

Maycetam

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Vnr 06 98 86

Paracetamol

Hver ml indeholder:

Aktivt stof:
Paracetamol400 mg

Klar viskes lyserød opløsning.

INDIKATION

Symptomatisk behandling af feber i forbindelse med luftvejssygdomme, kombineret med en passende antibiotisk behandling, hvis dette skønnes påkrævet.

KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Bør ikke anvendes hos dyr med svært nedsat leverfunktion.

Bør ikke anvendes hos dyr med svært nedsat nyrefunktion. Se også Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion under afsnittet SÆRLIGE ADVARSLER. Bør ikke anvendes hos dyr, der lider af dehydrering eller hypovolemie.

BIVIRKNINGER

I sjældne tilfælde kan forekomme forbigående løs afføring i op til 8 dage efter ophør af behandling. Dette påvirker ikke dyrenes almentilstand og forsvinder uden behandlingsmæssige tiltag.

Hypoglycæmien af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
- Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (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 på denne etiket eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem Lægemiddelstyrelsen

Åxel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

DYREARTER, SOM LÆGEMIDLET ER BEREGNET TIL Svin.

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSMÅDE OG INDGIVELSESVÆ

Til anvendelse i drikkevand.

30 mg paracetamol pr. kg legemsvægt oralt i drikkevandet daglig i 5 dage. Dette svarer til 0,75 ml opløsning pr. 10 kg legemsvægt daglig i 5 dage.

Den mængde (mål) af veterinærlægemidlet, der skal tilsættes pr. liter vand, bør beregnes som følger:

$$\frac{0,075 \text{ ml produkt/kg legemsvægt/dag}}{\text{gennemsnitlig legemsvægt pr. dyr (kg)}} \times \text{antal dyr, der skal behandles}$$

Samlet vandindtag (liter) for disse dyr dagen før

Indtaget af medicineret drikkevand afhænger af dyrets kliniske tilstand. Med henblik på at opnå en korrekt dosering skal drikkevandets medicinkoncentration justeres løbende. For at undgå overdosering og sikre korrekt dosering bør dyrets legemsvægt bestemmes så nøjagtigt som muligt.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Vejledning for fremstilling af opløsning:

Den maksimale opløselighed af produktet i (blødt/hårdt) vand ved (5 °C/20 °C) er 30 ml/l. Den nødvendige mængde vand til den endelige opløsning hældes først i en passende beholder. Produktet tilsættes derefter under omrøring. Ved stamopløsninger og ved brug af en doseringspumpe skal det sikres, at den maksimale opløselighed, der kan opnås under de givne omstændigheder, ikke overskrides. Tilpas doseringspumpens indsprøjtningstæthed til stamopløsningens koncentration og vandindtag hos de dyr, der skal behandles.

Frisk opløsning bør tilberedes med 24 timers interval. Der bør ikke være adgang til andet drikkevand i medicineringsperioden.

TILBAGEHOLDESESTID

Slagtning: 0 dage.

SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart: Dyr med nedsat væskeindtag og/eller påvirket almentilstand skal behandles parenteralt.

Når der er tale om en blandsinfektion med både virus og bakterier, skal der sideløbende iværksættes en passende antibiotisk behandling.

Den febernedsettende effekt af dette veterinærlægemiddel forventes at indtræde 12-24 timer efter behandlingsstart.

Special forholdsregler til brug hos dyr: Ikke relevant.

Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr: Produktet kan være skadeligt ved indtagelse. Undgå at spise, drikke eller ryge ved håndtering af produktet. Hvis produktet indtages ved hændeligt uheld, skal der søges lægehjælp.

Dette veterinærlægemiddel kan være skadeligt ved utilsigtet kontakt med hud eller øjne. Personligt beskyttelsesudrustning i form af beskyttelsesdragt, handsker, maske og beskyttelsesbriller bør anvendes ved håndtering af lægemidlet. I tilfælde af kontakt med hud eller øjnene ved hændeligt uheld, skylles straks med rigeligt vand. Ved vedvarende symptomer skal der søges lægehjælp. Vask hænder efter håndtering.

Dette veterinærlægemiddel kan forårsage overfølsomhedsreaktioner (allergi). Personer med kendt overfølsomhed over for paracetamol eller nogen af hjælpestofferne bør undgå kontakt med produktet.

Drægtighed og Laktation: Laboratorieundersøgelser af rotter har ikke afsløret teratogene virkninger eller føtal toksicitet. Dosering på op til tre gange anbefalet dosis under drægtighed og gævning har ikke resulteret i bivirkninger. Produktet kan anvendes under drægtighed og gævning.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Samtidig administration af netrotoksiske stoffer bør undgås.

Overdosis (symptomer, nedforanstaltninger, modgift): Efter administration af 5 gange den anbefalede dosis af paracetamol kan der lejlighedsvis forekomme tynd afføring med faste bestanddele. Dette påvirker ikke dyrets almentilstand.

N-acetylcystein kan anvendes i tilfælde af utilsigtet overdosering.

Uforligneligheder: Produktet er fundet fysisk og kemisk kompatibelt med de aktive stoffer amoxicillin, sulfadiazin/trimethoprim, doxycyclin, tylosin, tetracyclin og colistin. Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligneligheder, bør dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SADANNE, OM NØDVENDIGT

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald. Kontakt Deres dyrlæge vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF ETIKETTEN: 24. juni 2022

ANDRE OPLYSNINGER

Pakningsstørrelser: 1 liter-flaske og 5 liter-beholder.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Til dyr - kræver recept.

Opbevares utilgængeligt for børn.

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen. Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned. Efter første åbning skal flasken og beholderen holdes tæt lukket.

Opbevaringsstid efter første åbning af den indre emballage: 6 måneder.

Efter åbning anvendes inden: _____ / _____

Opbevaringsstid efter fortynding til gæve anvisning: 24 timer.

MNr 65897

Se den nyeste etiket/indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Indehaver af markedstilladelsen og fremstiller ansvarlig for batchtracering:

Laboratorios MAYMO, S.A.

Via Augusta, 302

08017 Barcelona

Spanien

Distributør:

ScanVet Animal Health A/S

Kongevejen 66

3480 Fredensborg



8 435298 650439

Lot

EXP

5 L



TIL DYR

MAYMO