

## INDLÆGSSEDDEL

### Betamox Vet., 150 mg/ml, injektionsvæske, suspension

Den nyeste indlægsseddel kan findes på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk)

#### NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

##### Indehaver af markedsføringstilladelsen:

ScanVet Animal Health A/S  
Kongevejen 66  
3480 Fredensborg

##### Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Ltd,  
Rossmore Industrial Estate,  
Monaghan Town,  
Co. Monaghan,  
Irland  
eller  
Norbrook Laboratories Ltd.  
Newry BT35 6JP  
Nordirland

#### VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Betamox Vet., injektionsvæske, suspension  
Amoxicillintrihydrat

#### ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

**Aktivt stof:** 1 ml indeholder: Amoxicillin 150 mg som amoxicillintrihydrat.

#### INDIKATIONER

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

#### KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke gives 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.

#### BIVIRKNINGER

I sjældne tilfælde kan der forekomme hævelse på injektionsstedet.

I sjældne tilfælde kan der forekomme overfølsomhedsreaktioner.

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling).

Almindelig (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr).

Ikke almindelig (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr).

Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr).

Meget sjældne (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter).

Kontakt 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.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem  
Lægemiddelstyrelsen  
Axel Heides Gade 1  
DK-2300 København S  
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

## **DYREARTER**

Kvæg. Får. Svin. Hund. Kat.

## **DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJE**

For at sikre korrekt dosis og undgå underdosering bør legemsvægten fastsættes så nøjagtigt som muligt.

### Kvæg, får og svin

8-15 mg per kg legemsvægt (1/2 – 1 ml per 10 kg legemsvægt) 1-2 gange daglig.

Applikation: Intramuskulært eller subkutant.

### Hund og kat

15 mg per legemsvægt (1 ml per 10 kg. legemsvægt) kan evt. Gentages efter 24 timer.

Applikation: Intramuskulært eller subkutant.

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.

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 ANVENDELSE**

Ingen.

## **TILBAGEHOLDESESTIDER**

Slagtning: 30 døgn efter intramuskulær eller subkutan administration.

Mælk: 3 døgn efter intramuskulær eller subkutan administration.

## **EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING**

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares over 25 °C.

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

## **SÆRLIGE ADVARSLER**

Særlige advarsler for hver dyreart:

Ingen.

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Anvendelse af produktet skal være baseret på følsomhedstestning af bakterier isoleret fra dyret. Hvis dette ikke kan lade sig gøre, bør behandling baseres på lokale epidemiologiske oplysninger.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Der bør udvises forsigtighed for at undgå selvinjektion ved hændeligt uheld. I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen og etiketten bør vises til lægen.

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

1. Håndter ikke dette lægemiddel, hvis du ved, at du er overfølsom, eller hvis du er blevet frarådet at arbejde med sådanne præparater.
2. Håndter dette lægemiddel med stor forsigtighed og under iagttagelse af alle fornødne forholdsregler for at undgå eksponering.
3. Hvis du udvikler symptomer efter kontakt med dette lægemiddel, så som hududslæt, bør du søge læge og vise lægen denne advarsel. Hævelse af ansigt, læber eller øjne, åndedrætsbesvær er alvorlige symptomer, der kræver øjeblikkelig lægehjælp.

Vask hænderne efter brug.

#### Drægtighed og diegivning:

Kan anvendes til drægtig og diegivende dyr.

#### Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

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

#### **EVENETUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE OM NØDVENDIGT**

Beholder og eventuelt restindhold tilbageleveres til apotek/leverandør eller til kommunal modtageordning.

#### **DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDDEL**

Februar 2025

#### **ANDRE OPLYSNINGER**

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.