

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Vetroxy vet 200 mg/ml injektionsvätska, lösning för nötkreatur, får och svin

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En ml innehåller:

Aktiv substans:

Oxitetrazyklin 200,0 mg
(motsvarande 216 mg oxitetrazyklindihydrat)

Hjälpämne:

Natriumformaldehydsulfoxilatdihydrat 4,0 mg

För fullständig förteckning över hjälpämnena, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Injektionsvätska, lösning.
Klar, gulbrun lösning.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Nötkreatur, får och svin.

4.2 Indikationer, specificera djurslag

Behandling av infektioner orsakade av oxitetrazyklänkänsliga bakterier hos nötkreatur, får och svin enligt följande:

Nötkreatur:

- Pasteurellos och luftvägsinfektioner orsakade av *Mannheimia haemolytica* eller *Pasteurella multocida*.
- Navelinfektioner och septisk artrit orsakade av *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* eller *Staphylococcus aureus*.
- Klinisk mastit orsakad av *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae* eller *Streptococcus uberis*.
- Metrit orsakad av *Escherichia coli*

Får:

- Pasteurellos och luftvägsinfektioner orsakade av *Mannheimia haemolytica* eller *Pasteurella multocida*.
- Navelinfektioner och septisk artrit orsakade av *Trueperella pyogenes* eller *Escherichia coli*.
- Klinisk mastit orsakad av *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* eller *Staphylococcus aureus*.
- Rödsjuka orsakad av *Erysipelothrix rhusiopathiae*.

- Läkemedlet kan även användas för behandling och metafylax av enzootisk kastning hos får orsakad av *Chlamydomphila abortus*.

Svin:

- Pasteurellos och luftvägsinfektioner orsakade av *Mannheimia haemolytica* eller *Pasteurella multocida*.
- Navelinfektioner och septisk artrit orsakade av *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* eller *Staphylococcus aureus*.
- Klinisk mastit orsakad av *Escherichia coli*.
- Rödsjuka orsakad av *Erysipelothrix rhusiopathiae*.
- Atrofisk rinit orsakad av *Bordetella bronchiseptica* eller *Pasteurella multocida*.

4.3 Kontraindikationer

Använd inte till hästar, hundar och katter.

Använd inte till djur med lever- eller njurskador.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne.

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Späd inte läkemedlet.

Om annan behandling administreras samtidigt ska olika injektionsställen användas.

Användning av läkemedlet ska baseras på känslighetstestning av de bakterier som isolerats från djuret.

Om detta inte är möjligt, ska behandlingen baseras på lokal (regional, från det enskilda lantbruket) epidemiologisk information om känslighet hos målbakterierna.

Hänsyn ska tas till officiella och lokala antimikrobiella riktlinjer när läkemedlet används.

Om läkemedlet används på ett sätt som avviker från anvisningarna i produktresumén kan det öka förekomsten av bakterier som är resistenta mot oxitetracyclin och minska effekten av behandling med andra tetracykliner på grund av potentialen för korsresistens.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Hjälpämnet dimetylacetamid kan skada foster. Därför måste kvinnor i fertil ålder vara mycket noga med att undvika exponering via spill på huden eller oavsiktlig självinjektion när läkemedlet administreras. Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, ska du inte administrera läkemedlet.

Detta läkemedel kan orsaka allergiliknande reaktioner hos känsliga personer.

Personer som är överkänsliga för tetracykliner ska undvika kontakt med läkemedlet.

Detta läkemedel kan irritera hud och ögon. Undvik kontakt med hud och ögon. Vid oavsiktligt spill på huden eller stänk i ögonen ska det berörda området sköljas med rikligt med vatten.

Var noga med att undvika oavsiktlig injektion. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Tvätta händerna efter användning.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Även om läkemedlet tolereras väl har i mycket sällsynta fall en svag lokal reaktion av övergående natur observerats.

Tetracykliner har även associerats med ljuskänslighetsreaktioner och, i sällsynta fall, med levertoxicitet och bloddyskrasier.

När oxitetracyklin ges till unga djur kan det orsaka en gul, brun eller grå missfärgning av ben och tänder. Hög dos eller kronisk administrering kan försena bentillväxt eller -läkning.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Den aktiva substansen, oxitetracyklin, passerar snabbt över till placenta och koncentrationer i fosterblodet kan nå upp till samma nivåer som i moderns blodomlopp, även om koncentrationen vanligtvis är något lägre. Tetracykliner lagras i tänder, vilket orsakar missfärgning, emaljhypoplasi och minskad mineralisering. Tetracykliner kan även försena fetal skelettutveckling. Därför bör läkemedlet endast användas under den sista halvan av dräktighetsperioden när nyttan överväger riskerna för fostret.

Läkemedlet kan administreras till lakterande djur utan risk.

Oxitetracyklin utsöndras i mjölk. Koncentrationerna är i allmänhet låga.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Oxitetracyklin ska inte administreras samtidigt med bakteriedödande antibiotika, t.ex. penicilliner och cefalosporiner.

Divalenta eller trivalenta katjoner (Mg, Fe, Al, Ca) kan kelatera tetracykliner.

4.9 Dos och administreringsätt

Rekommenderad dos är 20 mg/kg kroppsvikt (dvs. 1 ml per 10 kg kroppsvikt) administrerat som djup intramuskulär injektion. För att garantera en korrekt dosering ska kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt för att undvika underdosering.

Läkemedlet rekommenderas endast för engångsadministrering.

Proppen kan punkteras upp till 35 gånger utan risk. När grupper av djur behandlas bör en uppdragningskanyl användas.

Maximal volym som ska administreras per injektionsställe:

Nötkreatur:	20 ml
Svin:	10 ml
Får:	5 ml

4.10 Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

Det finns inget känt specifikt motgift. Om tecken på möjlig överdosering uppstår ska djuret behandlas symtomatiskt.

4.11 Karenstid(er)

Nötkreatur:

Kött och slaktbiprodukter: 31 dagar

Mjök: 10 dagar

Får:

Kött och slaktbiprodukter: 9 dagar

Mjök: 7 dagar

Svin:

Kött och slaktbiprodukter: 18 dagar

5. FARMAKOLOGISKA ELLER IMMUNOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Antibakteriella medel för systemiskt bruk, tetracykliner.

ATCvet-kod: QJ01AA06

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Oxitetracyklin är ett bakteriostatiskt antibiotikum som hämmar proteinsyntes hos känsliga bakterier. Inne i cellen binds det irreversibelt till receptorer på 30S-subenheten av den bakteriella ribosomen där det stör bindningen av aminoacyl-transfer-RNA till acceptorstället på budbärar-RNA-ribosomkomplexet. Detta förhindrar effektivt att aminosyror läggs till i den långa peptidkedjan, vilket därmed hämmar proteinsyntesen.

Oxitetracyklin har visat sig vara effektivt *in vitro* mot följande bakteriearter: *Bordetella bronchiseptica*, *Trueperella pyogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Escherichia coli*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae* och *Streptococcus uberis*.

Flera gener har identifierats vilka medierar resistens mot tetracykliner och dessa gener kan bli burna på plasmider eller transposoner mellan både patogena och icke patogena bakterier. De vanligaste resistensmekanismerna involverar antingen eliminering av antibiotikumet från organismen genom energiberoende effluxpumpar eller att ribosomen skyddas mot bindning genom förändrade målstellen. Resistens mot ett tetracyklin medför korsresistens i hela gruppen.

Oxitetracyklinresistens har identifierats i många veterinärmedicinska patogener. Förekomsten av resistens varierar emellertid mycket mellan olika platser. För veterinärmedicinska isolat är känslighetsbrytpunkten $\leq 2 \mu\text{g/ml}$ för respiratoriska patogener hos nötkreatur och $\leq 0,5 \mu\text{g/ml}$ för patogener hos svin. För övriga isolat används brytpunkten för känsliga organismer hos människa, vilket är $\leq 4 \mu\text{g/ml}$ för alla organismer, utom *streptococci*, där den är $\leq 2 \mu\text{g/ml}$ (CLSI, 2007).

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Maximala blodkoncentrationer uppnås mellan 4 och 8 timmar efter intramuskulär administrering.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

Natriumformaldehydsulfoxilatdihydrat

Magnesiumoxid, lätt

Dimetylacetamid
Dinatriumedetat
Etanolamin (för pH-reglering)
Saltsyra, koncentrerad (för pH-reglering)
Vatten för injektionsvätskor

6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 2 år
Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dagar.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C.
Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Injektionsflaskor av gulbrunt typ II-glas, 100 ml, förslutna med en propp av bromobutylgummi med aluminiumförsegling och förpackade individuellt i ytterkartonger.

6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Vetroxy vet ska inte kastas i avloppet.
Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Bimeda Animal Health Limited
Unit 2/3/4 Airton Close
Tallaght
Dublin 24
Irland

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

54256

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 2016-12-22
Datum för förnyat godkännande: 2021-10-19

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

2022-03-08

FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING

Ej relevant.