

Phenoxylin

phenoxymethylpenicillinkalium 325 mg/g
pulver til oral opløsning



Egenskaber

Smalspektret penicillin med baktericid virkning på hovedsaglig grampositive bakterier.

Syrestabil med god vævsfordeling.

Dyrearter

Høns og kyllinger.

Indikationer

Nekrotiserende enteritis (*Cl. Perfringens*)

Dosering/indgivelse

Dosering

13,5-20 mg phenoxymethylpenicillin pr. kg legemsvægt pr. dag, svarende til 46-68 mg af præparatet pr. kg legemsvægt pr. dag i 5 dage.

Indgivelsesmåde

Oralt, opløses i drikkevand og bruges inden 12 timer.

Den maksimale opløselighed er 250 g af præparatet pr. liter drikkevand.

Tilbageholdelsestid

Slagtning: 2 døgn

Æg: 0 døgn

Pakningsstørrelse

1 kg (Vnr 08 46 23)

Se bagsiden for mere information.



Phenoxylin

phenoxymethylpenicillinkalium 325 mg/g
pulver til oral opløsning

Indikation

Forebyggelse af fløkdødelighed på grund af nekrotiserende enteritis hos kyllinger forårsaget af *Clostridium perfringens*, der er følsomme over for phenoxymethylpenicillin.

Dosering

13,5-20 mg phenoxymethylpenicillin pr. kg legemsvægt pr. dag, svarende til 46-68 mg af præparatet pr. kg legemsvægt pr. dag i 5 dage.
Indgivelsesmåde: Opløses i drikkevand og bruges inden 12 timer. Den maksimale opløselighed er 250 g af præparatet pr. liter drikkevand.

Følgende beregning bør foretages for at bestemme, hvor mange gram af præparatet, der skal tilsættes 1000 liter vand:

$$\text{mg Phenoxylin/kg legemsvægt/dag} \times \text{dyres gennemsnitsvægt (kg)} \times \text{antallet af dyr}$$

Husets samlede vandforbrug (liter) den foregående dag

$$= \text{mg Phenoxylin/l} = \text{g Phenoxylin/1000 l vand}$$

Da syge dyr muligvis drikker mindre, anbefales det at starte behandlingen med den højeste dosis for at opveje en mulig lavere indtagelse af medicinholdigt drikkevand. Ingen anden drikkevandskilde bør være tilgængelig i behandlingsperioden. Ved ændringer i besætningens drikkemønster tilpasses koncentrationen, således at den anbefalede dosering opnås.

Overdosering

Phenoxymethylpenicillin har et højt terapeutisk indeks. Ved administration af medicineret drikkevand i to hhv. fem gange anbefalet dosis og det dobbelte af anbefalet behandlingstid påvistes ingen bivirkninger. Hos nogle dyr bevirkede anvendelsen af fem gange anbefalet dosis i dobbelt behandlingstid en stigning i vandindtagelsen, et fald i foderindtagelsen og vandig fæces.

Kontraindikationer

Må ikke bruges i tilfælde af hypersensitivitet over for det aktive stof.

Bivirkninger og risici

Selv om der ikke er iagttaget bivirkninger ved anvendelse af præparatet, kan penicillin fremkalde opkastning og diarré og ændre tarmfloraen ved at fremme opformeringen af resistente bakterier.

Interaktion

Må ikke kombineres med bakteriostatiske antibiotika.

Særlige advarsler

Særlige forsigtighedsregler for dyret: Brugen af præparatet bør baseres på en følsomhedstest af bakterieisolat fra kyllinger, der allerede er døde på gården. Præparatet bør ikke bruges som kompensation for dårlig hygiejne og uensigtsmæssige driftsforhold. Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Phenoxymethylpenicillin kan forårsage hypersensitivetsreaktioner efter injektion, indånding, oral indtagelse, hud- eller øjenkontakt. Hypersensitivitet over for phenoxymethylpenicillin kan medføre krydsfølsomhed over for andre penicilliner og cephalosporiner og omvendt. Ved utilsigtet indtagelse af stoffet - eller hvis man efter at have været udsat for stoffet har alvorlige symptomer på hypersensitivetsreaktioner som hududslæt, opsvulmet ansigt, læber eller øjne eller åndenød - søg da omgående læge og vis lægen indlægssedlen. Personer med en kendt hypersensitivitet over for penicilliner eller cephalosporiner bør undgå kontakt med produktet. Præparatet bør omgås meget forsigtigt for at undgå eksponering. Vask hænder straks efter håndtering af produktet.

Drægtighed og diegivning

Lægemidlets sikkerhed under drægtighed og laktation er ikke fastlagt.

Tilbageholdelsestid

Slagtning: 2 døgn

Æg: 0 døgn

Pakningsstørrelse: 1 kg

Udleveringsgruppe: BP

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Dopharma Research B.V., Zalmweg 24, 4941 VX Raamsdonksveer, Holland

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.