

Vaccinen har ikke markedsføringstilladelse fra Lægemiddelstyrelsen, men sælges som ikke-registreret vaccine (iht. Lægemiddelovens §30) og kan rekvireres fra Dianova A/S til anvendelse i besætninger, der har opnået særlig tilladelse fra DTU-Veterinærinstituttet.

INDLÆGSSEDDEL

Tetanus serum

1. PRODUCENT

Colorado Serum Company
Denver, USA

Repræsentant:

ScanVet Animal Health A/S
Kongevejen 66
3480 Fredensborg

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Tetanus serum

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

5 ml indeholder min. 1500 IE tetanus antitoxin.

Hjælpestoffer: Thimerosal og phenol.

4. INDIKATIONER

Profylakse og behandling af tetanus hos hest, kvæg, får og svin.

5. KONTRAINDIKATIONER

Ingen.

6. BIVIRKNINGER

Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Sundhedsstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen.

7. DYREARTER

Hest, kvæg, får og svin.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ

Profylakse:

Hest, kvæg, svin og får: 5 ml (1500 IE) s.c. eller i.m. anbefales. Virkning 7-14 dage.

Behandling:

Dyr der allerede er inficeret med tetanus kan med fordel administreres store doser Tetanus serum, da dette kan give et godt respons. Behandlingssucces kan dog ikke garanteres.

Hest og kvæg: 30 -165 ml (10.000- 50.000 IE) s.c. eller i.m. Behandling gentages efter 7 dage.

Får og svin: 10-50 ml (3000- 15000 IE) s.c. eller i.m. Behandlingen gentages efter 7 dage.

9 OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Ingen.

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Ingen.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares ved 2-7 °C. Må ikke fryses. Hele indholdet anvendes efter første åbning.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på æsken efter Exp.

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Der kan forekomme anafylaktiske reaktioner efter behandlingen. Hvis det sker, skal dyret behandles med adrenalin eller tilsvarende.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

09. Juli 2012