

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Terramycin® vet. uteritorier

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

oxytetracyklinhydroklorid 510 mg

Hjelpestofferer:

Se punkt 6.1 for komplett liste over hjelpestoffer.

3. LEGEMIDDELFORM

Uteritorier til intrauterin bruk.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til

Storfe, sau og gris

4.2 Indikasjoner der dyrearter som preparatet er beregnet til, er angitt

Profylaktisk og terapeutisk ved retentio secundinarium, prolapsus uteri, vanskelige fødsler og metritt.

4.3 Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes til dyr som er overfølsomme overfor tetracykliner.

4.4 Spesielle advarsler for hver enkelt dyreart som preparatet er beregnet til

Ingen.

4.5 Særlige forholdsregler

Beskyttelsestiltak

Hendene bør vaskes etter kontakt med legemiddelet.

Forsiktighetsregler

Forsiktighet bør utvises ved behandling av dyr med nedsatt nyrefunksjon.

4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)

Ingen kjente.

4.7 Bruk under drektighet, laktasjon eller verping

Skal ikke gis til drektige dyr.

4.8 Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjoner

Ingen kjente

4.9 Tilførselsmengder og -vei

Kun till intrauterin bruk.

1 - 2 uteritorier daglig, deponeres etter at betennelsesprodukter og nekrotisk vev er fjernet så langt det er mulig.

4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig

Ingen observerte bivirkninger.

4.11 Tilbakeholdelsestider

Slakt: 6 dager

Melk: 3 dager.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

4.0 ATC-kode

QG01A A07

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Oxytetracyklin er bakteriostatisk og hemmer proteinsyntesen hos følsomme mikroorganismer.

Etter diffusjon gjennom ytre cellemembran skjer det en aktiv transport til indre cytoplasmamembran.

Inne i cellen bindes tetracyklin irreversibelt til reseptorer på ribosomene, der de interfererer med bindingen av t-RNA til m-RNA. Dette umuliggjør aminosyrenes tilfesting til peptidkjeden og derigjennom hindres proteinsyntesen. Det antimikrobielle spektrum omfatter aerobe og anaerobe grampositive og gramnegative bakterier, Mycoplasma, Rickettsia og Chlamydia.

5.2 Farmakokinetiske opplysninger

Kun små mengder oxytetracyklin resorberes etter intrauterin administrasjon og stoffet kan påvises i plasma og melk i ca. 24 timer. Oxytetracyklin utskilles i hovedsak gjennom uterin sekresjon, men begrensede mengder også via urin, fæces og melk.

5.3 Miljøegenskaper

-

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Liste over hjelpestoffer

natriummetabisulfitt	50 mg
cetrimid	100 mg
vinsyre	9.125 mg
polyvinylpyrrolidon	800 mg
magnesiumstearat	100 mg
talk	600 mg
mannitol	2.015 mg
natriumbikarbonat	10.200 mg

6.2 Uforlikeligheter

Ingen kjente problemer med blandbarhet.

6.3 Holdbarhet

36 måneder

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares i romtemperatur opptil 25 °C og beskyttes mot fuktighet

6.5 Indre emballasje, type og sammensetning

10 x 0,5 g

hver uteritorie i enkelt aluminium/papp/polyetylen pose.

6.6 Særlige forholdsregler for deponering av ubrukt veterinærpreparat eller av avfallsmaterialer fra bruken av slike preparater

Ingen spesiell håndtering er nødvendig.

Vare med utgått holdbarhet innleveres til apotek for destruksjon.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

3264

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE

15/09/1967 / 09/01/2003

10. OPPDATERINGSDATO

29.11.2021