

BIJSLUITER

SULFATRIM (16 mg/ml + 80 mg/ml) orale druppels

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Le Vet B.V.

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Forellenweg 16

4941 SJ Raamsdonksveer

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Sulfatrim (16 mg/ml + 80 mg/ml) orale druppels
(trimetoprim en sulfamethoxazol)

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Werkzame bestanddelen per ml:

Trimetoprim	16 mg
Sulfamethoxazol	80 mg

Hulpstoffen:

Kokosnootaroma, natriumhydroxide (E524), glycerol (E422),
water voor injecties

INDICATIES

Behandeling van gastrointestinale infecties veroorzaakt door
protozoa (met name cocciden) die gevoelig zijn voor de combinatie
van trimetoprim en sulfamethoxazol.

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken in geval van ernstige nier- of leverfunctiestoornis.

Niet gebruiken ter profylaxe.

Niet gebruiken in gevallen van bekende overgevoeligheid voor
de werkzame bestanddelen of de hulpstoffen.

BIJWERKINGEN

Sulfonamides kunnen diverse overgevoeligheidsreacties geven, of
symptomen van gastrointestinale aandoeningen laten zien doordat
ze de normale darmflora veranderen.

Oprispingen kunnen voorkomen bij vogels.

Stimulering van het centraal zenuwstelsel en myelinedegradatie
zijn gezien bij zeer hoge doseringen.

Alle vermoedelijke bijwerkingen en vermoedens van gebrekkige
effectiviteit dienen te worden gemeld aan de registratiehouder
of de Engelse diergeneesmiddelautoriteiten.

DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Konijnen, duiven en baarddagamen.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Toedieningswijze

Voor orale toediening.

Toe te dienen hoeveelheden

Voor een juiste dosering dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig
mogelijk te worden bepaald, om onderdosering te voorkomen.

Doeldier	Dosis (mg/kg) TMP+SMZ	Dagelijkse frequentie	ml oplossing/ kg	Duur (dagen)
Konijn	20 - 30	2	0.2 – 0.3	10 - 14
Duif	25 - 50	2	0.2 – 0.5	10 - 14
Baardagaam	15 - 20	1*	0.15 – 0.2	7 - 14

*In sommige literatuurreferenties wordt geadviseerd om na de tweede dosis
om de andere dag te doseren.

Dit is een beperkte geneesmiddelregistratie en de bovengenoemde
doseringen zijn in overeenstemming met doseringen zoals deze zijn
gerapporteerd voor deze werkzame stoffen bij deze doeldiersoorten.
Alle vermoedelijke bijwerkingen en vermoedens van gebrekkige
effectiviteit dienen te worden gemeld aan de registratiehouder of
de Engelse diergeneesmiddelautoriteiten.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Niet van toepassing.

WACHTTERMIJN

Het product mag niet worden toegepast bij dieren die gebruikt
worden voor menselijke consumptie, of in dieren die eieren
produceren voor menselijke consumptie.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Niet bewaren boven 25°C.

Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het
etiket.

Bewaartermijn na de eerste opening van de flacon: 10 dagen.

Bewaartermijn na verdunning conform instructies: 4 dagen.

Bewaren in de originele flacon.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Dit is een beperkte diergeneesmiddelregistratie en de werkzaamheid
van het product wordt ondersteund door een zeer kleine hoeveelheid
gegevens voor de bovengenoemde indicaties. Vermoedens van
gebrekkige effectiviteit dienen te worden gemeld aan de
registratiehouder of de Engelse diergeneesmiddelautoriteiten.
Zoals bij alle antibiotica kan langdurige toepassing leiden tot
de ontwikkeling van resistente stammen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Zorg voor een hydratering van de patiënt tijdens de behandeling. Het product dient voorzichtig te worden toegepast bij patiënten met verminderde nier- of leverfunctie, of met urinewegobstructie, vanwege de mogelijke verhoogde kans op bijwerkingen door verminderde uitscheiding van het diergeneesmiddel.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Personen met een bekende overgevoeligheid voor sulfonamides moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden. In geval van een reactie of overgevoeligheid na blootstelling (zoals huiduitslag) dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en deze bijsluiter te worden getoond. In geval van ernstige reacties (opzwellen van het gezicht, lippen of ogen), dient onmiddellijk medische hulp te worden ingeschakeld en de bijsluiter meegenomen te worden. Probeer direct contact met de huid of ogen te voorkomen. Indien er contact is, was dan het aangedane gebied met ruime hoeveelheden schoon water. Vraag medische hulp indien irritatie aanhoudt. Handen wassen na gebruik.

Gebruik tijdens dracht en lactatie

Er zijn geen studies met het product uitgevoerd bij drachtige of lacterende dieren. Sulfonamides passeren de placenta en kunnen concentraties in de foetus bereiken van >50% van de concentratie die in het serum van de moeder zijn gemeten. Teratogeniciteit is gerapporteerd bij sommige laboratoriumdieren, wanneer hoge doses werden toegediend. Beide werkzame bestanddelen passeren de placenta en worden uitgescheiden in melk. Ze mogen alleen worden toegepast bij drachtige dieren wanneer uit de risico-batenanalyse door de behandelend dierenarts blijkt dat de werkzaamheid duidelijk de risico's van de therapie overstijgt.

Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Maagzuurremmers kunnen de orale biologische beschikbaarheid van sulfonamides verminderen, wanneer gelijktijdig toegediend. Sulfonamides kunnen vals-positieve resultaten geven van urine glucosetests, wanneer de methode van Benedict wordt gebruikt.

Onverenigbaarheden

Dit product niet mengen met andere diergeneesmiddelen.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Maart 2014

OVERIGE INFORMATIE

Farmacodynamische eigenschappen

Sulfamethoxazol werkt als een vals substraat in de synthese van foliumzuur en trimetoprim remt dihydrofolaatreductase. In combinatie is het effect synergistisch en remt het verschillende stappen van de synthese van tetrahydrofoliumzuur.

Farmacokinetische eigenschappen

Sulfamethoxazol is een zwak organisch zuur en trimetoprim is een vetoplosbare organische base. Iedere stof heeft verschillende farmacokinetische parameters (absorptie, verdeling, eliminatie) in elke doeldiersoort. In combinatie worden beide stoffen goed verdeeld over het hele lichaam. Ze worden onveranderd uitgescheiden via de nieren via glomerulaire filtratie en tubulaire secretie, en gemetaboliseerd door de lever. Sulfonamides worden voornamelijk geacyleerd en geconjugeerd met glucuronidezuur en trimetoprim wordt gemetaboliseerd tot oxide en gehydroxyleerde metabolieten.

Verpakkingsgrootte

10 ml of 30 ml bruine glazen flacons (type 3) met een LDPE opzetstukje en een HDPE druppelschroef dop.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Registratienummer: Vm 19994/4024