

PAKKAUSSLEOSTE

Bimoxyl vet 150 mg/ml injektioneste, suspensio naudalle, lampaalille ja sialle

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Laboratorios Maymó, S.A.
Vía Augusta, 302
08017 Barcelona, Espanja

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Bimeda Animal Health Limited
2, 43 & 4 Airton Close,
Tallaght, Dublin 24
Irlanti

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEESEN NIMI

Bimoxyl vet 150 mg/ml injektioneste, suspensio naudalle, lampaalille ja sialle
amoksisilliini (amoksisilliinitrihydraattina)

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi millilitra luonnonvalkoista tai vaaleaa suspensiota sisältää 150 mg amoksisilliinia. (vastaan 172 mg amoksisilliinitrihydraattia).

4. KÄYTTÖAIHEET

Nauta: amoksisilliinille herkkien grampositiivisten ja gramnegatiivisten bakteerien aiheuttamien hengitystie- ja muiden infektioiden hoito.

Lammas ja sika: amoksisilliinille herkkien bakteerien aiheuttamien infektioiden hoito.

5. VASTA-AIHEET

Ei sovella suonensisäiseen tai selkäydininjektiota antamiseen.

Ei saa antaa pienille kasvinsyöjille.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle eli amoksisilliinille, penisilliineille tai jollekin apuaineelle.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Penisilliini ja kefalosporiini voivat aiheuttaa yliherkkyyttä annon jälkeen. Näistä aineista johtuvat allergiset reaktiot voivat toisinaan olla vakavia.

Infektiokohdassa voi toisinaan esiintyä ohimeneviä paikallisia reaktioita.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausseleosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Nauta, lammas, sika.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Nauta, lammas, sika: vain lihakseen.

Suositeltu annos on 15 mg amoksisilliinia painokiloa kohden.

Tämä vastaa 1 millilitraa 10 painokiloa kohti. Oikean annostuksen määrittämiseksi ja aliannostuksen välttämiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti.

Suurin sallittu määrä yhteen pistoskohtaan on:

Nauta: 20 ml; lammas: 4 ml; sika: 5 ml.

Suuremmat annosmäärität on jaettava ja annettava eri pistoskohtiin.

Eläimelle on annettava sama annos uudelleen 48 tunnin kuluttua. Injektilihaan on annettava eri pistoskohtaan joka antokerralla.

9. ANNOSTUSOHJEET

Käytä kuivaa ja steriliä neulaa ja ruiskua suspension vetämiseen, jotta amoksisilliini ei hydrolysoidu.

Pyyhkäise kalvo ennen kunkin annoksen vetämistä pullossa.

Ravista hyvin ennen käyttöä.

Älä lävistä lääkepullon kalvoa yli 30 kertaa.

10. VAROAIKA

Nauta: Teurastus: 18 vuorokautta.

Maito: 72 tuntia.

Lammas: Teurastus: 21 vuorokautta.

Ei lampaille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi.

Sika: Teurastus: 21 vuorokautta.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Tämä eläinlääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistrocketta viimeisen käyttöpäivämääränsä jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä merkinnän EXP jälkeen. Erääntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää. Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kestoaike: 28 vuorokautta.

12. ERITYISVAROITUKSET

Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain:

Ei mitään.

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Valmisten käytön pitää perustua eläimestä eristetyin bakteerin herkyyssäädin. Jos tämä ei ole mahdollista, hoidon on perustuttava paikallisiin (alueellisiin, maatalakohtaisiin) epidemiologisiin tietoihin kohdebakteerin herkyydestä.

Kansalliset ja paikalliset mikrobilääkkeiden käyttöä koskevat viranomaisohjeet on otettava huomioon, kun valmistetta käytetään.

Jos valmistetta käytetään valmisteylehteenvedon ohjeista poikkeavalla tavalla, amoksisilliini lle vastustuskykyisten bakteerien esiintyvyys voi lisääntyä. Tällöin muun penisilliinihoidon tehokkuus voi heiketä mahdollisen ristiresistenssin takia.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausselostetta tai myyntipäällystä.

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä penisilliineille ja kefalosporiinille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa. Penisilliini ja kefalosporiini voivat aiheuttaa allergisen reaktion injektion, inhalaation, nielemisen tai ihokosketuksen seurauksena. Penisilliiniyliherkkyys voi aiheuttaa ristireaktioita kefalosporiineille ja pääinvastoin. Näistä aineista johtuvat allergiset reaktiot voivat toisinaan olla vakavia.

Älä käsitlele tästä tuotetta, jos tiedät olevasi yliherkkä tai jos sinua on ohjeistettu olemaan työskentelemättä kyseisten aineiden parissa.

Jos sinulle kehittyy altistumisen jälkeen oireita, kuten ihottumaa, hakeudu hoitoon ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, hулten tai silmien turvotus tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita ja edellyttävät välitöntä hoitoa.

Tiineys ja imetys:

Eläinlääkevalmisteen turvallisuutta tiineyden ja laktaation aikana ei ole selvitetty. Laboratoriolutkimuksissa rotilla ja kaneilla ei ole löydetty näyttöä epämuodostumia aiheuttavista, sikiötoksista tai emälle toksista vaikutuksista.

Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Beetalaktaamiantibioottien tiedetään aiheuttavan yhteisvaikutuksia bakteriostaattisten antibioottien kanssa; tällaisia antibiootteja ovat mm. kloramfenikoli, makrolidit, sulfonamidit ja tetrasykliinit. Penisilliineillä on yhteisvaikutuksia myös aminoglykosidien kanssa.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Amoksisilliinin turvallisuus on muiden penisilliinien kaltainen, joten sen toksisuus on hyvin matala, ellei sitä käytetä eläimille, jotka ovat allergisia juuri beetalaktaameille. Tämä vaikuttaa kuitenkin olevan harvinaista. Kohde-eläinlajeille tehdyissä siedettävyyystutkimuksissa eläimille annettiin kaksinkertainen lääkeannos normaaliihin suositeltuun annokseen nähden ja haittavaikutuksia ei havaittu.

Yhteensopimattomuudet:

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.
Kysy käyttämättömiin lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista. Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.
Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

27.10.2021

15. MUUT TIEDOT

Pakkauskoot:

100 ml:n injektiopullo

250 ml:n injektiopullo.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

BIPACKSEDEL

Bimoxyl vet 150 mg/ml injektionsvätska, suspension för nötkreatur, får och gris

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLika

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Bimeda Animal Health Limited
2, 3 & 4 Airton Close,
Tallaght,
Dublin 24, Irland

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Bimoxyl vet 150 mg/ml injektionsvätska, suspension för nötkreatur, får och gris
amoxicillin (som amoxicillintrihydrat)

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

En ml gräddvit till vitaktig suspension innehåller 150 mg amoxicillin
(motsvarar 172 mg amoxicillintrihydrat).

4. ANVÄNDNINGSOMRÅDE(N)

Nötkreatur: För behandling av luftvägsinfektioner och andra infektioner, orsakade av amoxicillinkänsliga grampositiva och gramnegativa bakterier.

Får och grisar: För behandling av infektioner hos grisar och får, orsakade av bakterier som är känsliga för amoxicillin.

5 KONTRAINDIKATIONER

Ej lämpligt för intravenös eller intratekal administrering.

Får ej administreras till små växtätare.

Får ej användas vid känd överkänslighet mot den aktiva substansen amoxicillin, penicilliner eller mot något av hjälpmännen.

6. BIVERKNINGAR

Penicilliner och cefalosporiner kan ge upphov till överkänslighet efter administrering. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga .

Ibland kan en lokal reaktion av övergående natur uppkomma vid injektionsstället.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Nötkreatur, får och gris.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Nötkreatur, får och gris: endast intramuskulär administrering.

Rekommenderad dosering är 15 mg amoxicillin per kg kroppsvikt.

Detta motsvarar 1 ml/10 kg. För att garantera en korrekt dosering ska kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt för att undvika underdosering.

Den högsta injektionsvolymen oavsett ställe är:

Nötkreatur: 20 ml; får: 4 ml; grisar: 5 ml.

Större dosvolymer ska delas och ges på olika injektionsställen.

En upprepad administrering ska ges efter 48 timmar. För intramuskulära injektioner måste man byta ställe efter den första injektionen.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Använd en torr, steril nål och spruta för att extrahera suspension för att undvika hydrolys av amoxicillin.

Svabba gummiproppen innan en dos dras upp.

Omskakas väl före användning.

Förslutningen får inte punkteras mer än 30 gånger.

10. KARENSTID

Nötkreatur: Kött och slaktbiprodukter: 18 dygn

Mjölk: 72 timmar.

Får: Kött och slaktbiprodukter: 21 dygn

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

Grisar: Kött och slaktbiprodukter: 21 dygn

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter ”Utg.dat”. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dagar.

12. SÄRSKILD(A) WARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Inga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Användningen av produkten bör baseras på känslighetstestning av bakterierna som isolerats från djuret. Om detta inte är möjligt bör behandlingen baseras på lokal (regional, gårdsnivå) epidemiologisk information om målbakteriernas känslighet.

Officiella, nationella och regionala antimikrobiella riktlinjer ska beaktas när produkten används.

Om läkemedlet används på ett sätt som avviker från anvisningarna i produktresumén kan det öka förekomsten av bakterier som är resistenta mot amoxicillin och minska effekten av behandling med andra penicilliner på grund av potentialen för korsresistens.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Personer som är överkänsliga för penicilliner och cefalosporiner ska undvika kontakt med läkemedlet. Penicilliner och cefalosporiner kan ge upphov till överkänslighet (allergi) efter injektion, inandning, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner mot cefalosporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga.

Hantera inte denna produkt om du vet att du är sensibiliseras, eller om du har fått information om att du inte bör arbeta med sådana preparat.

Om du får symptom efter exponering, t.ex. hudutslag, bör du rådfråga läkare och visa denna varning för läkaren. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller svårt att andas är allvarligare symptom och kräver snabb läkarvård.

Dräktighet och laktation

Läkemedlets säkerhet har inte fastställts under dräktighet och laktation. Laboratoriestudier på råttor och kaniner har inte givit belägg för teratogena, fetotoxiska eller modertoxiska effekter. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedöming.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Det är känt att betalaktamantibiotika interagerar med antibiotika med bakteriostatisk verkan såsom kloramfenikol, makrolider, sulfonamider och tetracykliner. Det finns även en synergistisk verkan av penicilliner med aminoglykosider.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift)

Säkerheten för amoxicillin är typisk för den hos andra penicilliner på det sättet att den inneboende toxiciteten är mycket låg, utom hos djur med specifik allergi mot betalaktamer, och detta verkar vara sällsynt. Toleransstudier med den dubbla normala rekommenderade dosen till de namngivna djurslagen har utförts utan att några biverkningar observerades.

Blandbarhetsproblem

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

27.10.2021

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar:

Injektionsflaska med 100 ml

Injektionsflaska med 250 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.