



PRODUKTRESUMÉ

for

Veticyclin Prolongatum Vet., injektionsvæske, opløsning

- 0. D.SP.NR**
6692
- 1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**
Veticyclin Prolongatum Vet.
- 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING**
1 ml indeholder: Oxytetracyclin 200 mg som oxytetracyklindihydrat
- 3. LÆGEMIDDELFORM**
Injektionsvæske, opløsning
- 4. KLINISKE OPLYSNINGER**
 - 4.1 Dyrearter**
Kalv. Svin. Får.
 - 4.2 Terapeutiske indikationer**
Infektioner forårsaget af tetracyclinfølsomme bakterier.
 - 4.3 Kontraindikationer**
Allergi over for indholdsstoffer.
Dyr over 100 kg må ikke behandles.
Nedsat nyre- eller leverfunktion.
 - 4.4 Særlige advarsler**
Kun til intramuskulær brug.
Vægttab, især i anoretiske dyr, kan forekomme ved samtidig behandling med tetracyclin og glukocorticoid.
Da tetracycliner interferer med proteinsyntese både i bakterier og værtsceller kan en forøgelse af blodurin-kvælstof (BUN) forventes.

4.5 Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

Særlige forsigtighedsregler for dyret

Må ikke injiceres intravenøst.

Tetracykliner bør kun med forsigtighed anvendes til dyr med nedsat nyre- eller leverfunktion. Ved anvendelse af bredspektret antibiotika - som tetracykliner - er der altid risiko for superinfektion.

Brugen af produktet bør baseres på test af bakteriens følsomhed isoleret fra dyret. Hvis dette ikke er muligt, bør behandling baseres på lokale (regionale, bedriftsniveau) epidemiologiske oplysninger om målbakteriens følsomhed.

Fødevarestyrelsens gældende retningslinjer bør konsulteres før anvendelse.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet

Der bør udvises forsigtighed for at undgå utilsigtet injektion. Vask hænder efter brug. I tilfælde af kontakt med øjne eller hud skal der øjeblikkeligt vaskes med rigelige mængder vand, da der kan opstå irritation.

Andre forsigtighedsregler

Ingen.

4.6 Bivirkninger

Tetracykliner kan i meget sjældne tilfælde fremkalde overfølsomhedsreaktioner (herunder anafylaktisk reaktion).

Vævsbeskadigelse eller hævelse på injektionsstedet kan forekomme i meget sjældne tilfælde.

Kan i meget sjældne tilfælde give anledning til emaljehypoplasi og -misfarvning hos dyr, hvor mineraliseringen af tandanlægget ikke er afsluttet.

Der kan i meget sjældne tilfælde forekomme gastrointestinale forstyrrelser, ataxi, rystelser, perifere ødemer, dyspnø, fråde, kollaps, cyanose og eventuel mors.

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)

- Almindelig (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr)

- Ikke almindelig (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr)

- Sjælden (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)

- Meget sjælden (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

4.7 Drægtighed, diegivning eller æglægning

Kan anvendes.

4.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Tetracykliner udviser antagonisme over for antibiotika/kemoterapeutika med overvejende bactericid effekt, f.eks. penicilliner, cefalosporiner og aminoglycosider.

Samtidig optagelse af fødeemner, herunder mælk og mælkeprodukter, eller behandling med præparater indeholdende store mængder calcium, magnesium, aluminium eller jernsulfat kan hæmme absorptionen af oralt indgivet tetracyklin pga. kompleksbinding.

4.9 Dosering og indgivelsesmåde

20 mg oxytetracyklin/kg legemsvægt, svarende til 1 ml/10 kg legemsvægt intramuskulært.

Højst 5 ml pr. injektionssted og højst 2 injektioner pr. dyr.

Injiceres dybt intramuskulært.

For at sikre korrekt dosering og for at undgå underdosering bør legemsvægten beregnes så nøjagtigt som muligt.

Informationsklausul:

Ved injektion med Veticyclin Prolongatum Vet. og lignende produkter optræder vævsbeskadigelse. Da størrelsen af disse beskadigelser er afhængig af det injicerede volumen, er det vigtigt, at de fastsatte volumenbegrænsninger respekteres, og at der tilstræbes et så lille volumen pr. injektionssted som muligt.

4.10 Overdosering

Ingen.

4.11 Tilbageholdelsestid

Slagtning: 30 døgn.

Mælk: 5 døgn.

5. FARMAKOLOGISKE OPLYSNINGER

ATCvet-kode: QJ 01 AA 06

5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Oxytetracyklin er et bredspektret antibiotikum med bakteriostatisk virkning på både aerobe og anaerobe, grampositive og gramnegative bakterier, *Rikketsia*, *Mycoplasma* og *Chlamydia*. Der er krydsresistens mellem samtlige tetracykliner.

Oxytetracyklin hæmmer proteinsyntesen. I cellen bindes det irreversibelt til receptorer på 30S subenheden af det bakterielle ribosom, hvor det interfererer med bindingen af aminoacyl-tRNA til acceptor site på mRNA rebosom komplekset. Dette hindrer effektivt elongering af peptidkæden og hæmmer dermed proteinsyntesen.

5.2 Farmakokinetiske egenskaber

Den specielle formulering af præparatet giver prolongeret virkningstid. Maksimum serumkoncentration opnås 8 timer efter administration. Terapeutiske koncentrationer findes efter ca. 2 timer og opretholdes i op til 3 døgn. Plasmaproteinbinding er ca. 50%. Passerer placentamembranen. Udskilles i aktiv form i mælk, urin og fæces; 25-30% genfindes uændret i urinen, ca. 10% i fæces.

6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

6.1 Hjælpemidler

Magnesiumoxid, let

Ethanolamine

Povidon K17

N-Methyl-2-pyrrolidone

Natriumformaldehydsulfoxylat dihydrat

Nitrogen

Vand til injektionsvæsker

6.2 Uforlideligheder

Se pkt. 4.8.

6.3 Opbevaringstid

3 år.

6.4 Særlige opbevaringsforhold

Ingen.

6.5 Emballage

Hætteglas.

6.6 Særlige forholdsregler ved bortskaffelse af rester af lægemidlet eller affald

Ikke anvendte veterinærlægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Holland

Repræsentant

Dechra Veterinary Products A/S

Mekuvej 9

7171 Uldum

8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER

12119

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE

18. august 1988

10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN

30. november 2022

11. UDLEVERINGSBESTEMMELSE

BP