

Aurovet®

100 mg/g oralt pulver
Chlortetracyclinhydrochlorid

Til svin
Vnr 080089

10 Kg



Til dyr - kræver recept

Lægemiddelform: Oralt pulver

Kvalitativ og kvantitativ sammensætning

1 g Aurovet oralt pulver 100 mg/g indeholder:

Aktivt stof: Chlortetracyclin (som chlortetracyclinhydro-chlorid): 100 mg/g.

Hjælpesoffer: Renset sojaolie, granuleret majscolbemel.

Terapeutiske indikationer

Behandling af infektioner forårsaget af chlortetracyclinfølsomme mikroorganismer hos svin.

Kontraindikationer

- Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for chlortetracyclin eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

- Nyresvigt.

Dyrearter: Svin.

Dosering og indgivelsesmåde: Oral anvendelse

Svin: 10 - 20 mg/kg legemsvægt dagligt i 5 - 7 dage.

Oralt pulver drysses på eller blandes i tørfoder til behandling af enkelte eller få dyr.

Ved tilberedning af foderlægemidlet skal de behandlede dyrs legemsvægt og daglige foderindtagelse nøje indgå i beregningen.

For at kunne give den rigtige dosis af det aktive indholdsstof pr. kg foder beregnes den mængde Aurovet, oralt pulver 100 mg/g, der skal iblandes foderet, efter følgende formel:

100-200 mg Aurovet, oralt pulver 100 mg/g pr kg dyr daglig	×	Gennemsnitlig legemsvægt (kg) af de dyr, der skal behandles	=	Antal mg Aurovet, oralt pulver 100 mg/g pr. kg foder
Gennemsnitlig daglig foderindtagelse pr. dyr (kg)				

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

Bivirkninger

- Lever-og nyretoksisk i høje doser

- Gastrointestinale gener

- Allergiske reaktioner og fotosensitivitet

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: www.lmst.dk

Tilbageholdelsestid: Slagtning: 8 dage.

Særlige advarsler: Ingen.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen: Må kun anvendes til svin.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

- Tetracycliner kan give allergiske reaktioner efter injektion, inhalation, indtagelse eller hudkontakt.

- Allergiske reaktioner over for disse stoffer kan være alvorlige.

- Undgå håndtering af dette lægemiddel ved kendt overfølsomhed over for tetracycliner.

- Håndter pulveret, så der undgås kontakt med hud og luftveje.

Kontakt lægen, hvis der efter håndtering af lægemidlet opstår symptomer som f.eks. hud-udslæt, og vis lægen informationerne på pakningen.

Opsvulmet ansigt, læber, øjenlåg eller åndedrætsbesvær er de mest alvorlige symptomer, og de kræver øjeblikkelig lægebehandling.

Drægtighed, diegivning eller æglægning: Kan anvendes under drægtighed. Chlortetracyclin passerer placentalbarrieren. Chlortetracyclin udskilles delvis i mælken. Må kun anvendes til lakterende dyr efter en vurdering af fordele og mulige risici.

Andre forsigtighedsregler: Ingen.

Interaktioner med andre lægemidler og andre former for interaktion.

Absorption af tetracycliner fra mave-tarm-kanalen reduceres af calcium, magnesium, jern og aluminium (f.eks. antacida og jernpræparater) samt proteiner, fedt, kulhydratholdig føde og mælk.

Overdosering: Chlortetracyclin har lav akut toksicitet ved oral administration på grund af den lave absorption fra mave-tarm-kanalen. Chlortetracyclin er lever- og nyretoksisk i høje doser.

Opbevaringstid: 18 måneder.

Særlige opbevaringsforhold: I salgspakning: Opbevares i original emballage, tæt tillukket for at beskytte mod fugt.

Særlige forholdsregler ved bortskaffelse af rester af præparat eller evt. affald: Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

Dato for første markedsføringstilladelse: 29. september 2009

Dato for ændring af teksten: Marts 2016

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Animal Health A/S - Ladegårdsvej 2 - 7100 Vejle, Danmark

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication, Zone Autoroutière, 53950 Louverné, Frankrig

MTnr. 40342

Indhold: 10 kg

GTIN: 03660176017706

Batch nr.:

Udløbsdato:



3 660176 017706