

INDLÆGSSEDDEL

Betamox Vet. 150 mg/ml, injektionsvæske, suspension til kvæg, får, svin, hund og kat

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Veterinærlægemidlets navn

Betamox Vet., 150 mg/ml, injektionsvæske, suspension til kvæg, får, svin, hund og kat.

Sammensætning

1 ml indeholder:

Aktivt stof:

Amoxicillin 150 mg som amoxicillintrihydrat.

Dyrearter

Til kvæg, får, svin, hund og kat.

Indikationer

Infektioner forårsaget af amoxicillinfølsomme bakterier hos kvæg, får, svin, hund og kat.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes til kaniner, hamstere, løbemus eller marsvin.

Må ikke anvendes intravenøst eller intratekalt.

Må ikke anvendes i tilfælde af kendt overfølsomhed over for penicilliner eller cefalosporiner.

Særlige advarsler

Ingen.

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

Anvendelse af veterinærlægemidlet bør være baseret på identifikation og følsomhedstest af målpatogenet (bakterien). Såfremt dette ikke er muligt, bør behandlingen baseres på epidemiologisk information (hvordan bakterien spreder sig, til hvem, og hvor alvorlig den rammer) og viden om følsomheden af målpatogenerne på bedriftsniveau eller på lokalt/regionalt niveau.

Anvendelse af veterinærlægemidlet bør følge officielle, nationale og regionale retningslinjer for brugen af antibiotika.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Penicilliner og cefalosporiner kan forårsage livstruende allergisk reaktion efter utilsigtet injektion, inhalation (indånding), oral (via munden) indtagelse eller hudkontakt. Overfølsomhed over for penicilliner kan medføre krydsreaktion over for cefalosporiner og omvendt.

Håndter ikke veterinærlægemidlet, hvis du ved, at du er overfølsom, eller hvis du er blevet frarådet at arbejde med sådanne veterinærlægemidler.

Håndter veterinærlægemidlet med stor forsigtighed og under iagttagelse af alle fornødne forholdsregler for at undgå eksponering og selvinjektion ved hændeligt uheld.

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

Hvis du udvikler symptomer efter kontakt med veterinærlægemidlet, så som hududslæt, skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Hævelse af ansigt, læber eller øjne, og åndedrætsbesvær er alvorlige symptomer, der kræver øjeblikkelig lægehjælp.

Vask hænderne efter brug.

Drægtighed og diegivning:

Kan anvendes til drægtige og diegivende dyr.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Den baktericide virkning af penicilliner hæmmes ved samtidig indgift af bakteriostatisk virkende farmaka som erythromycin og tetracyclin.

Væsentlige uforlideligheder:

Ingen kendte.

Bivirkninger

Kvæg, får, svin, hund og kat

Sjældent (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):	Hævelse på injektionsstedet Overfølsomhedsreaktioner
---	---

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 medicinen

ikke har virket. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelsen 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

Intramuskulær (indgivelse i en muskel) eller subkutan (indgivelse under huden) anvendelse.

For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten beregnes så nøjagtigt som muligt.

Kvæg, får og svin

8-15 mg pr. kg legemsvægt (1/2 - 1 ml pr. kg legemsvægt)
1-2 gange dagligt.

Hund og kat

15 mg pr. kg legemsvægt (1 ml pr. 10 kg legemsvægt) kan evt. gentages efter 24 timer.

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

Massér injektionsstedet.
Omrystes før brug.
Gummiproppen skal aftørres før hver dosis udtages.
Anvend tørre, sterile sprøjter og nåle.
Et separat injektionssted bør anvendes ved hver administration.

Tilbageholdelsestid(er)

Slagtning: 30 dage efter intramuskulær eller subkutan administration.
Mælk: 3 dage efter intramuskulær eller subkutan administration.

Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares over 25 °C.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 28 dage.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten/æskens efter Exp. Udløbsdatoen er 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 lægemidler.

Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

MTnr. 13229

Hætteglas af klat glas (type II), med nitril gummi prop forsejlet med aluminiumshætte.

Hætteglas af plast (PET), med nitril gummi prop forsejlet med aluminiumshætte.

Pakningsstørrelser:

Kartonæske med 1 hætteglas á 100 ml.

Kartonæske med 12 hætteglas á 100 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Dato for seneste ændring af indlægssedlen

29. april 2026

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

Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelsen 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:

Norbrook Laboratories Ltd.
Newry
BT35 6JP
Nordirland



6130

010019108
0526/08