

## BIPACKSEDEL

Alamycin LA vet 200 mg/ml injektionsvätska, lösning

### 1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Irland

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Norbrook Laboratories Limited  
Newry, Co. Down  
Nordirland

Norbrook Manufacturing Ltd.  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Irland

### 2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Alamycin LA vet 200 mg/ml injektionsvätska, lösning

### 3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 ml innehåller:

*Aktiv substans:*

Oxitetracyklindihydrat motsvarande oxitetracyklin 200 mg

*Hjälpämnen:*

Natriumformaldehydsulfoxylat 2,0 mg  
Vatten för injektionsvätskor 1 ml

### 4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDEN

Infektioner förorsakade av bakterier känsliga för tetracyklin, främst enligt resistensbestämning, t.ex. pneumoni, metrit.

## **5. KONTRAINDIKATIONER**

Läkemedlet är inte avsett för häst, hund och katt.  
Överkänslighet mot oxitetracyklin eller mot något hjälpämne.

## **6. BIVERKNINGAR**

Gastrointestinala biverkningar kan förekomma. Lokala reaktioner kan i vissa tillfällen förekomma på injektionsstället. En snabb intravenös injektion kan förorsaka shock hos nöt. Vid behandling med tetracyklin, under den tid tänderna mineraliseras, kan emaljhypoplasi och missfärgning förekomma. Oxitetracyklin kan förorsaka överkänslighet mot solljus.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

## **7. DJURSLAG**

Nöt, svin, får.

## **8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Intramuskulärt.

Som engångsdos 20 mg/kg (1 ml/10 kg) djupt intramuskulärt.

Vid administrering bör man inte injicera mer än 20 ml på samma ställe hos nöt, 5 ml hos svin och 5 ml hos får.

## **9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING**

Människor som är överkänsliga mot tetracykliner bör undvika kontakt med produkten och skydda sig tillräckligt vid behov. Tvätta händerna efter användning.

## **10. KARENSTID**

Nöt:

Slakt: 38 dygn

Mjök: 8 dygn

Får:

Slakt: 20 dygn

Mjök: 8 dygn

Svin:

Slakt: 20 dygn

## **11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara flaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Hållbarhet efter det att förpackningen öppnats första gången är 28 dygn.

## **12. SÄRSKILD VARNING**

Inga.

## **13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

## **14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

23.06.2020

## **15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

Försiktighet skall iakttas vid behandling av djur med nedsatt njurfunktion.

Användning rekommenderas inte under dräktighet eller laktation.

Tetracykliner kan öka levertoxiciteten av erytromycinstolat, sulfadiazin, klorpromazin och fenylobutazon. Anestesimedel som innehåller fluor kan öka njurtoxiciteten av tetracykliner. Baktericidiska och bakteriostatiska mikrobmediciner verkar antagonistiskt.

Oxitetra-cyklin bör inte kombineras med lösningar innehållande kalsium eller järndextran.

Ytterligare upplysningar om detta veterinärmedicinska läkemedel kan erhållas hos ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.