

safar
anmark

Vid beredning av en moderlösning ska den maximala koncentrationen vara 40 g läkemedel per 1 500 ml, 160 g läkemedel per 6 000 ml eller 400 g läkemedel per 15 000 ml vatten och lösningen måste blandas i 10 minuter. Efter denna tid påverkar inte en eventuell kvarvarande grumlighet effekten av det veterinärmedicinska läkemedlet.

Bered endast den mängd medicinerat dricksvatten som behövs för att täcka de dagliga behovet. Medicinerat dricksvattnet ska bytas ut en gång per dygn.

Efter att medicineringsperioden är avslutad ska vattentillförser systemet rengöras noggrant för att undvika intag av subterapeutiska mängder av den aktiva substansen.

Som ett komplement till medicinering ska goda skötsel- och hygienrutiner införas för att minska risken för infektion och för att kontrollera utvecklingen av resistens.

KARENSTID(ER): Kött och slaktbiprodukter: 2 dagar.

SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR:

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

40 g dospåse: Förvaras vid högst 25 °C.

160 g dospåse: Förvaras vid högst 25 °C.

400 g dospåse: Förvaras vid högst 25 °C.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 5 veckor.

Använd inte det veterinärmedicinska läkemedlet efter utgångsdatumet på etiketten efter "EXP/Utg. dat."

Hållbarhet för medicinerat dricksvatten: 24 timmar.

SÄRSKILDA VARNINGAR:

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Om grisarna är svårt sjuka och vattenintaget är reducerat ska grisarna behandlas med ett lämpligt veterinärmedicinskt läkemedel i injektionsform förskrivet av en veterinär.

Vid den rekommenderade dosen reduceras lunglesioner och kliniska tecken men infektion med *Mycoplasma hyopneumoniae* elimineras inte.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Officiella, nationella och regionala antimikrobiella riktlinjer ska beaktas när läkemedlet används.

God hanterings- och hygienpraxis ska följas för att minska risken för återinfektion.

Det är god klinisk praxis att basera behandlingen på känslighetstestning av bakterierna som isolerats från djuret. Om detta inte är möjligt bör terapin baseras på lokal (regional, gärdsnvål) epidemiologisk information om känslighet för mälbakterier.

Om det veterinärmedicinska läkemedlet används på ett sätt som avviker från anvisningarna kan det öka risken för utveckling och selektion av resistenta bakterier och minska effektiviteten av behandling med andra makrolider på grund av potentialen för korsresistens.

Ett antibakteriellt medel med en lägre risk för antimikrobiellt resistensutval, om tillgängligt för samma indikation, ska användas som första linjens behandling då känslighetstestning tyder på liknande effekt för denna behandlingsmetod.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Tylvalosin har visat sig orsaka överkänslighetsreaktioner (allergiska reaktioner) hos laboratoriedjur därfor bör personer som är överkänsliga för tylvalosin undvika kontakt med tylvalosin och dess produkter.

Vid blandning av det veterinärmedicinska läkemedlet och hantering av det medicinerade vattnet ska direktkontakt med ögon, hud och slemhinnor undvikas. Skyddsutrustning som består av ogenomsläppliga handskar samt en halvmask som överensstämmer med europeisk standard EN 149 eller ett andningsskydd för flergångsbruk som överensstämmer med europeisk standard EN 140 med ett filter som överensstämmer med SS-EN 143 ska användas vid hantering av detta läkemedel. Tvätta kontaminerad hud.

Vid oavsettlig intag, uppsök genast läkare och visa denna bipacksedel eller etiketten.

Dräktighet och laktation:
Det veterinärmedicinska läkemedlets säkerhet har inte fastställts under dräktighet och laktation hos svin. Ska endast användas i enlighet med ansvarig veterinärs nytta-riskbedömmning.

Laboratoriestudier på djur har inte givit belägg för teratogenisk effekt. Maternell toxicitet hos gnagare har observerats vid doser på 400 mg tylvalosin per kg kroppsvikt och däröver. Hos möss sågs en liten reduktion av fosterkroppsvikten vid doser som orsakar maternell toxicitet.

Överdosering (symtom, akuta åtgärder, motgift):
Inga tecken på intolerans har observerats hos svin vid upp till 100 mg tylvalosin per kg kroppsvikt per dag i 5 dagar.

Blandbarhetsproblem:
Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL:
Fråga veterinären hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES: 5/2022

Utlörlig information om detta läkemedel finns tillgänglig på Europeiska läkemedelsmyndighetens hemsida <http://www.ema.europa.eu>.

ÖVRIGA UPPLYSNINGAR:
Finns i dospåsar innehållande 40, 160 g eller 400 g granulat. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstolarkear att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren

av godkännandet för försäljning.
Sverige

Salfarm
Salfarm Scandinavia AB,
Florettgatan 29C, 2.Vän, 25 467 Helsingborg, Sverige.
Phone: 0046 757 824 810, Fax: 0045 7550 8080

Phone: 0046 767 834 810 Fax: 0045 7550 8080
Email: Scan@scalfarm.com WWW.scalfarm.com

AIVLOSIN®

625 mg/g Granulat

**til brug i drikkevand til svin / för
användning i dricksvatten för svin**

DK: Vnr 067782

Salfarm Danmark A/S,
Nordager 19,
6000 Kolding,
Danmark.

SE: Vnr 067782

Salfarm Scandinavia AB,
Florettgatan 29C, 2.Vän,
25 467 Helsingborg,
Sverige.

