



16. april 2020

## **PRODUKTRESUMÉ**

for

**Norodine Vet., oral pasta**

**0. D.SP.NR**  
6567

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**  
Norodine Vet.

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING**  
1 gram indeholder:

Trimethoprim 58 mg/g  
Sulfadiazin 288,3 mg/g

**3. LÆGEMIDDELFORM**  
Oral pasta

**4. KLINISKE OPLYSNINGER**

**4.1 Dyrearter**  
Hest.

**4.2 Terapeutiske indikationer**  
Infektioner forårsaget af Sulfonamid/Trimetoprim følsomme mikroorganismer hos hest.

**4.3 Kontraindikationer**  
Detomidinbehandlede heste, se pkt. 4.8.  
Nedsat leverfunktion, se pkt. 4.5.

**4.4 Særlige advarsler for hver dyreart**  
Ingen.

## 4.5 Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

### Særlige forsigtighedsregler for dyret

Forsigtighed udvises ved behandling af heste med leverlidelser og bloddyskrasi. Bør ikke anvendes til heste med kendt sulfonamidsensitivitet.

Brug af produktet skal baseres på test for følsomhed og være i overensstemmelse med officielle og lokale antimikrobielle politikker.

### Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet

Ingen.

### Andre forsigtighedsregler

Ingen.

## 4.6 Bivirkninger

Overfølsomhedsreaktioner kan forekomme.

## 4.7 Drægtighed, diegivning eller æglægning

Kan anvendes.

## 4.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Trimetoprim-/sulfonamidholdige præparater kan udløse fatale, cardiale arrytmier hos detomidinsederede heste.

Absorptionen øges, hvis man undlader foder de sidste par timer før dosering.

## 4.9 Dosering og indgivelsesmåde

Pastaen leveres i sprøjte af plastic med dosisinddeling for hver 50 kg hest. Daglig dosis er 30 mg aktivt stof pr. kg legemsvægt.

Før administration indstilles sprøjten i forhold til hestens legemsvægt. Hætten fjernes fra sprøjtespidsen og spidsen placeres i mundvigen. Pastaen deponeres på oversiden af tungen.

## 4.10 Overdosering

Ikke aktuelt.

## 4.11 Tilbageholdelsestid

Slagtning: 15 døgn.

## 5. FARMAKOLOGISKE OG IMMUNOLOGISKE OPLYSNINGER

### 5.0 Terapeutisk klassifikation

ATCvet-kode: QJ 01 EW 10 – Sulfonamider og trimethoprim inkl. derivater

### 5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Sulfadiazin hæmmer inkorporering af para-aminobenzosyre til folinsyre og trimetoprim hæmmer enzymet dihydrofolat reductase, som omdanner dihydrofolinsyre til tetrahydrofolinsyre. Givet sammen har de en synergistisk effekt. Kombinationen har baktericid effekt ved at hæmme syntesen af puriner, som er nødvendig for DNA syntese.

Kombinationen har bredspektret virkning overfor mange grampositive og gramnegative aerobe bakterier, en stor andel af de anaerobe bakterier samt chlamydia og protozoer.

## **5.2 Farmakokinetiske egenskaber**

-

## **5.3 Miljømæssige forhold**

-

## **6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

### **6.1 Hjælpemidler**

Propylenglycol  
Carbomer  
Methylparahydroxybenzoat  
Propylparahydroxybenzoat  
Natriumhydroxid  
Vand til injektionsvæsker.

### **6.2 Uforlideligheder**

Ingen.

### **6.3 Opbevaringstid**

2 år.

### **6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Ingen.

### **6.5 Emballage**

Éngangs "Dial-a-dose"2 plastiksprøjter à 45 g. Éngangs "Dial-a-dose" plastiksprøjter à 52 g".

### **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**

18146

## **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE**

27. maj 1998

## **10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

16. april 2020

**11. UDLEVERINGSBESTEMMELSE**  
BP