

Linco-Spectin Vet.

lincomycin (som lincomycinhydrochlorid) 222 mg
spectinomycin (som spectinomycinsulfat) 444,7 mg
pulver til anvendelse i drikkevand



Egenskaber

Linco-Spectin Vet er en kombination af lincomycin og spectinomycin, med et komplimentært virknings-spektrum.

Lincomycin: aktivt mod grampositive bakterier, visse anaerobe gramnegative bakterier og mycoplasma.

Spectinomycin: bakteriostatisk aktivitet og er aktivt mod Mycoplasma spp. og visse Gram-negative bakterier såsom *Escherichia coli*.

Dyrearter

Gris og kylling.

Indikation

Gris: Behandling og metafylakse af ileitis forårsaget af *Lawsonia intracellularis* og tilknyttede enteropatogener (*Escherichia coli*), som er følsomme for lincomycin og spectinomycin.

Kylling: Behandling og metafylakse af kronisk luftvejssygdom, som er forårsaget af lincomycin- og spectino-mycin-følsomme *Mycoplasma gallisepticum* og *Escherichia coli*.

Tilstedeværelse af sygdommen i flokken skal være fastslået, før veterinærlægemidlet anvendes

Dosering

Gris: 3,33 mg lincomycin og 6,67 mg spectinomycin/kg kropsvægt/dag i 7 dage.

Svarende til 1,5g pulver/100kg dyr dagligt i 7 dage.

Kylling: 16,65 mg lincomycin og 33,35 mg spectinomycin/kg kropsvægt/dag i 7 dage.

Svarende til 150 g pulver/2 000 kg dyr dagligt i 7 dage.

Tilbageholdelsestid

Gris: Slagtning: 0 dage.

Kylling: Slagtning: 5 dage.

Må ikke anvendes til fugle, hvis æg er bestemt til menneskeføde.

Pakningsstørrelse

1 x 150 g (Vnr. 53 66 13)

1 x 1,5 kg (Vnr 55 81 60)

Se bagsiden for mere information.



Linco-Spectin Vet.

lincomycin (som lincomycinhydrochlorid) 222 mg
spectinomycin (som spectinomycinsulfat) 444,7 mg
pulver til anvendelse i drikkevand

Dyrearter

Gris og kylling.

Indikation

Gris

Til behandling og metafylakse af porcin proliferativ enteropati (ileitis) forårsaget af *Lawsonia intracellularis* og tilknyttede enteropatogener (*Escherichia coli*), som er følsomme for lincomycin og spectinomycin.

Kylling

Til behandling og metafylakse af kronisk luftvejssygdom, som er forårsaget af lincomycin- og spectinomycinfølsomme *Mycoplasma gallisepticum* og *Escherichia coli* og forbundet med lav dødelighed.

Tilstedeværelse af sygdommen i flokken skal være fastslået, før veterinærlægemidlet anvendes.

Dosering og indgivelsesmåde

Gris: 3,33 mg lincomycin og 6,67 mg spectinomycin/kg kropsvægt/dag i 7 dage. Det svarer til 15 mg pulver/kg legems vægt/dag i 7 dage. Hos grise svarer 150 g veterinærlægemiddel til en dosis til 10 000 kg kropsvægt pr. dag. Baseret på den anbefalede dosis samt antal og vægt af de dyr, der skal behandles, skal den nøjagtige daglige mængde veterinærlægemiddel beregnes i henhold til følgende formel: Volumen (l) til 150 g veterinærlægemiddel = 10 000 x [daglig vandindtagelse pr. dyr (l)] Gennemsnitlig kropsvægt af en gris (kg)

Kylling: 16,65 mg lincomycin og 33,35 mg spectinomycin/kg kropsvægt/dag i 7 dage. Det svarer til 75 mg pulver/kg legems vægt/dag i 7 dage. Hos kyllinger svarer 150 g veterinærlægemiddel til en dosis til 2 000 kg kropsvægt pr. dag. Baseret på den anbefalede dosis samt antal og vægt af de dyr, der skal behandles, skal den nøjagtige daglige mængde veterinærlægemiddel beregnes i henhold til følgende formel: Volumen (l) til 150 g veterinærlægemiddel = 2 000 x [daglig vandindtagelse pr. fugl (l)] Gennemsnitlig kropsvægt af en fugl (kg)

Behandlingen skal initieres, så snart de første kliniske tegn forekommer. Ved tilberedning af drikkevand afhænger blandingsmængden af veterinærlægemidlet i drikkevandet af dyrenes vægt og deres faktiske, daglige indtagelse af vand.

For at sikre korrekt dosering bør besætningens gennemsnitlige kropsvægt og daglige indtagelse af vand fastlægges så præcist som muligt for at undgå underdosering.

Det medicinerede vand bør være den eneste adgang til drikkevand i behandlingsperioden. Al medicineret drikkevand, der ikke er indtaget inden for 24 timer, skal bortskaffes.

I tilfælde af at sygdom er ledsaget af en signifikant nedsat indtagelse af drikkevand, kan det blive nødvendigt at initiere parenteral behandling.

Overdosering

Hos grise kan der observeres en ændring i konsistensen af fæces (blød fæces og/eller diarré). Hos kyllinger, der blev behandlet med en dosis flere gange højere end den anbefalede dosis, kunne der observeres udvidelse af coecum og unormalt indhold i coecum. I tilfælde af overdosis ved hædeligt uheld, skal behandlingen afbrydes og reinitieres med den anbefalede dosis.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer eller over for et eller flere af hjælpestofferne. Må ikke anvendes i tilfælde af hepatisk dysfunktion. Lad ikke kaniner, gnavere (f.eks. chinchillaer, hamstere, marsvin), heste eller drøvtyggere få adgang til drikkevand eller foder, der indeholder lincomycin. Hvis disse dyrearter indtager dette, kan det forårsage alvorlige gastrointestinale bivirkninger. Må ikke anvendes til læggehøns

Bivirkninger

Gris:

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):	Diarré ¹ , Blød fæces ¹ Hudinflammation ^{1,2}
Sjælden (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):	Ophidselse, Irritabilitet Allergisk reaktion ³ , Overfølsomhedsreaktion ³ Pruritus, Hududslæt

¹ Normalt selvkorrigerende inden for 5-8 dage uden at afbryde behandlingen.

² Påvirker perianal region.

³ Kræver seponering af behandling med veterinærlægemidlet. Der skal implementeres symptomatisk behandling.

Kylling:

Sjælden (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):	Allergisk reaktion ¹ , Overfølsomhedsreaktion ¹
---	---

¹ Kræver seponering af behandling med veterinærlægemidlet. Der skal implementeres symptomatisk behandling.

Interaktion

Generelt skal blanding med andre lægemidler undgås. Kombinationen af lincosamider og makrolider er antagonistisk på grund af kompetitiv binding til deres virkningssted.

Kombination med anæstetika kan føre til eventuel neuromuskulær blokade.

Må ikke administreres sammen med kaolin eller pectin, da disse kan nedsætte absorptionen af lincomycin.

Hvis samtidig administration er påkrævet, skal der gå to timer mellem indtagelserne.

Særlige advarsler

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til: Det er fornuftigt klinisk praksis at basere behandlingen på undersøgelser af følsomheden af bakterier, der er isoleret fra dyret. Hvis det ikke er muligt, skal behandlingen baseres på lokal (regional, bedriftsplan) epidemiologisk information om målbakteriers følsomhed. Anvendelse af veterinærlægemidlet, der afviger fra instruktionerne i produktresuméet, kan øge risikoen for udvikling og selektering af resistente bakterier og reducere den effektive virkning af behandling med makrolider på grund af risikoen for krydsresistens. Peroral anvendelse af formuleringer indeholdende lincomycin er kun indiceret til grise og kyllinger. Hvis der ikke ses bedring efter 5 dage, skal diagnosen revurderes. **Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:** Ved overfølsomhed over for lincomycin, spectinomycin eller sojafoder-mel, bør kontakt med veterinærlægemidlet undgås. Der skal udvises forsigtighed, så støv ikke hvirvles op og inhaleres. Kontakt med hud og øjne skal undgås. Personligt beskyttelsesudstyr i form af godkendte støvmaske (enten en engangsstøvmaske, der er i overensstemmelse med den europæiske standard EN 149 eller et genbrugeligt åndedrætsværn, der er i overensstemmelse med den europæiske standard EN 140 med et filter, der er i overensstemmelse med EN 143), handsker og sikkerhedsbriller bør anvendes ved håndtering og blanding af veterinærlægemidlet. Vask hænder og eksponeret hud med sæbe og vand straks efter anvendelse. Hvis der forekommer symptomer såsom hududslæt eller vedvarende øjenirritation efter eksponering, skal der straks søges lægehjælp, og indlægs-sedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Drægtighed, diegivning eller æglægning

Gris: ikke fastlagt.

Laboratorieundersøgelser af hunde og rotter har ikke afsløret reproduktions toksicitet, føtal toksicitet eller teratogene virkninger med lincomycin eller spectinomycin.

Lincomycin udskilles i mælk.

Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit/riskforholdet.

Kylling: Må ikke anvendes til æglæggende fugle.

Tilbageholdelsestid

Gris: Slagtning: 0 dage.

Kylling: Slagtning: 5 dage.

Må ikke anvendes til fugle, hvis æg er bestemt til menneskeføde.

Pakningsstørrelse:

1,5 kg pulver til opløsning i drikkevand

150 g pulver til opløsning i drikkevand

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning: 5 år.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 6 måneder.

Opbevaringstid efter opløsning ifølge anvisning: 24 timer.

Udleveringsgruppe: BP. Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Zoetis Animal Health ApS, Øster Alle 48, 2100 København Ø.

Fuldstændigt produktresumé kan ses på www.produktresume.dk eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.