

INDLÆGSSEDDEL
(Denne information er angivet på pakningen)

Apralan Vet. 100 g/kg oralt pulver

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Tyskland

Repræsentant:

Elanco Denmark ApS
Lautrupvang 12, 1.th,
2750 Ballerup

Fremstiller af batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S.
26 Rue de la Chapelle
68330 Huningue
Frankrig

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Apralan Vet.

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Granuleret apramycinkoncentrat svarende til 100 g/kg.

4. INDIKATIONER

Grise: Behandling af bakteriel enteritis forårsaget af *Escherichia coli* og andre apramycinfølsomme mikroorganismer.

5. KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes til katte.

6. BIVIRKNINGER

Der er ikke påvist bivirkninger ved de anbefalede doser.

Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge.

Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen.

Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted.

7. DYREARTER

Til grise.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej

Til opblanding i foder til grise. 1 g pulver/kg færdigblandet foder.

Dosering (aktivt stof): 5 mg/kg legemsvægt

Mængde oralt pulver: 5 g/100 kg dyr/dag

Mængde oralt pulver opblandet i færdigfoder: 100 g/100 kg foder

Varighed af behandling: Maksimalt 28 dage eller efter dyrlægens anvisninger

Et målebæger, strøget mål, indeholder 0,32 gram apramycin. 3 målebægre pr. kg foder.

Oralt pulver anvendes opblandet i tørfoder til behandling af enkelte eller få dyr med klinisk sygdom.

Akutte sygdomstilfælde med nedsat ædelyst behandles først parenteralt.

For at opnå en god opblanding af pulver i foderet, anbefales det at opblende pulveret i en lille mængde af foderet, f.eks. i forholdet 1:9 som derefter blandes i resten af foderet.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Må kun anvendes opblandet i foder til grise.

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Grise i behandling må ikke slagtes - behandlede grise må slagtes tidligst 10 dage efter sidste behandling.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på etiketten efter Anv. før.

Opbevares i original emballage.

Papirsæk: Må ikke opbevares over 25 °C.

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Kun til veterinært brug.

Handsker og ansigtsmaske bør anvendes ved håndtering og blanding af produktet.

Efter berøring med produktet bør grundig afvaskning med vand og sæbe foretages.

Drægtighed, diegivning: Er ikke beregnet til brug til drægtige eller diegivende dyr.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Beholder og eventuelt restindhold tilbageleveres til apotek/leverandør eller til kommunal modtageordning.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN