

INDLÆGSSEDDEL

Streptocillin® vet., injektionsvæske, suspension

Nyeste version af indlægssedlen er tilgængelig 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

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Strødamvej 52
2100 København Ø

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

KELA NV
Sint Lenaartseweg 48
B-2320 Hoogstraten
Belgien

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Streptocillin® vet. injektionsvæske, suspension
Benzylpenicillin, procain og dihydrostreptomycinsulfat

3. ANGIVELSE AF DE(T) AKTIVE STOF(FER) OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 ml indeholder:

Aktive stoffer: 200 mg (200.000 IE) benzylpenicillin, procain;

Dihydrostreptomycinsulfat svarende til 250 mg dihydrostreptomycin.

Hjælpestoffer: Povidon, lecithin, polysorbat 80, natriumcitrat, natriumformaldehydsulfoxylat, natriumhydroxid/citronsyremonohydrat (til pH-justering), ceftrimid og vand til injektionsvæsker.

4. INDIKATIONER

Infektioner forårsaget af penicillin/streptomycinfølsomme bakterier.

5. KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes:

- ved kendt overfølsomhed over for penicillin eller streptomycin
- intravenøst
- til gnavere og kaniner
- til dyr med nedsat nyrefunktion

6. BIVIRKNINGER

Streptocillin® vet. injektionsvæske kan som al anden medicin give bivirkninger.

Overfølsomhedsreaktioner og forstyrrelser i mave-tarmkanalen kan forekomme.

Skader på nyrer samt påvirkning af høre- og ligevægtsorganer er set.

Katte er særligt følsomme for beskadigelser af ligevægtsorganerne.

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem
Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: dkma@dkma.dk

7. DYREARTER

Kvæg, svin, får, hund og kat.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)

For at sikre korrekt dosering, og undgå underdosering, skal dyrets vægt bestemmes så nøjagtigt som muligt.

Store dyr: 5 ml pr. 100 kg kropsvægt

Små dyr: 1 ml pr. 10 kg kropsvægt

Omrystes umiddelbart før brug.

Indsprøjtes i muskulaturen (i.m.).

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have udskrevet lægemidlet til anden brug og/eller med en anden dosering end angivet i denne indlægsseddel. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysninger på doseringsetiketten.

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Ingen.

10. TILBAGEHOLDESESTID

Mælk: 3 døgn

Slagtning: 60 døgn

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på pakningen.

Opbevares i køleskab (2°C - 8 °C).

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen:

Brug af præparatet bør baseres på følsomhedstest og tage hensyn til officiel og lokal antibiotika politik.

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Forsigtighed bør iagttages ved behandling af dyr med nyreinsufficiens,

Bør ikke gives til førerhunde pga. virkning på høresansen.

Må ikke anvendes til kaniner og gnavnere, på grund af gastrointestinale bivirkninger.

Katte er særlig følsomme for beskadigelser af ligevægtsorganerne.

I enkelte tilfælde er der observeret forbigående nakkestivhed efter intramuskulær injektion af heste.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Penicilliner og cefalosporiner kan forårsage overfølsomhed (allergi) efter injektion, inhalering, indtagelse eller kontakt med huden. Overfølsomhed over for penicilliner kan føre til krydsfølsomhed over for cefalosporiner og omvendt. Allergiske reaktioner forårsaget af disse stoffer kan lejlighedsvis være alvorlige.

1. Håndter ikke dette lægemiddel, hvis du ved, at du er overfølsom, eller hvis du er blevet frarådet at arbejde med sådanne præparater.
2. Håndter dette lægemiddel med stor forsigtighed og under iagttagelse af alle fornødne forholdsregler for at undgå eksponering.
3. Hvis du udvikler symptomer efter kontakt med dette lægemiddel, så som hududslæt, bør du søge læge og vise lægen denne advarsel. Hævelse af ansigt, læber eller øjne, åndedrætsbesvær er alvorlige symptomer, der kræver øjeblikkelig lægehjælp.

Hvis produktet ved et uheld kommer i kontakt med øjnene, skylles øjeblikkeligt med rigelige mængder vand. Utilsigtet spild på huden bør øjeblikkeligt vaskes af med sæbe og vand. I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Bør ikke gives samtidig med lægemidler indeholdende erythromycin, tetracyclin, chloramphenicol eller lincomycin, da virkningen af penicillin herved kan forringes.

Bør ikke gives samtidig med andre stoffer, som kan være nyreskadende, da dihydrostreptomycins skadelige virkning på nyrerne herved kan forstærkes.

Overdosis:

Anvendelse af overdrevent høje doser kan medføre akut blodtryksfald, lammelse af luftvejene og kollaps.

Drægtighed og diegivning

Kan anvendes.

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

Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

Oktober 2019.

15. ANDRE OPLYSNINGER

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.