

## GEBRAUCHSINFORMATION

### 1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Ventipulmin 0,016 mg/g Granulat für Pferde

### 2. Zusammensetzung

Pro Gramme Granulat:

0,014 mg Clenbuterol entspricht 0,016 mg Clenbuterol Hydrochlorid

Aussehen: Weiße, frei fließende Körner.

### 3. Zieltierart(en)

Pferde (nicht vorgesehen für den Verzehr).

### 4. Anwendungsgebiete

Symptomatische Behandlung bei Pferde von:

- Erkrankungen der Atemwege, die durch spastische Bronchialkontraktionen gekennzeichnet sind
- Chronisch-obstruktive Lungenerkrankungen (C.O.P.D.)
- Akuten und chronische Atemwegsallergien (in diesem Fall das Tierarzneimittel verabreichen, bevor das Tier mit allergenen Stoffen wie Staub aus der Scheune, altem Heu usw. in Berührung kommt)
- Akute, subakute oder chronische Infektionen, bei denen die Ansammlung von Schleim und /oder die Multiplikation von Bakterien zu Atemwegsobstruktionen führen wie z.B. Bronchitis, Bronchiolitis, Bronchopneumonie, Influenza und anderen viralen Erkrankungen (die Behandlung ist hier oft mit einer Behandlung mit Antibiotika oder Sulfamiden assoziiert)

### 5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem der sonstigen Bestandteile.

### 6. Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltieren:

In den Fällen, die durch die Anwesenheit von Mikroorganismen erschwert werden, braucht man eine gleichzeitig Verwendung von Antiinfektiva.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Bei der Verabreichung des Tierarzneimittels nicht essen, trinken oder rauchen. Nach Gebrauch, die ganze verunreinigte Hautoberfläche sofort mit Wasser und Seife waschen. Einatmen von Staub vermeiden.

Trächtigkeit und Laktation:

Bei trächtigen Tieren sollte die Behandlung aufgrund der tokolytischen Wirkung des Tierarzneimittels einige Tage vor dem Geburtstermin abgebrochen werden. Da Clenbuterol in die Muttermilch übertritt, sollte bei laktierende Tieren von einer Behandlung mit dem Tierarzneimittel abgesehen werden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Die gleichzeitige Anwendung von Kortikoiden sollte vermieden werden. Aufgrund ihres Einflusses auf den Metabolismus von Sympathomimetika verstärken sie die periphere vasodilatatorische Wirkung. Dieses Tierarzneimittel beseitigt die Auswirkungen von Substanzen, die auf den Uterus wirken, wie Oxytocin und Prostaglandin F2 Alpha. Die gleichzeitige Anwendung von Lokalanästhetika und vor allem von Atropin bei vollständiger Anästhesie kann zu einer zusätzlichen vasodilatatorischen oder hypotensive Wirkung führen. Die adrenerge Wirkung wird natürlich durch andere Beta-Mimetika verstärkt und durch nicht-selektive Betablocker eliminiert.

Überdosierung:

Symptome: Zittern, Schweißausbrüche, Unruhe, Beschleunigung der Herzfrequenz.

Antidot: Beta-Blocker

Wesentliche Inkompatibilitäten:

Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen.

**6. Nebenwirkungen****Pferde:****Sehr selten**

(< 1 Tier/10 000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):

Schwitzen<sup>1</sup>

Anstieg der Herzfrequenz; Blutdruckabfall<sup>2</sup>

Muskelzittern<sup>2</sup>

<sup>1</sup> vor allem in Halsbereich

<sup>2</sup> vorübergehender

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. 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 zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder den örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden : [adversedrugreactions\\_vet@fagg-afmps.be](mailto:adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be)

**8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung**

Zum Eingeben über das Futter.

Pferde nicht vorgesehen für den Verzehr:

Die Dosis von 0,8 µg/kg Körpergewicht muss 2 mal pro Tag verabreicht werden, d.h. :

½ Messlöffel Granulat/100 kg Körpergewicht, 2 mal täglich (morgens und abends).

Behandlung von 10 bis 15 Tagen.

Bei Behandlung von chronische Erkrankungen : mindestens 4 Wochen.

**9. Hinweise für die richtige Anwendung**

Das Granulat muss mit dem Futter vermischt werden.

**10. Wartezeiten**

Nicht anwenden bei Tieren vorgesehen für den menschlichen Verzehr.

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

**11. Besondere Lagerungshinweise**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht über 25°C lagern.

In der Originalverpackung aufbewahren.

Vor Licht und Frost schützen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis angegebenen Verfalldatum Exp. nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

**12. Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung**

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

**13. Einstufung von Tierarzneimitteln**

Verschreibungspflichtig.

**14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen**

BE-V122543

Behälter mit 500 g Granulat zum Eingeben über das Futter.

Jede Messlöffel enthält 0,16 mg Clenbuterol Hydrochlorid.

**15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage**

April 2025

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar .(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Kontaktangaben**

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Binger Straße 173

55216 Ingelheim/Rhein

Deutschland

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Klocke Pharma Service GmbH  
Straßburgerstraße 77  
77767 Appenweier  
Deutschland

Örtlicher Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23  
1050 Brüssel  
Tel: +32 2 773 3456

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