



ZELERIS®
400 mg/ml + 5 mg/ml

Opløsning til injektion til kvæg
Injektionsvætske, løsning for nøtkreatur
Injektioneste, liuos naudalle
Injektionsvæske, opløsning til storfe



Veterinærlægemidlets navn

Zeleris® 400 mg/ml + 5 mg/ml opløsning til injektion til kvæg

Sammensætning

Hver ml indeholder:

Aktive stoffer: Florfenikol: 400 mg, Meloxicam: 5 mg, Klar gul opløsning.

Dyrearter: Kvæg.

Indikationer: Til terapeutisk behandling af luftvejsinfektioner hos kvæg forårsaget af infektion med stammer af *Histophilus somni*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* og *Mycoplasma bovis* associeret med feber.

Kontraindikationer: Må ikke anvendes til voksne avlstyre. Må ikke anvendes til dyr med nedsat lever-, hjerte- eller nyrefunktion og hæmorrhagiske forstyrrelser, eller til dyr med tegn på ulcerogene, gastrointestinale skader. Må ikke anvendes i tilfælde af hypersensitivitet over for aktivstofferne eller et eller flere af hjælpestofferne.

Særlige advarsler

Særlige advarsler: Der er ingen bakteriel udryddelse af *Mycoplasma bovis*. Klinisk effekt på *M. bovis* er kun blevet påvist i blandingsinfektioner.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til: Brug af lægemidlet bør baseres på identifikation og følsomhedstest af udvalgt(e) patogen(er). Hvis dette ikke er muligt, bør behandlingen baseres på epidemiologisk information og kendskab til målpatogenernes følsomhed på besætningsniveau eller på lokalt/regionalt niveau. Brug af lægemidlet skal ske i overensstemmelse med officielle nationale og regionale antimikrobielle anbefalinger. Et antibiotikum med lavere risiko for antimikrobiel resistensudvikling (lavere AMEG-kategorisering) bør anvendes som første behandling, hvor følsomhedstest indikerer, at dette kan være fordelagtigt. Ikke til profylaktisk eller metafylaktisk brug. Undgå brug til alvorligt dehydrerede, hypovolæmiske eller hypotensive dyr, da der kan være en potentiel risiko for nyretoksicitet. Der findes ingen sikkerhedsstudier og anvendelse af produktet anbefales derfor ikke til kalve yngre end 4 uger.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr: Lægemidlet er let irriterende for øjnene. Ved enhver kontakt med øjnene skylles straks med rigelige mængder vand. I tilfælde af fejlagtig selv-injektion, søg straks læge og vis indlæggssedlen eller etiketten til lægen. Personer med kendt overfølsomhed over for florfenikol, meloxicam eller et eller flere af hjælpestofferne bør undgå kontakt med dette veterinære lægemiddel. Dosisafhængige maternotoksiske og føtotoksiske effekter er observerede efter oral administration af meloxicam til drægtige rotter. Derfor bør det veterinære lægemiddel ikke administreres af gravide kvinder.

Drægtighed og laktation: Sikkerheden ved brug af dette veterinære lægemiddel er ikke undersøgt hos avlsdyr, drægtige eller lakterende dyr. Må derfor kun anvendes efter den ansvarlige dyrlæges vurdering af fordele og ulemper.

Fertilitet: Må ikke anvendes til voksne avlstyre (se afsnittet "Kontraindikationer").

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Må ikke anvendes samtidigt med glukokortikoider, andre non-steroider, antiinflammatoriske lægemidler eller med antikoagulerende stoffer.

Overdosis: I unge kalve uden drøvtyggerfunktion blev gentagne behandlinger med den anbefalede dosis en gang ugentligt i 3 uger veltolereret, og det samme for en enkelt behandling med 3 gange (3x) den anbefalede dosis. Gentagne ugentlige behandlinger af kalve med en overdosering (3x og 5x den anbefalede dosis) blev ledsaget af nedsat mælkeoptagelse, nedsat vægtforøgelse, løs afføring eller diarré. Gentagne ugentlige behandlinger med 3x dosis endte dødeligt for 1 ud af 8 kalve efter den tredje behandling. Gentagne ugentlige behandlinger med 5x dosis endte dødeligt for 7 ud af 8 kalve efter tredje behandling. Forekomsten af disse bivirkninger var dosis-afhængig. Makroskopiske læsioner i tarmsystemet blev observeret post-mortem (forekomst af fibrin, løbesår, hæmorrhagiske pletter og fortykkelse af løbevæggen).

Vesentlige uforlideligheder: Da der ikke foreligger kompatibilitetsundersøgelser må dette veterinære lægemiddel ikke blandes med andre veterinære lægemidler.

Bivirkninger: Kvæg:

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):
Hævelse på injektionsstedet, induration på injektionsstedet, varme på injektionsstedet, smerte på injektionsstedet *
Ubestemt hyppighed (hyppigheden kan ikke bestemmes ud fra tilgængelige data):
Øjeblikkelig smerte ved injektion**

* Disse reaktioner forsvinder som regel uden behandling i løbet af 5 til 15 dage, men kan vedvare op til 49 dage.

** Smerte på injektionsstedet er af moderat intensitet og manifesteres ved bevægelse af hovedet eller halsen.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlæggsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlæggsseddel eller via det nationale bivirkningssystem: Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S, Websted: www.meldenbivirkning.dk

Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde: Subkutan anvendelse. En enkelt subkutan injektion med en dosis på 40 mg florfenikol/kg legemsvægt og 0,5 mg meloxicam/ kg legemsvægt (svarer til 1 ml/10 kg legemsvægt).

Injektionsvolumen bør ikke overstige 15 ml pr. injektionssted. Injektion bør ske midt på halsen. For at sikre en korrekt dosering bør legemsvægtens fastslås så korrekt som muligt, for at undgå underdosering. Gummiproppen i 250 ml hætteglas kan sikkert gennemstikkes op til 20 gange. I modsat fald anbefales brug af en flerdosis sprøjte.

Oplysninger om korrekt administration: For at sikre en korrekt dosering, bør dyrets vægt anslås så korrekt som muligt.

Tilbageholdelsestid(er)

Slagtning: 56 dage.

Mælk: Må ikke anvendes til dyr, der producerer mælk til menneskeføde. Må ikke anvendes til drægtige dyr, der forventes at skulle producere mælk til menneskeføde, senere end 2 måneder før forventet kælvning.

Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring: Opbevares utilgængeligt for børn. Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen. Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på ydre emballage efter Exp. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned. Opbevaringsstid efter første åbning af beholderen: 28 dage.

Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse: Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald. Benyt returlørdninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet. Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

Klassificering af veterinærlægemidler: Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser: EU/2/17/210/001-003

Pakningsstørrelser: Papæske indeholdende 1 hætteglas med 50 ml, 100 ml eller 250 ml. pr. papæske.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Dato for seneste ændring af indlæggssedlen: 03/2023

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Ceva Santé Animale, 10 av. de La Ballastière, 33500 Libourne, Frankrig

Tlf.: +800 35 22 11 51 - E-mail: pharmacovigilance@ceva.com

Andre oplysninger

Farmakodynamik: Florfenikol virker ved at hæmme proteinsyntesen på ribosomalt niveau og virkningen er bakteriostatisk og tidsafhængig. Laboratorieundersøgelser har vist, at florfenikol er aktiv overfor de mest almindeligt isolerede bakterielle patogener fra luftvejsinfektioner hos kvæg inklusiv *Histophilus somni*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* og *Mycoplasma bovis*. Florfenikol anses for at være et bakteriostatisk stof, men *in-vitro* studier har også vist baktericide egenskaber overfor *Histophilus somni*, *Mannheimia haemolytica* og *Pasteurella multocida*. For *Histophilus somni*, *Mannheimia haemolytica* og *Pasteurella multocida* er følgende florfenikol breakpoints bestemt af CLSI (Clinical and Laboratory Standards institute) i 2020 for luftvejspatogener hos kvæg: følsomme ≤ 2 µg/ml, intermedieære: 4 µg/ml, resistent ≥ 8 µg/ml. Overvågningsdata af følsomheden hos isolater fra målgruppen hos kvæg, indsamlet i 2019 og 2020 over hele Europa, viser vedvarende effekt af florfenikol uden fund af resistente isolater. *In-vitro* Minimum Inhibitory Concentration (MIC) fordelingen af disse isolater fra besætninger er vist i nedenstående tabel.

Art	Interval (µg/ml)	MIC ₅₀ (µg/ml)	MIC ₉₀ (µg/ml)
<i>Histophilus somni</i> (n=29)	0,125 - 0,25	0,1	0,2
<i>Mannheimia haemolytica</i> (n=132)	0,25 - 16	0,7	1,1
<i>Pasteurella multocida</i> (n=144)	0,125 - 32	0,3	0,5

Der er ikke etableret breakpoints for *Mycoplasma bovis* og dyrkningsteknik er heller ikke blevet standardiseret af CLSI. Florfenikolresistens skyldes hovedsageligt et efflux system baseret på en specifik (Flo-R) eller en transportør af flere lægemidler (AcrAB-TolC). De korresponderende gener til disse mekanismer er kodet på mobile genetiske elementer som f.eks. plasmider, transposon eller gen-kassetter. Florfenikolresistens hos patogenerne i målgruppen er kun påvist i sjældne tilfælde, og skyldtes en efflux pumpe og tilstedeværelsen af floR genet. Meloxicam er et non-steroid, antiinflammatorisk lægemiddel (NSAID) tilhørende oxicam-klassen, som virker ved at hæmme prostaglandinsyntesen, og derved udøver en antiinflammatorisk, anti-exudativ, analgetisk og antipyretisk effekt. Stoffet reducerer leukocytinfiltration i inflammeret væv. I mindre omfang hæmmer det også den collagen-inducerede thrombocyt-aggregation. Meloxicam har også anti-endotoxiske egenskaber, idet det er vist at stoffet hæmmer produktionen af thromboxan-B2 induceret af endotoksiner fra *E. coli* efter administration i kalve, lakterende køer og svin. Biotilgængeligheden for meloxicam i dette kombinationsprodukt er lavere end for meloxicam anvendt alene. Betydningen af denne forskel for den antiinflammatoriske effekt er ikke undersøgt ved forsøg i praksis. Imidlertid er der påvist en klar antipyretisk effekt i de første 48 timer efter administration.

Farmakokinetik: Efter subkutan administration af produktet med den anbefalede dosering på 1 ml/10 kg legemsvægt opnås en højeste gennemsnitlig plasmakonzentration (C_{max}) på 4,6 mg/l og 2,0 mg/l efter 10 timer (t) og 7 t efter behandling for hhv. florfenikol og meloxicam. Effektive plasmaniveauer af florfenikol forbliver over MIC₉₀ på 1 µg/ml, 0,5 µg/ml og 0,2 µg/ml i hhv. 72 t, 120 t og 160 t. Florfenikol fordeles stort set i hele kroppen og har en lav plasmaproteinbinding (ca. 20%). Meloxicam er i høj grad bundet til plasmaproteiner (97%) og fordeles i alle organer med god blodgennemstrømning. Florfenikol udskilles hovedsageligt via urinen og i mindre omfang via fæces med en halveringstid på ca. 60 t. Meloxicam udskilles ligeligt i urin og fæces, med en halveringstid på ca. 23 t.

