

Trymox Vet.

amoxicillin 150 mg/ml
injektionsvæske, suspension



Egenskaber

Trymox Vet. er et bredspektret β -lactam antibiotikum, som har tidsafhængig baktericid effekt overfor grampositive og nogle gramnegative mikroorganismer.

Trymox Vet. er et langtidsvirkende amoxicillin, som ikke indeholder konserveringsmiddel.

Trymox Vet. fordeles i bl.a. lunger, lungehinde- og ledvæske samt lymfevæv.

Trymox Vet. udskilles primært i aktiv form via nyrerne, sekundært via galde og mælk.

Dyrearter

Kvæg, svin, får, hund og kat.

Indikationer

Til behandling af infektioner i fordøjelseskanalen, luftvejene, urogenitale kanaler, hud og blødt væv forårsaget af bakterier, der er modtagelige for amoxicillin.

Dosering/indgivelse

Kvæg, svin og får: 1 ml/10 kg i.m.

Hund og kat: 1 ml/10 kg i.m. eller s.c.

OBS:

Kvæg: Max. 15 ml/injektionssted.

Får og svin: Max. 4 ml/injektionssted.

Behandlingen skal gentages en gang efter 48 timer. Ryst hætteglasset kraftigt for at opnå fuld resuspension før brug. Dette veterinærlægemiddel indeholder ikke et antimikrobielt konserveringsmiddel. Rens proppen inden hver dosis trækkes op. For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten beregnes så nøjagtigt som muligt.

Tilbageholdelsestid

Slagtning:

Kvæg: 39 døgn

Svin: 42 døgn

Får: 29 døgn

Mælk:

Kvæg: 108 timer (4½ døgn)

Får: Må ikke anvendes til får, hvis mælk anvendes til konsum.

Pakningsstørrelse

1 x 100 ml (Vnr 52 29 06)

Se bagsiden for mere information.



Trymox Vet.

amoxicillin 150 mg/ml
injektionsvæske, suspension

Dyrearter

Kvæg, svin, får hund og kat.

Indikation

Til behandling af infektioner i fordøjelseskanalen, luftvejene, urogenitale kanaler, hud og blødt væv forårsaget af bakterier, der er modtagelige for amoxicillin.

Dosering

Kvæg, får og svin: 1 ml/10 kg i.m. (sv.t. 15 mg/kg dyr i.m.) Hund og kat: 1 ml/10 kg i.m. eller s.c. (sv.t. 15 mg/kg dyr i.m. eller s.c.) For alle dyrearter gælder, at dosering gentages en gang efter 48 timer Hvis dosisvolumen overstiger 15 ml hos kvæg og 4 ml hos får og svin, skal den opdeles og injiceres på to eller flere steder. For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten beregnes så nøjagtigt som muligt. Ryst hætteglasset kraftigt for at opnå fuld resuspension før brug. Dette veterinærlægemiddel indeholder ikke et antimikrobielt konserveringsmiddel. Rens proppen inden hver dosis trækkes op. Proppen må ikke punkteres mere end 40 gange.

Overdosering

Sikkerheden for amoxicillin er lig den for andre penicilliner, da den egentlige toksicitet er meget lav. Amoxicillin har en bred sikkerhedsmargen. Ved overdosering er behandlingen symptomatisk.

Kontraindikationer

Må ikke benyttes via intravenøse eller intratekale ruter. Må ikke benyttes på kaniner, hamstre, ørkenrotter eller marsvin. Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller overfor et eller flere af hjælpestofferne.

Bivirkninger

Kvæg, får, svin, hund, kat:

Sjælden (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):	Irritation som følge af injektionen ¹
Meget sjælden (< 1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Allergisk reaktion (f.eks. anafylaktisk chok og urticaria) ^{2,3}

¹ Typisk med lav intensitet og forsvinder spontant og hurtigt. Hyppigheden kan nedsættes ved at reducere indsprøjtningens volumen pr. injektionssted.

² Behandlingen skal ophøre, og symptomatisk behandling bør indledes.

³ Varierende i sværhedsgrad.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller dennes lokale repræsentant eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se også afsnit 16 i indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

Interaktion

Generelt anbefales det ikke at anvende bakteriedræbende og bakteriostatiske antibiotika samtidig.

β -lactam-antibiotika er kendt for at interagere med antibiotika med bakteriostatisk virkning, såsom chloramphenicol, macrolider, sulfonamider og tetracycliner. Der er også en synergieffekt af penicilliner med aminoglycosider.

Særlige advarsler

Veterinærlægemidlet er ikke effektivt mod β -lactamase-producerende organismer. Fuld krydsresistens er blevet påvist mellem amoxicillin og andre penicilliner, især aminopenicilliner. Anvendelse af veterinærlægemidlet/amoxicillin bør overvejes omhyggeligt, når en antimikrobiel følsomhedstest har vist resistens overfor penicilliner, fordi dets effektivitet kan reduceres.

Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Anvendelse af veterinærlægemidlet skal baseres på følsomhedsprøvning af de bakterier, der er isoleret fra dyret. Hvis dette ikke er muligt, bør terapi baseres på lokale (regionale, gårdniveau) epidemiologiske informationer

om målbakteriernes modtagelighed.

Der skal tages hensyn til officielle, nationale og regionale antimikrobielle politikker, når veterinærlægemidlet anvendes.

Anvendelse af veterinærlægemidlet, der afviger fra instruktionerne i produktresuméet, kan øge forekomsten af bakterier, der er resistente overfor amoxicillin, og kan nedsætte effektiviteten af behandlingen med andre penicilliner på grund af muligheden for krydsresistens.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr: Undgå utilsigtet selvinjektion. I tilfælde af utilsigtet selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Penicilliner og cefalosporiner kan forårsage overfølsomhed (allergi) efter injektion, indånding, indtagelse eller hudkontakt. Overfølsomhed overfor penicilliner kan føre til krydsreaktioner overfor cefalosporiner og omvendt. Allergiske reaktioner på disse stoffer kan lejlighedsvis være alvorlige: (1) Ved overfølsomhed over for penicilliner og cefalosporiner bør kontakt med veterinærlægemidlet undgås. (2) Håndter dette veterinærlægemiddel med stor påpasselighed for at undgå eksponering, og overhold alle anbefalede forholdsregler. (3.) Hvis du udvikler symptomer efter eksponering såsom hududslæt, skal du straks søge lægehjælp og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Hævelse af ansigt, læber eller øjne eller vejrtrækningsbesvær er mere alvorlige symptomer og kræver akut lægehjælp.

Vask hænder efter brug.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet: Ikke relevant.

Drægtighed og laktation

Kan anvendes under drægtighed og laktation.

Tilbageholdelsestid

Kvæg: Slagtning: 39 dage

Mælk: 108 timer (4½ døgn)

Svin: Slagtning: 42 døgn

Får: Slagtning: 29 døgn

Må ikke anvendes til får, hvis mælk anvendes til konsum.

Pakningsstørrelse: 1 x 100 ml

Opbevaringstid og særlige forholdsregler vedrørende opbevaring:

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 28 dage. Må ikke opbevares over 25 °C. Beskyttes mod lys.

Udleveringsgruppe: BPK

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Univet Ltd., Tullyvin, Cootehill, Co. Cavan, Irland.

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.