

Trymox vet

amoksicillin 150 mg/ml
injeksjonsvæske, suspensjon



Egenskaper

Trymox vet er et bredspektrert antibiotikum av β -laktamfamilien som har tidsavhengig baktericid effekt overfor grampositive og noen gramnegative mikroorganismer.

Trymox vet er et langtidsvirkende amoksicillin, som ikke inneholder konserveringsmiddel.

Trymox vet fordeles i bl.a. lunger, lungehinne- og leddvæske, samt lymfevev.

Trymox vet skilles ut primært i aktiv form via nyrene, sekundært via galle og melk.

Dyrearter

Storfe, gris, sau, hund og katt.

Indikasjoner

Til behandling av infeksjoner i fordøyelseskanalen, luftveiene, urogenitalkanalen, hud og bløtvev forårsaket av bakterier som er følsomme overfor amoksicillin.

Dosering og tilførselsvei:

Dosering:

Storfe, gris og sau: 1 ml/10 kg i.m.

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

OBS:

Storfe: Maks. 15 ml/ injeksjonssted

Sau og gris: Maks. 4 ml/injeksjonssted

Rist hetteglasset kraftig for å oppnå fullstendig resuspensjon før bruk.

Behandling skal gjentas én gang etter 48 timer.

Tilbakeholdelsestider

Slakt:

Storfe: 39 døgn

Gris: 42 døgn

Sau: 29 døgn

Melk:

Storfe: 108 timer (4½ døgn)

Sau: Preparatet er ikke godkjent til sau som produserer melk til konsum

Pakningsstørrelse

1 x 100 ml (Vnr 51 94 45)

Se baksiden for mer informasjon.



salfarm
www.salfarm.com

Antibiotikum

Trymox vet

amoksisillin 150 mg/ml
injeksjonsvæske, suspensjon

Dyrearter

Storfe, sau, gris, hund og katt.

Indikasjoner

Til behandling av infeksjoner i fordøyelseskanalen, luftveiene, urogenitalkanalen, hud og bløtvev forårsaket av bakterier som er følsomme overfor amoksisillin.

Dosering og tilførselsvei

Anbefalt dosering er 15 mg/kg (tilsv. 1 ml/10 kg). Dette skal gjentas én gang etter 48 timer.

Storfe, sau og gris: Kun til i.m. bruk. Hvis volumet overstiger 15 ml hos storfe og 4 ml hos sau og gris, bør det fordeles og injiseres på 2 eller flere steder.

Hund og katt: S.c. eller i.m. bruk.

For å sikre korrekt dosering bør kroppsvekten fastslås så nøyaktig som mulig.

Rist hetteglasset kraftig for å oppnå fullstendig resuspensjon før bruk.

Gummipropen skal ikke punkteres mer enn 40 ganger.

Dette preparatet inneholder ikke et antimikrobielt konserveringsmiddel.

Tørk av hetteglassets gummipropp før hver dose som trekkes opp.

Overdosering/Forgiftning

Toksiciteten til amoksisillin er svært lav og sikkerhetsprofilen til amoksisillin er som for andre penicilliner. Amoksisillin har en bred sikkerhetsmargin. Ved overdosering er behandlingen symptomatisk.

Kontraindikasjoner

Skal ikke administreres intravenøst eller intratekalt.

Skal ikke administreres til kanin, hamster, ørkenrotte eller marsvin.

Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet eller noen av hjelpestoffene.

Bivirkninger

Storfe, sau, gris, hund, katt:

Sjeldne:

(1 til 10 dyr / 10 000 behandlede dyr): Irritasjon ved injeksjon¹

Svært sjeldne:

(< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):

Allergisk reaksjon (f.eks. anafylaktisk sjokk og urtikaria)^{2,3}

¹ Irritasjonen har normalt liten intensitet og avtar spontant og raskt. Frekvensen kan gå ned ved å redusere injeksjonsvolumet per injeksjonssted.

² Behandlingen bør seponeres, og en symptomatisk behandling bør igangsettes.

³ Varierer i alvorlighetsgrad.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

Interaksjoner

Det anbefales å ikke bruke bakteriedrepende og bakteriostatiske antibiotika samtidig. Betalaktamantibiotika er kjent for å interagere med antibiotika med bakteriostatisk effekt, f.eks. kloramfenikol, makrolider, sulfonamider og tetrasykliner. Det oppstår også en synergisk effekt ved bruk av penicilliner sammen med aminoglykosider.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler for bruk: Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene: Bruk av preparatet bør baseres på følsomhetstesting av bakterier isolert fra dyret. Hvis dette ikke er mulig, bør behandling baseres på lokal (regional, gårdsnivå) epidemiologisk informasjon om mål bakteriens følsomhet. Ved bruk av preparatet skal det tas hensyn til offisielle nasjonale og regionale retningslinjer for bruk av antimikrobielle midler. Bruk av preparatet som avviker fra instruksene angitt i preparatomtalen, kan medføre økt forekomst av bakterier som er resistente mot amoksisillin og kan medføre redusert effekt av behandling med andre penicilliner på grunn av kryssresistens. Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet: Forsiktighet må utvises for å unngå utilsiktet selvinjeksjon. Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Penicilliner og cefalosporiner kan forårsake overfølsomhet (allergi) etter injeksjon, inhalasjon, svelging eller hudkontakt. Overfølsomhet overfor penicilliner kan føre til kryssreaksjoner med cefalosporiner og omvendt. Allergiske reaksjoner overfor disse stoffene kan enkelte ganger være alvorlige: (1) Personer med kjent hypersensitivitet overfor penicillin og cefalosporiner bør unngå kontakt med preparatet. (2) Vær svært forsiktig ved håndtering av dette preparatet for å unngå eksponering, og ta alle anbefalte forholdsregler. (3) Hvis du utvikler symptomer som hudutslett etter å ha blitt eksponert, søk straks lege og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Hevelser i ansiktet, leppene eller øynene eller pustebesvær er mer alvorlige symptomer, som krever umiddelbar medisinsk behandling. Vask hendene etter bruk. Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet: Ikke relevant.

Drektighet/Laktasjon

Kan brukes til drektige og diegivende dyr.

Tilbakeholdelsestider

Melk:

Storfe: 108 timer (4,5 dager).

Sau: Ikke godkjent til sau som produserer melk til konsum.

Slakt:

Storfe: 39 dager.

Gris: 42 dager.

Sau: 29 dager.

Oppbevaring og holdbarhet

Oppbevares ved høyst 25°C, beskyttet mot lys. Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.

Pakningsstørrelse: 100 ml (hettegl.)

Reseptgruppe: Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ATCvet-nr.: QJ01CA04

Indehaver av markedsføringstillatelsen

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

Ytterligere opplysninger finnes i preparatomtalen som kan ses på www.felleskatalogen.no eller rekvireres fra: Salfarm Scandinavia AS, Fridtjof Nansens Plass 4, 0160 Oslo Tlf. 902 97 102, E-mail: norge@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til preparatomtalen godkjent av Legemiddelverket.