <sup>a</sup>
---	--

dieren):	
----------	--

<sup>a</sup> Voorbijgaand en mild. Zelfbeperkende zwelling en/of warmte in het behandelde gewricht, verdwijnen spontaan binnen 48 uur en staan een succesvol therapeutisch resultaat niet in de weg.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of diens lokale vertegenwoordiger met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiters of via uw nationale meldsysteem: [www.eenbijwerkingmelden-dieren.be](http://www.eenbijwerkingmelden-dieren.be) of mail: [adversedrugreactions\\_vet@fagg-afmps.be](mailto:adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be)

## 8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Intra-articulair en intraveneus gebruik.

Intraveneus gebruik: Eénmaal per week 3 ml per behandeling gedurende 3 weken.

Voor éénmalige intra-articulaire injectie: 3 ml (51 mg) intra-articulair toedienen in middelmatige en grote gewrichten. Kleinere gewrichten zoals de intratarsale, tarsometatarsale en interfalangeale gewrichten kunnen worden behandeld met een dosis van 1,5 ml (25,5 mg).

Meerdere gewrichten kunnen tegelijkertijd worden behandeld.

## 9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Indien mogelijk dient overtollig gewrichtsvocht altijd te worden verwijderd vóór injectie.

Het diergeneesmiddel ongeveer 10 minuten voor het inspuiten uit de koelkast halen. De injectie moet onder strikt steriele condities worden toegediend. Zorg ervoor dat vuil, haar, zalven en zeep/antiseptische resten zijn verwijderd. Intra-articulaire injecties mogen niet worden toegediend indien de huid ontstoken is, blaren heeft, schilferachtig is of op een andere manier is aangetast. Een steriele zalf en passend schoon verband voor het behandelde gewricht, moeten na inspuiting worden aangebracht.

## 10. Wachtijden

Vlees en slachtafval: Nul dagen.

## 11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in een koelkast (2 °C-8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket van de injectiespuit en de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Gebruiksklare injectiespuiten met enkelvoudige dosering dienen onmiddellijk gebruikt te worden. Ongebruikte restanten in de injectiespuit dienen weggegooid te worden.

## **12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

## **13. Indeling van het diergeneesmiddel**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

## **14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten**

BE-V254825

Verpakkingsgrootten:

Kartonnen doos met 1 x ml injectiespuit met enkelvoudige dosering

Kartonnen doos met 12x ml injectiespuiten met enkelvoudige dosering

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

## **15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**

April 2026

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Contactgegevens**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Dechra Regulatory B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Nederland

Lokale vertegenwoordiger en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Dechra Veterinary Products NV

Atealaan 34

2200 Herentals

België

Tel: +32 14 44 36 70

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

**17. Overige informatie**