

Dophexine®

bromhexinhydroklorid 20 mg/g
pulver för användning i dricksvatten/mjölk



Egenskaper

Dophexine® har slemlösande verkan och hjälper till att återupprätta viskositeten och elasticiteten hos bronkialsekret i trakea och bronkialträdet.

Dophexine® ger dessutom genom den slemlösande effekten en mobilisering av slem och möjliggör effektiv bronkialdränning, vilket förbättrar lungans funktion och försvarsförmåga. Dessa två samtidiga åtgärder leder till en ymnig sekretion och underlättar en produktiv hosta.

Djurslag

Nötkreatur (kalv), svin, kyckling, kalkon, anka.

Indikationer

Mukolytisk behandling av luftvägar.

Dosering och administrering

För oral användning i dricksvatten/mjölkersättning. 1g pulver per 40 kg kroppsvikt per dag under 3 till 10 dagar.

Interaktion

Kan användas i kombination med antibiotika och/eller bronkodilaterande läkemedel.

Karenstid

Slakt: Nötkreatur (kalv): 2 dygn
Svin: 0 dygn
Kyckling, kalkon, anka: 0 dygn

Ej godkänt för användning till djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Använd inte till fjäderfä som producerar ägg avsedda för humankonsumtion under och fyra veckor innan värpningen.

Förpackning

1 x 1 kg (Vnr 12 23 40)

Se baksidan för mer information.



salfarm
www.salfarm.com

Mukolytisk produkt

Dophexine®

bromhexinhydroklorid 20 mg/g
pulver för användning i dricksvatten/mjölk

Djurslag

Nötkreatur (kalv), svin, kyckling, kalkon, anka.

Indikationer

Mukolytisk behandling av luftvägar.

Dos och administreringsätt

För oral användning i dricksvatten/mjölkersättning.

0,45 mg bromhexin per kg kroppsvikt dagligen, motsvarande 2,5 g läkemedel per 100 kg kroppsvikt per dag administrerat under 3 till 10 dagar i följd. Följande formel kan användas för att beräkna vilken koncentration av läkemedlet som krävs (i milligram läkemedel per liter dricksvatten/mjölkersättning):

$$\frac{25 \text{ mg läkemedel per kg kroppsvikt per dag} \times \text{genomsnittlig kroppsvikt (kg) för djur som ska behandlas}}{\text{genomsnittlig daglig konsumtion av vatten/mjölkersättning (l) per djur}} = \text{mg läkemedel per liter}$$

Mängden som krävs ska vägas så noggrant som möjligt. Läkemedlets maximala löslighet är 100 g/l i vatten vid 20 °C. Den tid som krävs för fullständig upplösning varierar från 3 minuter (10 g/l) till 15 minuter (100 g/l). För stamlösningar och när en doseringsapparat används, se till att den maximala lösligheten inte överskrids. Justera doseringspumpens flödeshastighetsinställningar efter stamlösningens koncentration och vatteninnehåll hos de djur som ska behandlas. Ej använt medicinerat vatten ska kasseras efter 24 timmar. För beredning av den medicinerade mjölkersättningen, lös först läkemedlet i vatten. Efter att mjölkpulvret löst sig, tillsätt Dophexinelösningen under kraftig omrörning i minst 3 minuter vid ca 40 °C. Den medicinerade mjölken ska beredas alldeles innan användning och användas inom 6 timmar. Försiktighet ska iakttas så att den avsedda dosen intas fullständigt.

Överdoser

Inga kända.

Kontraindikationer

Använd inte vid lungödem. Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne.

Biverkningar

Inga kända.

Interaktioner

Kan användas tillsammans med antibiotika och/eller sulfonamider och bronkvidgande läkemedel. Bromhexin modifierar distributionen av antibiotika i organismen och ökar dess koncentration i serum och i nässekret (t.ex. spiramycin, tylosin och oxitetracyklin). Antimikrobiella läkemedel bör dock inte underdoseras när de administreras samtidigt med detta läkemedel.

Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Vid allvarlig lungmaskinfektion ska läkemedlet endast användas 3 dagar efter att den antiparasitära behandlingen påbörjats.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur:

Detta läkemedel kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi). Personer med känd överkänslighet mot bromhexin eller laktos ska undvika kontakt med läkemedlet. Inandning av dammpartiklar under beredning och administrering ska undvikas. Använd lämplig skyddsmask mot damm (antingen en halvmask för engångsbruk som uppfyller kraven i den europeiska standarden EN149 eller en mask som uppfyller kraven i den europeiska standarden EN 140, med ett filter EN 143) vid hantering av läkemedlet. Om andningssymtom utvecklas efter exponering, uppsök läkare och visa denna varning för läkaren.

Detta läkemedel kan orsaka irritation på hud, ögon och slemhinnor. Undvik direktkontakt med läkemedlet. Använd handskar och skyddsglasögon vid användning av läkemedlet. Tvätta händerna och eventuell exponerad hud efter användning. Vid oavsiktlig kontakt, skölj det drabbade området med riklig mängd rent vatten.

Ät, drick eller rök inte medan du hanterat detta läkemedel.

Dräktighet och laktation

Studier på försöksdjur har inte visat några tecken på fostertoxiska effekter eller effekter på fertilitet vid rekommenderad dos. Detta har dock inte specifikt studerats hos djurslagen som läkemedlet är avsett för. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nyttariskbedömning.

Karenstider

Nötkreatur (kalv): kött och slaktbiprodukter: 2 dygn.

Ej godkänt för användning till djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Svin: kött och slaktbiprodukter: 0 dygn.

Kyckling, kalkon, anka: kött och slaktbiprodukter: 0 dygn.

Använd inte till fjäderfä som producerar ägg avsedda för humankonsumtion under och fyra veckor innan värpningsperioden.

Hållbarhet

Oöppnad förpackning: 30 månader.

Öppnad innerförpackning: 3 månader.

Hållbarhet efter beredning i dricksvatten enligt anvisningar: 24 timmar.

Hållbarhet efter utspädning i mjölk (-ersättning) enligt anvisningar: 6 timmar.

Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C. Ljuskänsligt.

Förpackningsstorlek: 1x1 kg

ATC-kod: QR05CB02

Innehavare av godkännande för försäljning

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

För fullständig SPC se www.fass.se

Ombud: Salfarm Scandinavia AB, Florettgatan 29C 2 vån,
254 67 Helsingborg, Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad.