

MAYCETAM

Opløsning til anvendelse i drikkevand
Paracetamol 400 mg/ml



EKSTRAUDSTYR

bestilles på apotek

Doseringspumpe til Maycetam

Bestillingsnr.: 30273



Maycetam

Opløsning, anvendelse i drikkevand til svin.

Aktivt stof:

Paracetamol 400 mg/ml

Terapeutiske indikationer:

Symptomatisk behandling af feber i forbindelse med luftvejssygdomme, kombineret med en passende antibiotisk behandling, hvis dette skønnes påkrævet.

Kontraindikationer:

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.
Bør ikke anvendes til dyr med svært nedsat leverfunktion.
Bør ikke anvendes til dyr med svært nedsat nyrefunktion.
Bør ikke anvendes til dyr, der lider af dehydrering eller hypovolæmi.

Særlige advarsler:

Dyr med nedsat væskeindtag og/eller påvirket almentilstand skal behandles parenteralt.
Når der er tale om en blandingsinfektion med både virus og bakterier, skal der sideløbende iværksættes en passende antibiotisk behandling.
Den febernedsettende effekt af dette veterinærlægemiddel forventes at indtræde 12-24 timer efter behandlingens start.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Produktet kan være skadeligt ved indtagelse. Undgå at spise, drikke eller ryge ved håndtering af produktet. Hvis produktet indtages ved hændeligt uheld, skal der søges lægehjælp. Dette veterinærlægemiddel kan være skadeligt ved utilsigtet kontakt med hud eller øjne. Personligt beskyttelsesudstyr i form af beskyttelsesdragt, handsker, maske og beskyttelsesbriller bør anvendes ved håndtering af lægemidlet. I tilfælde af kontakt med hud eller øjnene ved hændeligt uheld, skylles straks med rigeligt vand. Ved vedvarende symptomer skal der søges lægehjælp. Vask hænder efter håndtering.
Dette veterinærlægemiddel kan forårsage overfølsomhedsreaktioner (allergi). Personer med kendt overfølsomhed over for paracetamol eller nogen af hjælpestofferne bør undgå kontakt med produktet.

Bivirkninger:

I sjældne tilfælde kan forekomme forbigående løs afføring i op til 8 dage efter ophør af behandling. Dette påvirker ikke dyrenes almentilstand og forsvinder uden behandlingsmæssige tiltag.

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)

Drægtighed, diegivning eller æglægning:

Laboratorieundersøgelser af rotter har ikke afsløret teratogene virkninger eller føtal toksicitet. Dosering på op til tre gange anbefalet dosis under drægtighed og diegivning har ikke resulteret i bivirkninger. Produktet kan anvendes under drægtighed og diegivning.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Samtidig administration af nefrotoksiske stoffer bør undgås.

Dosering og indgivelsesmåde:

Til anvendelse i drikkevand.

30 mg paracetamol pr. kg legemsvægt oralt i drikkevandet daglig i 5 dage. Dette svarer til 0,75 ml opløsning pr. 10 kg legemsvægt daglig i 5 dage.

Den mængde (milliliter) af veterinærlægemidlet, der skal tilsættes pr. liter vand, bør beregnes som følger:

$$0,075 \text{ ml produkt/kg legemsvægt/dag} \times \text{gennemsnitlig legemsvægt pr. dyr (kg)} \times \text{antal dyr, der skal behandles}$$

Samlet vandindtag (liter) for disse dyr dagen før

Indtaget af medicineret drikkevand afhænger af dyrets kliniske tilstand. Med henblik på at opnå en korrekt dosering skal drikkevandets medicinkoncentration justeres løbende.

For at undgå underdosering og sikre korrekt dosering bør dyrets legemsvægt bestemmes så nøjagtigt som muligt.

Vejledning for fremstilling af opløsning:

Den maksimale opløselighed af produktet i (blødt/hårdt) vand ved (5 °C/20 °C) er 30 ml/l.

Den nødvendige mængde vand til den endelige opløsning hældes først i en passende beholder. Produktet tilsættes derefter under omrøring. Ved stamopløsninger, og ved brug af en doseringspumpe, skal det sikres, at den maksimale opløselighed, der kan opnås under de givne omstændigheder, ikke overskrides. Tilpas doseringspumpens indsprøjtningshastighed til stamopløsningens koncentration og vandindtaget hos de dyr, der skal behandles.

Frisk opløsning bør tilberedes med 24 timers interval. Der bør ikke være adgang til andet drikkevand i medicineringsperioden.

Overdosering:

Efter administration af 5 gange den anbefalede dosis af paracetamol kan der lejlighedsvis forekomme tynd afføring med faste bestanddele. Dette påvirker ikke dyrets almentilstand. N-acetylcystein kan anvendes i tilfælde af utilsigtet overdosering.

Tilbageholdelsestid:

Slagtning: 0 dage.

Uforlideligheder:

Produktet er fundet fysisk og kemisk kompatibelt med de aktive stoffer amoxicillin, sulfadiazin/trimethoprim, doxycyclin, tylosin, tetracyclin og colistin.

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforlideligheder, bør dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler.

Opbevaringstid:

I salgspakning: 2 år.

Efter første åbning af den indre emballage: 6 måneder.

Efter fortynding ifølge anvisning: 24 timer.

Særlige opbevaringsforhold:

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen. Efter første åbning skal flasken og beholderen holdes tæt tillukket.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Maymó, S.A.
Via Augusta, 302
08017 Barcelona
Spanien

Repræsentant:

ScanVet Animal Health A/S
Kongevejen 66
3480 Fredensborg

Pakningsstørrelse:

1 x 5 liter

Udleveringsbestemmelse:

BP

For dagsaktuelle priser se:

www.medicinpriser.dk



Produktresumeeet er ikke gengivet i sin helhed, hvorfor det gratis kan rekvireres hos ScanVet Animal Health A/S eller hentes hurtigt og nemt på www.vetisearch.dk