

## Indlægsseddel

### Norospeclin Vet., 50 mg/ml lincomycin / 100 mg/ml spectinomycin, injektionsvæske, opløsning, til svin

NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN  
SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVAR-  
LIG FOR BATCHFRIGIVELSE

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Scanvet Animal Health A/S  
Kongevejen 66  
3480 Fredensborg

Fremstiller af batchfrigivelse:

Alfasan International BV  
3440 AB Woerden  
Holland

**VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Norospeclin Vet., 50 mg/ml lincomycin / 100 mg/ml spectinomycin, injektionsvæske, opløsning.

**ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER**

1 ml indeholder:

**Aktive stoffer:**

Lincomycin som hydrochlorid 50 mg

Spectinomycin som hydrochlorid 100 mg

**Andre indholdsstoffer:**

Benzylalkohol, natriumhydroxid, saltsyre og sterilt vand.

**INDIKATIONER**

Mycoplasmainfektioner i respirationsvejene og andre lungelidelser forårsaget af  
Lincomycin/spectinomycinfølsomme bakterier.

**KONTRAINDIKATIONER**

Kendt overfølsomhed over for indholdsstoffer.

Gnavere, kaniner, heste og drøvtyggere må ikke behandles med dette produkt.

**BIVIRKNINGER**

Allergiske overfølsomhedsreaktioner er sjældne, men kan forekomme.

Ved behandling med lincomycin kan diarré samt rødme og/eller opsvulmning af anus forekomme  
af og til inden for de første dage af behandlingen. Yderst sjældent kan nogle grise udvikle rødmen  
af huden og have påvirket almenbefindende. Symptomer forsvinder sædvanligvis inden for 5-8  
dage efter ophør med behandlingen.

Hvis De bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne ind-  
lægsseddel, bedes De kontakte Deres dyrlæge.

Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemeddelstyrelsen, og viden om bivirkninger  
kan blive bedre.

Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemeddelstyrelsen.

De finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemeddelstyrelsens netsted  
[www.laegemeddelstyrelsen.dk](http://www.laegemeddelstyrelsen.dk)

**DYREARTER**

Svin

**DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej**

1-2 ml/10 kg legemsvægt injiceres i musklerne. Behandlingen bør gentages i 3-5 dage.

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

**TILBAGEHOLDELSESTID**

Slagtning: 30 døgn.

**EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING**

Opbevares utilgængeligt for børn.

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på etiketten efter "Anv. inden".

**SÆRLIGE ADVARSLER**

Lincomycin må ikke anvendes til heste, fordi udvikling af alvorlig, til tider dødelig, tyktarmsbetændelse kan forekomme.

**Særlige forsigtighedsregler for dyret**

Der skal udvises forsigtighed ved leverlidelser, fordi disse hæmmer nedbrydningen af lincomycin.

**Drægtighed og diegivning**

Kan anvendes.

**Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Lincomycinbehandling bør ikke kombineres med behandling med bakteriedræbende virkende antibiotika/kemoterapeutika f.eks. erythromycin eller makrolider.

Lincomycin har forstærket virkning på nerver og muskler, når det anvendes sammen med anæstetika og muskelafslappende midler.

**Overdosering**

Muskellammelse kan forekomme efter høje doser af lincomycin.

**EVENTUELLE 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 INDLÆGSSEDLEN**

Oktober 2008

**ScanVet Animal Health  
3480 FREDENSBORG**