



6. februar 2024

PRODUKTRESUMÉ

for

Baytril Vet., oral opløsning

0. D.SP.NR
8259

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN
Baytril Vet.

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING
1 ml indeholder: Enrofloxacin 25 mg. Benzylalkohol 14 mg.

Se afsnit 6.1 for en fuldstændig fortegnelse over hjælpestoffer.

3. LÆGEMIDDELFORM
Oral opløsning

4. KLINISKE OPLYSNINGER

4.1 Dyrearter
Kalve.

4.2 Terapeutiske indikationer
Infektioner forårsaget af enrofloxacinfølsomme bakterier.

4.3 Kontraindikationer
Må ikke anvendes til lakterende køer.
Må ikke anvendes til æglæggende fjerkræ.
Må ikke anvendes til hest.

4.4 Særlige advarsler for hver dyreart
Bør ikke anvendes til hunde med epilepsi.
Hvis anvendelsen af dette lægemiddel til dyr afviger fra de instruktioner der er angivet i produktresuméet, kan prævalensen af bakterieresistens overfor fluoroquinoloner forøges. Dette med risiko for nedsat effektivitet af andre quinoloner som følge af mulighed for krydsresistens (se pkt. 4.9).

4.5 Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

Særlige forsigtighedsregler for dyret

Bør ikke anvendes til dyr med nedsat nyrefunktion.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet

Ingen.

Andre forsigtighedsregler

-

4.6 Bivirkninger

Ingen.

4.7 Drægtighed, diegivning eller æglægning

Kan anvendes.

4.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Ingen.

4.9 Dosering og indgivelsesmåde

2,5-5 mg/kg legemsvægt dagligt i 3-10 dage.

Dyrlægen må kun anvende, udlevere eller ordinere fluroquinoloner til brug i indtil 5 dage, såfremt det ved en aktuel akkrediteret laboratoriemæssig resistensundersøgelse på et akkrediteret laboratorium er dokumenteret, at andre registrerede antibiotika ikke er anvendelige.

Ved akut sygdom kan behandlingen kun iværksættes før resultatet af resistensundersøgelsen foreligger, hvis de kliniske symptomer og dyrlægens kendskab til sygdomsforekomsten og resistensforholdene i besætningen begrunder iværksættelsen af en sådan behandling. Såfremt resultatet af resistensundersøgelsen viser, at andre antibiotika er virksomme, skal videre behandling foretages med disse.

Behandlingen skal senest 14 dage efter afslutning indberettes til den fødevareregion, hvortil dyrlægen hører, med oplysning om dato for behandlingens påbegyndelse og afslutning, hvilke og hvor mange dyr, der er behandlet, diagnose, resultat af resistensundersøgelsen, besætningens CHR-nummer, dyrlægens autorisationsnummer samt underskrift.

4.10 Overdosering

Ingen.

4.11 Tilbageholdelsestid

Slagtning: 10 døgn.

5. FARMAKOLOGISKE OG IMMUNOLOGISKE OPLYSNINGER

Farmakoterapeutisk gruppe: Fluoroquinoloner: QJ 01 MA 90

5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Enrofloxacin er et fluoroquinolon. Enrofloxacin virker baktericidt ved at hæmme enzymet DNA-gyrase der er involveret i bakteriernes DNA-replikation. Enrofloxacin virker udover på bakterier i vækst også på bakterier i stationær fase, idet enrofloxacin fremkalder en permeabilitetsændring i fosfolipidlaget i cellevæggens ydre membran.

Enrofloxacin har baktericid effekt på gramnegative og mange grampositive bakterier samt mycoplasma.

5.2 Farmakokinetiske egenskaber

Enrofloxacin opnår praktisk taget samme serumkoncentration uanset om produktet indgives parenteralt eller per os. Enrofloxacin har et højt fordelingsvolumen. Vævskoncentrationerne er ofte 2-3 gange højere end serumkoncentrationerne. De højeste koncentrationer af enrofloxacin er målt i lungevæv, i lever og nyrer og i hud, knogler og det lymfatiske systems celler, herunder makrofager. Enrofloxacin passerer blod-hjernebarrieren, og passerer til cerebrospinalvæske og øjets glaslegeme.

Fluoroquinoloner metaboliseres delvist i leveren og udskilles i urin og galde som aktivt stof eller aktive metabolitter.

5.3 Miljømæssige forhold

-

6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

6.1 Hjælpestoffer

Kaliumhydroxid
Benzylalkohol
Methylhydroxypropylcellulose
Vand rensat

6.2 Uforligeligheder

Blanding med vaccine eller lægemidler i samme sprøjte frarådes.

6.3 Opbevaringstid

3 år.

6.4 Særlige opbevaringsforhold

Ingen.

6.5 Emballage

Plastflasker.

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

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Tyskland

Repræsentant

Elanco Denmark ApS
Lautrupvang 12, 1.
2750 Ballerup

8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER

Oral opløsning 25 mg/ml: 13481

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE

27. december 1991

10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN

6. februar 2024

11. UDLEVERINGSBESTEMMELSE

BP