

INDLÆGSSEDDEL

Noromylin Vet. 100 mg/ml, injektionsvæske, opløsning til svin, hund og kat

Se den nyeste indlægsseddel på 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:

Alfasan International BV
3440 AB Woerden
Holland

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Noromylin Vet. 100 mg/ml, injektionsvæske,
opløsning

ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 ml indeholder:

Aktivt stof:

100 mg lincomycin som hydrochlorid.

Farveløs eller næsten farveløs opløsning.

INDIKATIONER

Behandling af infektioner forårsaget af bakterier, der er følsomme for lincomycin, især streptokokker, stafylokokker, mycoplasma og visse anaerobe bakterier.

KONTRAINDIKATIONER

Kaniner, hamstere/gnavere, marsvin, chinchillaer, heste og drøvtyggere må ikke behandles med det

te produkt, da det kan resultere i alvorlige mave-tarm forstyrrelser.

Virker ikke mod *E.coli*, *Salmonella spp.*, *Streptococcus faecalis* eller gærsvamp.

Bør ikke anvendes ved overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af indholdsstofferne.

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.

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)
- 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

Svin, hund og kat.

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej

Til intramuskulær anvendelse.

Svin: 10 mg/kg legemsvægt daglig i 3-7 dage.

Hund og kat: 20 mg/kg legemsvægt daglig 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.

TILBAGEHOLDESESTID

Slagtning:

Svin: 6 døgn.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

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. Koncentrationen af lincomycin og metabolitter er høj i fæces i et par dage efter administration, hvorfor vækst af følsomme mikroorganismer i tyktarmen er hæmmet i op til 2 uger. Superinfektion kan forekomme

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet

Ved overfølsomhed over for lincomycin, bør kontakt med veterinærlægemidlet undgås.

Kontakt med hud og øjne skal undgås. I tilfælde af hud- eller øjenkontakt ved hændeligt uheld skal der skylles med rigelige mængder vand.

Hvis du udvikler symptomer efter at have været udsat for stoffet skal du søge lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Drægtighed eller 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.

Overdosis

Diarré ses ved overdosering. Muskellammelser kan forekomme efter høje doser af lincomycin.

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.

Lincomycin er toksisk for terrestriske planter, vandorganismer (som f.eks. cyanobakterier) og grundvandsbakterier. Undlad at kontaminere overfladevand eller grøfter med veterinærlægemidlet eller brugt beholder.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

Maj 2021