

Salicylsyre passerer placenta og udskilles i mælken. Halveringstiden i nyfødte er længere, og symptomer på toksicitet kan derfor opstå meget tidligere. Hertil kommer, at sammenklumpning af blodplader hæmmes, og blødningstiden øges. Dette er ikke fordelagtigt under en hård fødsel eller ved kejsersnit. Endelig peger visse undersøgelser på, at fødslen bliver udskudt.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Samtidig anvendelse af potentielt nefrotoksiske lægemidler (f.eks. aminoglycosider) skal undgås. Salicylsyre binder kraftigt til plasma (albumin) og konkurrerer med flere forskellige stoffer (f.eks. ketoprofen) om plasmaproteinbindingssteder. Det har været rapporteret, at udskillelsen af salicylsyre fra plasma øges i kombination med kortikosteroider muligvis på grund af induktion af salicylsyre-nedbrydning.

Samtidig brug med andre NSAID anbefales ikke på grund af en forøget risiko for mavesår.

Lægemidler, der påvirker blodets koagulation, bør ikke anvendes sammen med natriumsalicylat.

Uforligeligheder:

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligeligheder, bør dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler. Solacyl kan gives som pulsmedicinering (3-4 timer) to gange daglig, således at hvis det skal anvendes i kombination med andre lægemidler, kan disse gives separat.

Overdosering (symptomer, nødforanstaltninger, modgift), om nødvendigt:

Kalve tåler doser på op til 80 mg/kg i 5 dage eller 40 mg/kg i 10 dage uden nogen bivirkninger.

Svin tåler doser på op til 175 mg/kg i op til 10 dage uden nogen signifikante bivirkninger.

I tilfælde af en akut overdosis resulterer intravenøs infusion af bikarbonat i en højere udskillelse af salicylsyre i kraft af alkalisering af urinen og kan være fordelagtig til afhjælpning af (sekundær metabolisk) acidose.

Eventuelle særlige forholdsregler ved bortskaffelse af ubrugte lægemidler eller affald fra sådanne, om nødvendigt:

Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

Dato for seneste revision: 26-11-2012

Andre oplysninger:

Pakningsstørrelser: 100 g, 250 g, 500 g, 1,0 kg, 2,5 kg og 5,0 kg. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Til dyr - kræver recept.

Lot/EXP: Se andetsteds på pakningen.

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel.

MTnr: 39771

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25
NL-5531 AE Bladel, Holland

Repræsentant:

Dechra Veterinary Products A/S
Mekuvej 9
DK-7171 Uldum, Danmark

GTIN 07046261327084



SOLACYL®

1000 mg/g

1 kg

Pulver til oral opløsning, til kvæg og svin.
Natriumsalicylat

Vnr 13 27 08

Angivelse af det aktive stof og andre indholdsstoffer:

1 gram indeholder:

Aktivt stof: Natriumsalicylat 1000 mg

Indikationer:

Kalve: understøttende behandling af feber ved akut respiratorisk sygdom i kombination med passende (f.eks. antiinfektøs) behandling efter behov.

Svin: behandling af betændelse i kombination med samtidig antibiotikabehandling.

Kontraindikationer:

Må ikke anvendes i tilfælde af alvorlig hypoproteinæmi, lever- og nyresygdom.

Må ikke anvendes i tilfælde af mavesår og kroniske mave-tarm lidelser.

Må ikke anvendes i tilfælde af svækkelse af det bloddannende system, nedsat koagulationsevne af blodet, unormal tendens til blødning.

Natriumsalicylat bør ikke anvendes til nyfødte eller meget unge kalve, der er mindre end 2 uger gamle.

Bør ikke anvendes til smågrise under 4 uger.

Bør ikke anvendes til dyr i tilfælde af overfølsomhed overfor natriumsalicylat.

Bivirkninger:

Der kan opstå mave-tarmkanal irritation især hos dyr med præeksisterende gastrointestinal sygdom. Sådant irritation kan manifestere sig klinisk ved forekomst af sort afføring på grund af blødning i mave-tarmkanalen.

Der kan lejlighedsvis opstå hæmning af blodets normale koagulation. Denne effekt er reversibel og mindskes inden for cirka 7 dage.

Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Sundhedsstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Sundhedsstyrelsens netsted.

Dyrearter: Kvæg (kalve) og svin.

Dosering for hver dyreart, anvendelsesmåde og indgivelsesvej:

Kalve: 40 mg natriumsalicylat pr. kg legemsvægt en gang dagligt i 1 til 3 dage.

Administration: oralt i drikkevand eller mælk (mælkeerstatning).

Svin: 35 mg natriumsalicylat pr. kg legemsvægt pr. dag i 3 til 5 dage.

Administration: oralt i drikkevand.

Nedenstående formel kan anvendes til at beregne koncentrationen af Solacyl i drikkevand eller mælk:

$$\frac{\text{.....mg [Solacyl]} / \text{kg legemsvægt/dag}}{\text{Gennemsnitligt dagligt vand-/mælkeforbrug (l) pr. dyr}} \times \frac{\text{gennemsnitlig legemsvægt (kg) af dyr, der skal behandles}}{\text{.....mg [Solacyl] pr. l drikkevand/mælk}} =$$

Alternativt kan Solacyl også gives med drikkevandet som pulsmedicinering. Halvdelen af den beregnede samlede daglige mængde pulver blandes med 5-10 liter rent vand og omrøres, indtil det er jævnt dispergeret. Denne opløsning tilsættes derefter under omrøring til en mængde drikkevand, svarende til hvad der vil blive brugt i løbet af cirka 3-4 timer, og gives to gange dagligt. Den maksimale opløselighed af Solacyl i vand er cirka 100 g/liter.

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.


Dechra
Veterinary Products




Dechra
Veterinary Products

Oplysninger om korrekt anvendelse:

Det anbefales at anvende korrekt kalibreret vejseudstyr til indgivelse af den beregnede mængde natriumsalicylat. Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligeligheder, bør dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler i drikkevand. Solacyl kan gives som pulsmedicinering (3-4 timer) to gange dagligt, således at hvis det skal anvendes i kombination med andre lægemidler, kan disse gives separat.

Tilbageholdelsestid:

Kød og indvolde

Svin: 0 dage.

Kalve: 0 dage.

Må ikke anvendes til lakterende køer, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

Eventuelle særlige forholdsregler

vedrørende opbevaring:

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på etiketten efter EXP.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 6 måneder. Hold posen tæt lukket efter første åbning for at beskytte imod fugt.

Efter åbning, anvend inden:

Opbevaringstid efter rekonstituering i drikkevand ifølge anvisning: 24 timer. Opbevaringstid efter rekonstituering i mælk (mælkeerstatning) ifølge anvisning: 6 timer.

Særlige advarsler:

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr:

Eftersom natriumsalicylat kan hæmme blodets koagulation, anbefales det ikke at udføre elektiv kirurgi på dyr inden for 7 dage efter afslutning af behandlingen.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Ved overfølsomhed over for natriumsalicylat eller beslægtede lægemidler (f.eks. aspirin), bør kontakt med lægemidlet undgås.

Der kan opstå irritation af hud, øjne og luftveje. Under klargøring og blanding af produktet skal direkte kontakt med hud og øjne og indånding af pulveret undgås. Det anbefales at anvende handsker, sikkerhedsbriller og støvmaske ved håndtering af lægemidlet.


I tilfælde af utilsigtet kontakt med huden vaskes straks med vand.

I tilfælde af utilsigtet kontakt med øjnene skal brugeren vaske øjnene med rigeligt vand i 15 minutter og søge lægehjælp, hvis irritationen varer ved.

Ved administration af medicineret drikkevand eller mælk (mælkeerstatning) til dyrene skal hudkontakt undgås ved anvendelse af handsker. I tilfælde af utilsigtet kontakt med huden vaskes straks med vand.

Anvendelse under drægtighed og laktation:

Anvendelse frarådes under drægtighed og laktation, da laboratorieundersøgelser af rotter har afsløret teratogene og fototoksiske virkninger.

Ordernr. Comcorde : 2130568		Ordernr. Dechra : 265531	
Code	: BBD06	DTP	: Erwin
Formaat (bxh)	: 455 x 330,2 mm	Contact Dechra	: Nicole
Kleur	: ● Zwart	Datum 1 ^{ste} proef	: 03-07-2013 ✓
	: ● PMS 541	Datum 2 ^{de} proef	: 09-07-2013 ✓
	: ● PMS 637	Datum 3 ^{de} proef	: 13-08-2013 ✓
DO NOT PRINT	: ● Unvarnished Area		
	: ● Stansvorm		
Corps	: 8 pt - 80%		
Corps kop	: 31,5 pt - 100%		
Accoord voor druk - Dechra: 31-10-2013		comcorde	
 Als basis uitgaan van het lettertype Myriad Condensed, 8 pt, 100%. Deze mag waneer nodig versmald worden tot 75%, mocht de tekst nog niet passen dan overleggen met Eurovet over een kleiner lettertype. Als dit niet mogelijk is of als de tekst nog niet past dan pas mogen de beiden zijanten gebruikt worden.			
Laatste aanpassing basislayout: 16-04-2013		Accoord basislayout - Dechra: -	