

Multimox 212 mg/ml, pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning til malkekøer og søer med smågrise.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Veterinærlægemidlets navn

Multimox 212 mg/ml, pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning til malkekøer og søer med smågrise.

Sammensætning

1 hætteglas med pulver indeholder:

Aktivt stof: 5,3 g amoxicillinatrium

1 ml opløsning indeholder:

Aktivt stof: 200 mg amoxicillin (svarende til 212 mg amoxicillinatrium)

Pulver: Næsten hvidt til hvidt.

Solvens: Klar, gennemsigtig.

Opløsning: Under fremstilling kan der forekomme en midlertidig lyserød farve af opløsningen. Opløsningen er klar, farveløs til let gullig.

Dyrearter

Til malkekøer og søer med smågrise.

Indikation(er)

Til behandling af følgende sygdomme hos malkekvæg og søer med smågrise forårsaget af bakterier som efter resistensundersøgelse er fundet følsomme for amoxicillin:

- Infektioner i øvre og nedre luftveje.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes til dyr med kendt overfølsomhed over for penicilliner eller andre stoffer i beta-lactam-gruppen eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Må ikke anvendes til dyr med nedsat nyrefunktion med symptomer på ophørt urinproduktion (anuri) og nedsat urinafsondring (oliguri).

Må ikke anvendes i tilfælde af infektion med beta-lactamase-producerende bakterier.

Må ikke anvendes til marsvin, hamstere, kaniner eller andre små gnavnere.

Særlige advarsler

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:

Intravenøs injektion skal foretages langsomt for at nedsætte risikoen for chok.

Anvendelse af veterinærlægemidlet bør baseres på identifikation og resistensbestemmelse af de(t) sygdomsfremkaldende mikroorganisme(r). Hvis dette ikke er muligt, bør behandlingen baseres på information og viden om de(t) sygdomsfremkaldende patogen(er)s følsomhed på besætningsniveau eller på lokalt/regionalt niveau. Officielle og lokale antibiotika-retningslinjer bør følges.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Penicilliner og cefalosporiner kan forårsage livstruende allergisk reaktion efter utilsigtet inhalation, oral indtagelse eller hudkontakt. Krydsreaktion mellem forskellige stoffer i stofgruppen kan forekomme. Ved overfølsomhed over for penicillin eller cefalosporiner bør kontakt med veterinærlægemidlet undgås.

I tilfælde af utilsigtet hud- eller øjenkontakt skal man skylle med rigelige mængder vand.

I tilfælde af utilsigtet selvinjektion skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen og etiketten bør vises til lægen.

Hvis man udvikler symptomer efter at have været udsat for stoffet, skal man søge lægehjælp og vise sin læge denne advarsel.

Personligt beskyttelsesudstyr i form af handsker bør anvendes ved håndtering af lægemidlet.

Drægtighed og diegivning:

Kan anvendes under drægtighed og diegivning.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Veterinærlægemidlet bør ikke administreres sammen med andre veterinærlægemidler på grund af risikoen for uforlignelighed. Der er set modsat rettet effekt ved samtidig indtagelse af andre veterinærlægemidler mod infektion såsom chloramphenicol, erythromycin, tetracyclin og sulfonamider.

Overdosis:

Veterinærlægemidlet har en lav forgiftningsgrad (toksicitet) og tolereres godt når det gives som injektion.

Ved overdosering kan overfølsomhedsreaktioner samt ophidselse og kramper observeres.

Ved overdosering afbrydes behandlingen øjeblikkeligt, og der symptombehandles.

Der findes ingen specifik modgift mod veterinærlægemidlet.

Ved alvorligt allergisk chok: Anvendelse af adrenalin og/eller binyrebarkhormoner intravenøst eller intramuskulært.

Ved allergiske hudreaktioner: Anvendelse af antihistamin og/eller binyrebarkhormoner.

Ved kramper: Anvendelse af beroligende veterinærlægemidler (barbiturater).

Væsentlige uforligneligheder:

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligneligheder, må veterinærlægemidlet ikke blandes med andre veterinærlægemidler.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Dette veterinærlægemiddel er kun godkendt til malkekøer og søer med smågrise. Al anden brug kan udgøre en risiko for miljøet.

Bivirkninger

Malkekøer og søer med smågrise.

Sjælden (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):	Lokal irritation ved injektionsstedet. Overfølsomhedsreaktioner (allergisk hudreaktion, alvorlig allergisk reaktion, evt. med vejrtrækningsbesvær og/eller blodtryksfald). ¹
--	--

¹ Ved overfølsomhedsreaktioner afbrydes behandlingen øjeblikkeligt, og der symptombehandles (se punkt om overdosering).

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 indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel 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

Indgivelsesvej

Veterinærlægemidlet kan gives som injektion gennem en blodåre (intravenøst, forkortet "i.v.") og i en muskel (intramuskulært, forkortet "i.m.").

Fremstilling

Solvens trækkes op i en engangssprøjte med en engangskanyle og overføres til hætteglasset med pulveret. Hætteglasset omrystes, indtil pulveret er opløst og klar til injektion.

Opløsningen kan midlertidigt blive lyserød.

Før injektion skiftes til en ny engangskanyle.

Opløsningen skal anvendes umiddelbart efter pulver er opløst i solvens.

Dosering

1 ml opløsning svarer til 200 mg amoxicillin. Dyrets vægt skal beregnes så nøjagtigt som muligt for at sikre korrekt dosering. Dosis er 10 mg pr. kg legemsvægt.

Malkekvæg:

200 mg/20 kg legemsvægt svarer til 1 ml opløsning, som administreres i.v. eller i.m. hver 12. time i 3 dage.

Søer med smågrise:

200 mg/20 kg legemsvægt svarer til 1 ml opløsning, som administreres i.m. hver 12. time i 3 dage.

Ved i.m. injektion må volumen pr. indstiksted ikke overstige 15 ml.

Behandlingsvarighed

Hvis der ikke ses nogen virkning af behandlingen efter 3 dage, bør diagnose og behandling genovervejes.

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.

Oplysninger om korrekt administration

Malkekvæg: Til intravenøs og intramuskulær anvendelse. Intravenøs indgivelse skal foretages langsomt.

Søer med smågrise: Til intramuskulær anvendelse.

Tilbageholdesestid(er)

Malkekvæg:

Efter intravenøs injektion:

Slagtning: 5 dage

Mælk: 24 timer

Efter intramuskulær injektion:

Slagtning: 9 dage

Mælk: 3 dage

Svin:

Slagtning: 9 dage

Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares over 30 °C.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på hætteglasset efter Exp. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger 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 veterinærlægemidler.

Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

MTnr 58257

Pakningsstørrelser:

1 x 1 hætteglas pulver + 1 hætteglas med solvens

1 x 6 hætteglas pulver + 6 hætteglas med solvens

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Dato for seneste ændring af indlægssedlen

17. marts 2025

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

ScanVet Animal Health A/S

Kongevejen 66

DK-3480 Fredensborg

Tlf.: 48 48 43 17

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Bela-pharm GmbH & Co. KG

Lohner Strasse 19

DE-49377 Vechta