

17. februar 2022

PRODUKTRESUMÉ

for

Betamox Vet., injektionsvæske, suspension

0. D.SP.NR
6698

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN
Betamox Vet.

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Aktivt stof:

1 ml indeholder: Amoxicillin 150 mg som amoxicillintrihydrat.

Hjælpestoffer:

Se afsnit 6.1 for en fuldstændig fortegnelse over hjælpestoffer.

3. LÆGEMIDDELFORM
Injektionsvæske, suspension
Betamox Vet. er en hvid til råhvid suspension.

4. KLINISKE OPLYSNINGER

4.1 Dyrearter
Kvæg. Får. Svin. Hund. Kat.

4.2 Terapeutiske indikationer
Infektioner forårsaget af amoxicillinfølsomme bakterier hos kvæg, får, svin, hund og kat.

4.3 Kontraindikationer
Bør ikke gives til kaniner, hamstere, løbemus eller marsvin.
Må ikke anvendes intravenøst eller intratekalt.
Bør ikke anvendes i tilfælde af kendt overfølsomhed over for penicilliner eller cefalosporiner.

4.4 Særlige advarsler for hver dyreart

Ingen.

4.5 Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

Særlige forsigtighedsregler for dyret

Anvendelse af produktet skal være baseret på følsomhedstestning af bakterier isoleret fra dyret. Hvis dette ikke kan lade sig gøre, bør behandling baseres på lokale epidemiologiske oplysninger.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet

Der bør udvises forsigtighed for at undgå selvinjektion ved hændeligt uheld. I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen og etiketten bør vises til lægen.

Penicilliner og cefalosporiner kan forårsage livstruende allergisk reaktion efter utilsigtet injektion, inhalation, oral indtagelse eller hudkontakt. Overfølsomhed over for penicilliner kan medføre krydsreaktion over for cefalosporiner og omvendt.

1. Håndter ikke dette lægemiddel, hvis du ved, at du er overfølsom, eller hvis du er blevet frarådet at arbejde med sådanne præparater.
2. Håndter dette lægemiddel med stor forsigtighed og under iagttagelse af alle fornødne forholdsregler for at undgå eksponering.
3. Hvis du udvikler symptomer efter kontakt med dette lægemiddel, så som hududslæt, bør du søge læge og vise lægen denne advarsel. Hævelse af ansigt, læber eller øjne, åndedrætsbesvær er alvorlige symptomer, der kræver øjeblikkelig lægehjælp.

Vask hænderne efter brug.

Andre forsigtighedsregler

Ingen.

4.6 Bivirkninger

I sjældne tilfælde kan der forekomme hævelse på injektionsstedet.

I sjældne tilfælde kan der forekomme overfølsomhedsreaktioner.

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

Drægtighed

Kan anvendes under drægtighed.

Diegivning

Kan anvendes under diegivning.

Æglægning

Ikke relevant

4.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Den baktericide virkning af penicilliner hæmmes ved samtidig indgift af bakteriostatisk virkende farmaka som erythromycin og tetracyclin.

4.9 Dosering og indgivelsesmåde

For at sikre korrekt dosis og undgå underdosering bør legemsvægten fastsættes så nøjagtigt som muligt.

Kvæg, får og svin

8-15 mg per kg legemsvægt (½ - 1 ml per 10 kg legemsvægt) 1-2 gange daglig.

Applikation: Intramuskulært eller subkutant.

Hund og kat

15 mg per kg legemsvægt (1 ml per 10 kg legemsvægt) kan evt. gentages efter 24 timer.

Applikation: Intramuskulært eller subkutant.

Massér injektionsstedet.

Omrystes før brug.

Gummiproppen skal aftørres før hver dosis udtages.

Anvend tørre, sterile sprøjter og nåle.

Et separat injektionssted bør anvendes ved hver administration.

4.10 Overdosering

Ingen.

4.11 Tilbageholdelsestid

Slagtning: 30 døgn efter intramuskulær eller subkutan administration.

Mælk: 3 døgn efter intramuskulær eller subkutan administration.

5. FARMAKOLOGISKE OG IMMUNOLOGISKE OPLYSNINGER

Farmakoterapeutisk gruppe: Penicilliner med udvidet spektrum.

ATCvet-kode: QJ 01 CA 04

5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Amoxicillin er et bredspektret, semisyntetisk penicillinderivat (aminopenicillin), der udøver en baktericid effekt over for mange såvel grampositive som gramnegative bakterier.

Amoxicillin har ingen effekt overfor penicillinaseproducerende bakterier.

Amoxicillin nedbryder irreversibelt peptidoglycaner (polypeptider) i den eksisterende cellevæg snarere end nydannede cellevægge i bakterievækstfasen.

5.2 Farmakokinetiske egenskaber

Amoxicillin udøver en baktericid effekt, der indtræder hurtigere end ampicillinets.

Sammenlignet med ampicillin opnås noget højere vævskoncentrationer og bedre fordeling i organismen.

Amoxicillin indgår i det enterohepatiske kredsløb og hovedparten udskilles gennem nyrerne.

5.3 Miljømæssige forhold

Ingen særlige.

6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

6.1 Hjælpestoffer

Butylhydroxyanisol

Butylhydroxytoluen

Aluminiummonostearat

Propylenglykoldicaprylocarprat

6.2 Uforligeligheder

Ingen kendte.

6.3 Opbevaringstid

1 år.

6.4 Særlige opbevaringsforhold

Må ikke opbevares over 25 °C.

6.5 Emballage

Hætteglas (glas).

Hætteglas (plast).

6.6 Særlige forholdsregler ved bortskaffelse af rester af lægemidlet eller affald

Beholder og eventuelt restindhold tilbageleveres til apotek/leverandør eller til kommunal modtageordning.

7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

ScanVet Animal Health A/S

Kongevejen 66

3480 Fredensborg

8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER

13229

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE

19. oktober 1988

10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN

17. februar 2022

11. UDLEVERINGSBESTEMMELSE

BPK