

# Gentocin Vet. 4,35 mg/ml

oral opløsning til svin

Gentamicin (som gentamicinsulfat)



## Indlægsseddel

Se den nyeste indlægsseddel på  
[www.indlaegsseddel.dk](http://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  
DK-3480 Fredensborg

**Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:**

aniMedica Herstellungs GmbH  
Im Südfeld 9 · 48308 Senden-Bösensell  
Tyskland

**Veterinærlægemidlets navn**

Gentocin Vet. 4,35 mg/ml, oral opløsning til svin.  
Gentamicin (som gentamicinsulfat).

**Angivelse af det aktive stof og andre indholdsstoffer**

1 ml indeholder:

**Aktivt stof:**

Gentamicin (som gentamicinsulfat) ..... 4,35 mg

**Hjælpestoffer:**

Methylparahydroxybenzoat (E 218) ..... 1,3 mg

Propylparahydroxybenzoat (E 216) ..... 0,2 mg

**Indikationer**

Tarmkatar forårsaget af gentamicinfølsomme bakterier hos nyfødte grise.

**Kontraindikationer**

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller overfor et eller flere af hjælpestoffer.

**Bivirkninger**

Ingen kendte.

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](http://www.meldenbivirkning.dk)

## Dyrearter

Svin

## Dosering for hver dyreart, anvendelsesmåde og indgivelsesvej

5 mg/svin (nyfødt) som éngangsbehandling.

Doseringspumpen giver 1,15 ml/tryk svarende til 5 mg.

Indgives direkte i munden på hvert svin.

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 dage.

## Eventuelle særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på flasken og æsken efter "Anv. før".

Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevares utilgængeligt for børn.

## Særlige advarsler

### Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Anvendelse af produktet bør baseres på identifikation og følsomhedstests af target patogener. Hvis dette ikke er muligt, bør behandlingen baseres på epidemiologiske informationer og kendskab til følsomheden på gårdniveau, eller på lokalt/regionalt niveau.

Gentamicin er særdeles vigtig i den humane behandling. Fødevarestyrelsen har derfor valgt at placere gentamicin som 2. valgs antibiotika. Fødevarestyrelsens gældende retningslinjer bør konsulteres før anvendelse.

Anvendelse af produktet bør ske iht. instruktionerne i produktresuméet, da afvigelser kan øge prævalensen af bakterieresistens over for gentamicin, og kan nedsætte effektiviteten af behandlingen.

### Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Undgå direkte kontakt med produktet.

Vask hænder omhyggeligt efter brug.

Ved spild i øjne skylles med rigelige mængder vand.

Ved kendt overfølsomhed overfor et eller flere af indholdsstofferne, bør håndtering af produktet undgås.

## 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

01. oktober 2021

## Andre oplysninger

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**ScanVet**

LFL00254-2110