

Veticyclin Prolongatum Vet. 200 mg/ml

Injektionsvæske, opløsning til kalv, svin og får

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN OG FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

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

REPRÆSENTANT

Dechra Veterinary Products A/S
Mekuvej 9
7171 Uldum
Danmark

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Veticyclin Prolongatum vet. injektionsvæske, opløsning til kalv, svin og får
oxytetracyclin

ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 ml indeholder:

Oxytetracyclin 200 mg som oxytetracyclindihydrat
Injektionsvæske, opløsning.

INDIKATIONER

Infektioner forårsaget af tetracyclinfølsomme bakterier.

KONTRAINDIKATIONER

Allergi over for indholdsstoffer.

Dyr over 100 kg må ikke behandles. Nedsat nyre- eller leverfunktion.

BIVIRKNINGER

Tetracykliner kan i meget sjældne tilfælde fremkalde overfølsomhedsreaktioner (herunder anafylaktisk reaktion).

Vævsbeskadigelse eller hævelse på injektionsstedet kan forekomme i meget sjældne tilfælde.

Kan i meget sjældne tilfælde give anledning til emaljehypoplasi (pletet/delvis manglende tandemalje) og misfarvning hos dyr, hvor mineraliseringen af tandanlægget ikke er afsluttet.

Der kan i meget sjældne tilfælde forekomme forstyrrelser i mave-tarm-kanalen, ataksi (koordinations-/balanceforstyrrelser), rystelser, perifere ødemer (væskeansamlinger i f.eks. benene), dyspnø (åndenød), fråde (stærkt skummende spyt omkring munden), kollaps, cyanose (iltmangel) og eventuel død.

Hypigheden 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)
- Sjælden (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjælden (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

DYREARTER

Kalv, svin og får.

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ

20 mg oxytetracyclin/kg legemsvægt, svarende til 1 ml/10 kg legemsvægt intramuskulært.

Højest 5 ml pr. injektionssted og højest 2 injektioner pr. dyr.

Injiceres dybt intramuskulært.



Informationsklausul:

Ved injektion med Veticyclin Prolongatum vet. og lignende produkter optræder vævsbeskadigelse. Da størrelsen af disse beskadigelser er afhængig af det injicerede volumen, er det vigtigt, at de fastsatte volumenbegrænsninger respekteres, og at der tilstræbes et så lille volumen pr. injektionssted som muligt.

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

For at sikre korrekt dosering og for at undgå underdosering bør legemsvægten beregnes så nøjagtigt som muligt.

TILBAGEHOLDESESTID

Slagtning: 30 døgn

Mælk: 5 døgn

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på ydre emballage efter EXP.

SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart:

Kun til intramuskulær brug.

Vægttab, især i anoretiske dyr, kan forekomme ved samtidig behandling med tetracyclin og glukocorticoid.

Da tetracykliner interfererer med proteinsyntese både i bakterier og værtsceller kan en forøgelse af blodurin-kvælstof (BUN) forventes.

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Må ikke injiceres intravenøst.

Tetracykliner bør kun med forsigtighed anvendes til dyr med nedsat nyre- eller leverfunktion.

Ved anvendelse af bredspektret antibiotika - som tetracykliner - er der altid risiko for superinfektion (en infektion med modstandsdygtige bakterier, som besætter normalfloraen).

Brugen af produktet bør baseres på test af bakteriens følsomhed isoleret fra dyret. Hvis dette ikke er muligt, bør behandling baseres på lokale (regionale, bedriftsniveau) epidemiologiske oplysninger om målbakteriens følsomhed.

Fødevarestyrelsens gældende retningslinjer bør konsulteres før anvendelse.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Der bør udvises forsigtighed for at undgå utilsigtet injektion. Vask hænder efter brug. I tilfælde af kontakt med øjne eller hud skal der øjeblikkeligt vaskes med rigelige mængder vand, da der kan opstå irritation.

Drægtighed og diegivning:

Kan anvendes.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Tetracykliner udviser antagonisme over for antibiotika/kemoterapeutika med overvejende bactericid effekt, f.eks. penicilliner, cefalosporiner og aminoglycosider.

Samtidig optagelse af fødeemner, herunder mælk og mælkeprodukter, eller behandling med præparater indeholdende store mængder calcium, magnesium, aluminium eller jernsulfat kan hæmme absorptionen af oralt indgivet tetracyclin pga. kompleksbinding.

Overdosis:

Ingen.

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

Ikke anvendte veterinærlægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

30. november 2022

ANDRE OPLYSNINGER

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

