

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:
Dette veterinærlægemiddel må ikke kombineres med bakteriostatiske antibiotika.
Overdosis (symptomer, nedforanstaltninger, modgift):
Phenoxymethylpenicillin har et højt terapeutisk indeks.
Administration af medicineret drikkevand ved en dosis på to og fem gange den anbefalede terapeutiske dosis dobbelt så længe som den anbefalede behandlingstid afslørede ingen bivirkninger.
Hos nogle dyr bevirkede administrationen af fem gange den anbefalede terapeutiske dosis dobbelt så længe som den anbefalede behandlingstid en stigning i vandindtagelsen, et fald i foderindtagelsen og vandig fæces.
Uforligneligheder:
Må ikke blandes med andre lægemidler til dyr. Kontakt mellem penicillinholdige opløsninger og metaller samt brug af metalsystemer til administration vides at have en negativ indflydelse på penicillinets stabilitet. Derfor bør brugen af sådanne systemer undgås, og de bør ikke benyttes til opbevaring af opløsninger.
EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE
Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald. Kontakt din dyrlæge vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.
DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN
23. december 2020
ANDRE OPLYSNINGER
Pakningsstørrelser: 100 g, 10 x 100 g, 250 g, 500 g, 1000 g og 25000 g.
Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.
De bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel.
Til dyr.
Kræver recept.
Opbevares utilgængeligt for børn.
Efter åbning, brug af / /
Efter første åbning af den emballage: 3 måneder.
Efter fortynding eller rekonstituering ifølge anvisning: 12 timer.
MT nr. 54901

GTIN: 07046265898849
Lot/EXP: Se bunden.



Solupen® 800 mg/g

Pulver til anvendelse i drikkevand til kyllinger

Phenoxymethylpenicillin

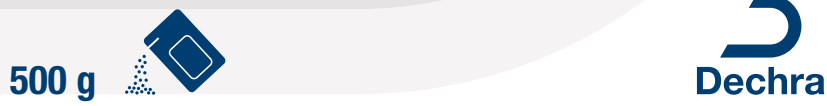
Vnr 58 98 84



INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN OG FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE
Eurovet Animal Health B.V., Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Holland
REPRÆSENTANT
Dechra Veterinary Products A/S, Mekuvej 9, 7171 Uldum, Danmark
1 g pulver indeholder:
Aktivt stof:
Phenoxymethylpenicillin 800 mg
(svarende til phenoxymethylpenicillinalkalium 887 mg)
Hvidt eller næsten hvidt pulver.
INDIKATION
Til behandling og metafylakse af nekrotisk enteritis forårsaget af *Clostridium perfringens*. Sygdommens aktuelle tilstedeværelse i flokken skal konstateres før metafylaktisk brug.
KONTRAINDIKATIONER
Må ikke anvendes i kendte tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, andre stoffer fra beta-lactam-gruppen eller over for et eller flere af hjælpestofferne.
BIVIRKNINGER
Selv om der ikke er observeret bivirkninger efter administration af produktet, kan penicillin fremkalde opkastning og diarré og ændre tarmfloraen ved at fremme opformeringen af resistente bakterier.
Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne etikettering 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
DYREARTER, SOM LÆGEMIDLET ER BEREGNET TIL
Kyllinger
DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSEVEJ
13,5-20 mg phenoxymethylpenicillin pr. kg legemsvægt pr. dag, svarende til 17-25 mg af produktet pr. kg legemsvægt pr. dag i 5 dage.
Indgivelsesmåde: Oral anvendelse, opløses i drikkevand og bruges inden for 12 timer. Den maksimale opløselighed er 100 g pr. liter drikkevand.
Følgende beregning kan bruges til at bestemme, hvor mange gram af produktet, der skal tilsættes til 1000 liter vand:

Mg produkt/kg legemsvægt/dag	x	de enkelte dyrs gennemsnitsvægt (kg)	x	antal dyr	=	mg produkt / liter	=	g produkt/1000 l vand
Samlet vandforbrug (liter) den foregående dag for den flok, der skal behandles								

For at sikre en nøjagtig beregning af den krævede mængde pulver anbefales det at benytte kalibreret vejestyr.
Da syge dyr muligvis drikker mindre, anbefales det at starte behandlingen med den højeste godkendte dosis for at kompensere for en mulig lavere indtagelse af medicineret drikkevand.
For at sikre en korrekt dosering skal dyrenes legemsvægt bestemmes så nøjagtigt som muligt for at undgå underdosering.
Dyrene må ikke have adgang til en anden drikkevandskilde i behandlingsperioden.
I tilfælde af ændringer i kyllingernes drikkevandsforbrug skal koncentrationen justeres, således at den anbefalede dosis opnås. Efter afslutning af behandlingsperioden skal vandforsyningsystemet rengøres for at undgå efterfølgende indtag af subterapeutiske mængder af det aktive indholdsstof.
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.



Tilbageholdelsestider:
Slagning: 2 dage
Æg: 0 dage
Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.
Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten efter EXP.
Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.
SÆRLIGE ADVARSEL/ADVARSLER
Særlige advarsler for hver dyreart:
Anvendelse af produktet skal baseres på følsomhedstest af bakterier isoleret fra dyr på gården. Hvis dette ikke er muligt, skal behandlingen baseres på lokale (regionalt eller bedriftsniveau) epidemiologiske oplysninger om de relevante bakteriers følsomhed. Produktet må ikke anvendes til at kompensere for dårlig hygiejne og styring af stabbygninger. Anvendelse af produktet, der afviger fra instruktionerne i produktresuméet, kan øge forekomsten af bakterier, der er resistente over for phenoxymethylpenicillin og kan forringe effektiviteten af behandling med andre penicilliner, på grund af potentialet for krydsresistens. Brug af produktet skal ske i overensstemmelse med officielle nationale og lokale antibiotikapolitikker.
Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:
Penicilliner som f.eks. phenoxymethylpenicillin kan forårsage overfølsomhed (allergi) i tilfælde af indånding, indtagelse eller hudkontakt.
Overfølsomhed over for phenoxymethylpenicillin kan føre til krydsfølsomhed over for andre penicilliner og cephalosporiner og omvendt.
Allergiske reaktioner over for disse stoffer kan i visse tilfælde være alvorlige.
Personer der ved, at de er overfølsomme, eller er blevet rådet til ikke at arbejde med sådanne præparater, bør ikke håndtere dette produkt.
Præparatet skal håndteres med stor forsigtighed og under overholdelse af alle forholdsregler for at undgå eksponering.
Hvis man udvikler symptomer efter at have været udsat for stoffet, f.eks. hududslæt, bør man søge læge og vise sin læge denne advarsel. Hævelser i ansigt, læber eller øjne eller problemer med at få vejret er alvorligere symptomer, som kræver øjeblikkelig lægehjælp.
Personer, der håndterer dette produkt skal undgå indånding af støv og kontakt med huden. Anvend beskyttelsesstøj, uigennemtrængelige handsker og åndedrætsværn enten i form af en halvmaske, som overholder Europæisk Standard EN149, eller en flegangsmaske, som overholder Europæisk Standard EN140 med et filter, der overholder EN143, under blanding og håndtering af produktet. Hænder og udsat hud skal vaskes grundigt efter brug.
Følgende fugle:
Undersøgelser med forsøgsdyr og mennesker har ikke vist nogen tegn på indvirkning på reproduktionsfunktionen eller fostrets udvikling.

Product: **Solupen - 800 mg/g - 500 g - DK - Bag**

Dimensions:.....455 mm x 266.7 mm

Primary brand name font size:33.71pt

Primary brand description font size:.....13.48pt and 16.85pt

Body text font size:6pt

Item code:270281

Pharmacode: N/A

Proof:
2.1 (NH)
2.2 (NH)
2.3 (NH)
2.4 (LE)

Date:
17-06-2021
21-06-2021
21-06-2021
24-06-2021

Proof:

Date:

Pantone reference guide

Colours to be printed:



541

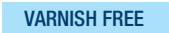
Cool Grey 3 - 50%



151

Cool Grey 3 - 20%

Do not print



VARNISH FREE



CUT MARKS



TEXT AREA

STYLE DEVIATIONS

Brand name etc text area has less space due to the amount of text.
Front panel has no paragraph spacing.

REGULATORY AUTHORITIES' REQUESTS