



LIVISTO

ANIMEDAZON SPRAY 2,45% w/w

kutanspray, suspension for kvæg, får og svin

Indlægsseddel

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk.

1. Navn og adresse på indehaveren af markedsføringstilladelsen samt på den indehaver af virksomhedsgodkendelse, som er ansvarlig for batchfrigivelse, hvis forskellig herfra

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Tyskland

Repræsentant

ScanVet Animal Health A/S
Kongevejen 66
3480 Fredensborg

ScanVet

2. Veterinærlægemidlets navn

Animedazon Spray, 2,45 % w/w
kutanspray suspension for kvæg, får og svin
Chlortetracyclinhydrochlorid

3. Angivelse af det aktive stof og andre indholdsstoffer

Hver spraybeholder indeholder:

Aktivt stof:

Chlortetracyclinhydrochlorid	3,210 g
(svarende til 2,45 % w/w)	
(svarende til chlortetracyclin 2,983 g)	

Hjælpestoffer:

Patentblå V 85 % (E 131):	0,23 g
Isobutan (drivmiddel)	92,2 g

4. Indikationer

Behandling af overfladiske traumatiske eller kirurgiske sår der er inficeret med chlortetracyclinfølsomme mikroorganismer.

Produktet kan anvendes som del af behandlingen af overfladiske hud- og kløvinfektioner, især interdigital dermatitis (kløvspalte- og balleforrådnelse) og digital dermatitis forårsaget af mikroorganismer, der er følsomme over for chlortetracyclin.

5. Kontraindikationer

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for tetracyclin. Må ikke anvendes i tilfælde med kendt resistens mod tetracyclin.

6. Bivirkninger

Der kan i sjældne tilfælde forekomme overfølsom-

hedsreaktioner.

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

Bivirkninger kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsens, og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsens.

De/du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted www.laegemiddelstyrelsen.dk

7. Dyrearter

Kvæg, får og svin.

8. Dosering for hver dyreart, anvendelsesmåde og indgivelsesvej

Til kutan anvendelse. Ryst beholderen grundigt før påsprøjtning. Hold beholderen ca. 15-20 cm fra det område, der skal sprøjtes. Påsprøjt midlet jævnt i 3 sekunder, indtil behandlingsområdet har fået ensartet farve. I tilfælde af kløvinfektioner bør behandlingen gentages efter 30 sekunder. Til behandling af overfladiske sår inficeret med chlortetracyclinfølsomme mikroorganismer anbefales en enkelt påsprøjtning. Til behandling af digital dermatitis anbefales to påsprøjtninger med 30 sekunders mellemrum i 3 på hinanden følgende dage en eller to gange daglig. Til behandling af andre kløvinfektioner (kløvspalte- og balleforrådnelse) anbefales 2 påsprøjtninger med 30 sekunders mellemrum en eller to gange daglig. Alt efter skadens sværhedsgrad og behandlingens effekt bør behandlingen gentages inden for 1 til 3 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.

9. Oplysninger om korrekt anvendelse

Se under 8 "Dosering for hver dyreart, anvendelsesmåde og indgivelsesvej".

10. Tilbageholdelsestid

Slagtning:	0 dage.
Mælk:	0 dage.

Bør ikke anvendes på yveret hos lakterende dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

11. Eventuelle særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares over 25° C.
Må ikke opbevares i køleskab eller nedfryses.

Brug ikke efter den udløbsdato, der står på etiketten/ydre emballage efter Anv. før.

Yderst brandfarlig aerosol. Beholder under tryk. Kan sprænges ved opvarmning.

Beskyttes mod sollys. Må ikke udsættes for temperaturer, der overstiger 50 °C.

Holdes væk fra varme/varme overflader/gnister/åben ild og andre antændelseskilder.– Rygning forbudt.

Spray ikke mod åben ild eller andre antændelseskilder.

Må ikke punkteres eller brændes, heller ikke efter brug.

12. Særlige advarsler

Særlige advarsler vedrørende brug til dyr

Beskyt dyrets øjne ved påsprøjtning i nærheden af dets hoved. Rengør det berørte område grundigt før påsprøjtning. Brug af produktet bør finde sted på baggrund af test for følsomhed og i overensstemmelse med officielle og lokalt gældende antimikrobielle politikker. Dyret bør forhindres i at slikke det behandlede område eller behandlede områder på andre dyr. Efter anvendelse på kloven bør dyret holdes på et tørt underlag i mindst en time.

Særlige advarsler for personer, der administrerer lægemidlet

Direkte kontakt med huden skal undgås på grund af sensibilisering, kontaktdermatitis og eventuelle overfølsomhedsreaktioner på chlortetracyclin. Anvend egnede uigennemtrængelige handsker under håndtering af produktet. Dette produkt kan forårsage alvorlig øjenirritation. Beskyt øjnene og ansigtet. Hvis der forekommer kontakt med huden eller øjnene, vaskes området straks med rent friskt vand. Søg lægehjælp, hvis irriterationen varer ved. Undgå indånding af dampe. Påfør produktet i fri luft eller på et godt ventileret sted. Ved utilsigtet indtagelse skal der straks søges lægehjælp, og denne etiket skal vises til lægen. Der må ikke spises eller ryges, mens produktet administreres. Vask hænderne efter brug. Se også pkt. 11 "Særlige opbevaringsforhold"

Anvendelse under drægtighed eller laktation

Der ses kun minimal optagelse af chlortetracyclin ved anvendelse af Animedazon Spray på huden. Derfor er Animedazon Spray sikkert at anvende under drægtighed og laktation.

Drægtighed

Kan anvendes under drægtighed.

Laktation

Se under 10 "Tilbageholdelsestid".

Andre forsigtighedsregler

Farvede områder på svinets hud skal fjernes, før resten af dyret anvendes til menneskeføde.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Der foreligger ingen oplysninger om interaktioner med andre behandlinger.

Der ses kun minimal absorption af chlortetracyclin efter kutan anvendelse af chlortetracyclin spray. Interaktioner forventes derfor ikke. Interaktioner forventes ikke.

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

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald. Kontakt Deres dyrlæge eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

14. Dato for seneste revision af indlægssedlen

16.11.2016

15. Andre oplysninger

1 spraybeholder

Papæske med 12 x 1 spraybeholder

Produktet er påfyldt i en mængde på 211 ml i en trykbeholder af forlignet plade med en plastventilmekanisme og plastspraydåse.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Til dyr – kræver recept.

De bedes kontakte den lokale repræsentant for markedsføringstilladelsen, hvis De ønsker yderligere oplysninger om dette veterinære lægemiddel.

MTnr 41533

Vnr 026525 (1 x 211 ml)

Vnr 026514 (12 x 211 ml)



Fare

e3 270



aniMedica GmbH
a LIVISTO company