

INDLÆGSSEDDEL
Curamox® Prolongatum vet. 150 mg/ml
injektionsvæske, suspension, kvæg, svin, får, hund og kat

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:

Norbrook Manufacturing Ltd
Rossmore Industrial Estate
Monaghan Town
Co. Monaghan
Ireland

or

Norbrook Laboratories Ltd.
Newry BT35 6JP
Nordirland

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Curamox® Prolongatum vet. 150 mg/ml
injektionsvæske, suspension

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Råhvid oliesuspension

1 ml indeholder:

Aktivt stof: 150 mg amoxicillin (som amoxicillintrihydrat).

Hjælpestoffer: Aluminiummonostearat, butylhydroxyanisol, butylhydroxytoluen, propylen-glycoldicaprylocaprat.

4. INDIKATIONER

Behandling af betændelsestilstande forårsaget af amoxicillinfølsomme bakterier.

5. KONTRAINDIKATIONER

Curamox Prolongatum må ikke anvendes ved kendt overfølsomhed for penicillin.
Curamox Prolongatum må ikke anvendes intravenøst.

6. BIVIRKNINGER

Overfølsomhedsreaktioner kan forekomme

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

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.

Dosis til kvæg, svin og får er 15 mg/kg (svarende til ca. 10 ml pr. 100 kg kropsvægt); gentages efter 48 timer.

Dosis til hund og kat er 15 mg/kg kropsvægt 1 gang dagligt.

9 OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Indsprøjtes i muskulaturen eller under huden. Injektionsvæsken omrystes kraftigt umiddelbart inden brug.

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Mælk: 5 døgn

Slagtning: 30 døgn

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

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

Må ikke opbevares over 25 °C.

Holdbarhed efter anbrud: 2 uger.

12. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart:

Må ikke anvendes til kaniner og gnavere.

Drægtighed og diegivning:

Curamox Prolongatum kan anvendes under drægtighed og diegivning.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion::

Den baktericide virkning af penicilliner hæmmes ved samtidig indgift af bakteriostatisk virkende farmaka som erytromycin og tetracyklin.

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

Ikke anvendte veterinærlægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

Marts 2020.