

INDLÆGSSEDDEL

Norodine Vet., oral pasta

Den nyeste indlægsseddel kan findes 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:

Norbrook Manufacturing Ltd,
Rossmore Industrial Estate,
Monaghan Town,
Co. Monaghan,
Irland
eller
Norbrook Laboratories Ltd.
Newry, Nordirland

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Norodine Vet., oral pasta.

ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 gram indeholder:

Trimethoprim	58 mg/g
Sulfadiazin	288,3 mg/g

INDIKATIONER

Infektioner forårsaget af Sulfonamid/Trimethoprim følsomme mikroorganismer hos hest.

KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes til heste behandlet med Detomidin.

Forsigtighed udvises ved behandling af heste med leverlidelse og blod dyskrasi.

BIVIRKNINGER

Overfølsomhedsreaktioner kan forekomme.

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

E-mail: dkma@dkma.dk

DYREARTER

Hest.

DOSERING, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ

Pastaen leveres i sprøjte af plastic med dosisinddeling for hver 50 kg hest. Daglig dosis er 30 mg aktivt stof pr. kg. legemsvægt.

Før administration indstilles sprøjten i forhold til hestens legemsvægt. Hætten fjernes fra sprøjtespidsen og spidsen placeres i mundvigen. Pastaen deponeres på oversiden af tungen.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysninger på doseringsetiketten.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Ingen.

TILBAGEHOLDELSESTIDER

Slagtning: 15 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 og på æsken.

SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

Forsigtighed udvises ved behandling af heste med leverlidelser og bloddyskrasi.

Bør ikke anvendes til heste med kendte sulfonamidsensitivitet.

Brug af produktet skal baseres på test for følsomhed og være i overensstemmelse med officielle og lokale antimikrobielle politikker.

Drægtighed og diegivning

Kan anvendes

Interaktioner

Trimethoprim-/sulfonamidholdige præparater kan udløse fatale, cardiale arrytmier hos detomidinsederede heste.

Absorptionen øges, hvis man undlader foder de sidste par timer før dosering.

Overdosering

Ikke aktuelt.

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.

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen 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 INDLÆGSSEDDEL

Juli 2019