

Bipacksedel

Denagard vet.

INNEHAVARE AV FÖRSÄLJNINGSTILLSTÅND/ INFORMATION LÄMNAS AV

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Tyskland

Tillverkare

Elanco France S.A.S., 26, rue de la Chapelle, 68330 Huningue, Frankrike

Innehåll

Aktiv substans:

1 ml innehåller: Tiamulin 162,2 mg, motsvarande tiamulinhydrogenfumarat 200 mg

Hjälpämnen: Etanol och Sesamolja.

LÄKEMEDELSFORM OCH –STYRKA

200 mg/ml injektionsvätska, lösning

INDIKATIONER

Infektioner hos svin orsakade av mikroorganismer känsliga för tiamulin t.ex. svindysenteri, enzootisk pneumoni orsakad av *Mycoplasma hyopneumoniae* komplicerad med *Pasteurella multocida*, artrit orsakad av *Mycoplasma hyosynoviae*.

KONTRAINDIKATIONER

Preparatet får ej ges till dräktiga suggor med undantag för de sista 4 dräktighetsveckorna.

Denagard vet ska inte användas tillsammans med foder innehållande koccidiosmedlen monensin, narasin, salinomycin eller lasalocid, eftersom samtidig behandling kan orsaka akuta förgiftningssymtom.

Observera: Varken 7 dagar före eller 7 dagar efter behandling med Denagard vet ska dessa ämnen ha använts eller användas.

Dräktighet och laktation

Preparatet får ej ges till dräktiga suggor med undantag för de sista 4 dräktighetsveckorna.

BIVERKNINGAR

Lokala reaktioner vid injektionsstället.

DJURSLAG

Svin

DOSERING

Svindysenteri: 10 mg/kg kroppsvikt motsvarar 1 ml/20 kg kroppsvikt, intramuskulärt. Behandlingen bör pågå under 1 – 3 dagar. Den maximal volym som får administreras intramuskulärt på ett injektionsställe är 10 ml.

Ges som engångsdos till akut sjuka grisar med nedsatt matlust vid samtidig behandling med Denagard vet. lösning i dricksvattnet.

Enzootisk pneumoni: 15 mg/kg kroppsvikt intramuskulärt dagligen under 3 dygn.

Mycoplasmaorsakad artrit: 10 – 15 mg/kg kroppsvikt dagligen under 3 dygn.

SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Användning av läkemedlet ska baseras på identifiering och känslighetstestning av målpatogen(er).

Om detta inte är möjligt ska behandlingen baseras på epidemiologisk information och kunskap om känslighet hos målpatogenerna på gårdsnivå eller på lokal/regional nivå. Användning av läkemedlet ska ske i enlighet med officiella, nationella och regionala riktlinjer avseende antimikrobiell behandling.

Ett antibiotikum med lägre risk för selektion av antimikrobiell resistens (lägre AMEG-kategori) ska användas som första behandlingsalternativ i fall där känslighetstestning tyder på en sannolik effekt av detta tillvägagångssätt.

KARENSTID

Kött och slaktbiprodukter: 22 dagar

FÖRVARING

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Användes före utgångsdatum som finns på förpackningen.

SKYDDSFÖRESKRIFTER FÖR PERSONER SOM ADMINISTRERER DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDET TILL DJUR

Undvik självinjicering. Uppsök omedelbart läkare vid självinjicering då allvarliga lokala reaktioner kan uppträda efter injicering av oljebaserade preparat. Personlig skyddsutrustning bestående av handskar bör bäras vid hantering av produkten.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄND PRODUKT OCH AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Överbliven medicin återlämnas till apoteket.

Datum då bipacksedeln senast godkändes

2022-12-28