

Dophacyl® Avi 1000 mg/g

Natriumsalicylaat



Aanpassing SPC:

Wij zijn verheugd te kunnen melden dat wij de registratie hebben kunnen uitbreiden: vanaf heden mag Dophacyl® AVI ook worden gebruikt bij opfokleg-hennen, tot twee weken voor het begin van de legperiode.

Volledige SPC: www.diergeneesmiddeleninformatiebank.nl
geneesmiddelendatabank.be/diergeneeskundig-gebruik



Eigenschappen:

- NSAID voor de symptomatische behandeling van koorts en milde tot matige pijn in kippen
- Aanbevolen dosering: 40 mg product per kg lichaamsgewicht per dag gedurende 2-3 dagen
- Wachtijd vlees en slachtafval: 2 dagen
- Zeer goed wateroplosbaar
- Beschikbaar in hersluitbare 1 kg pot en 5 kg emmer

Dophacyl® Avi 1000 mg/g

Registratiehouder / Registratienummer

Dopharma Research B.V.

REG NL 132508 / URA

BE-V663618 (Securitainer) - CNK 4897-716

BE-V663619 (Emmer) - CNK 4897-708

Verpakking

Pot 1 kg

Emmer 5 kg

Farmaceutische vorm

Poeder voor oraal gebruik

Samenstelling

Per g: natriumsalicylaat 1000 mg

(overeenkomend met 863 mg salicylzuur)

Doeldieren

Kip

Indicaties

Symptomatische behandeling van koorts-aandoeningen en milde tot matige pijn.

Toediening/dosering

Oraal, via het drinkwater

De aanbevolen dosering is 40 mg natriumsalicylaat per kg lichaamsgewicht per dag, d.w.z. 34,5 mg salicylzuur per kg lichaamsgewicht per dag, gedurende 2-3 dagen.

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

De inname van gemedicineerd water hangt af van de klinische toestand van de dieren. Om de juiste dosering te verkrijgen moet de concentratie van natriumsalicylaat mogelijk dienovereenkomstig worden aangepast. Het gebruik van op de juiste wijze gekalibreerde meetapparatuur wordt aangeraden.

Op basis van de aanbevolen dosis en het aantal en het gewicht van de te behandelen dieren, moet de precieze dagelijkse concentratie van het diergeneesmiddel worden berekend aan de hand van de volgende formule:

$$40 \text{ mg diergenees-} \quad \text{gemiddeld LG (kg)} \\ \text{middel/kg LG/dag} \quad \times \quad \text{van de te behandelen} \\ \text{dieren}$$
$$\frac{\text{gemiddelde waterconsumptie (liter)} \\ \text{per dier}}$$

=... mg diergeneesmiddel per liter
drinkwater

Wachttijden

Vlees en slachtafval: 2 dagen

Niet gebruiken bij vogels die eieren voor humane consumptie produceren.

Niet gebruiken binnen 2 weken vóór het begin van de legperiode.

Contra-indicaties

- overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel;
- gastro-intestinale ulceraties;
- risico op bloedingen.

Bijwerkingen

Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens): langdurige bloeding

Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het geneesmiddel aan de dieren toedient

Dit diergeneesmiddel kan overgevoeligheidsreacties veroorzaken. Personen met een bekende overgevoeligheid (allergieën) voor natriumsalicylaat of verwante stoffen (b.v. aspirine) moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Indien na accidentele blootstelling huiduitslag optreedt, dient een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiters of etiket te worden getoond. Zwelling van het gezicht, de lippen of ogen of ademhalingsmoeilijkheden zijn ernstigere symptomen die dringend medische aandacht vereisen.

Dit diergeneesmiddel kan irritatie van de huid, ogen en de luchtwegen veroorzaken. Direct contact met de huid en ogen en inademing van het poeder moet worden vermeden. Persoonlijke beschermingsmiddelen bestaande uit beschermende handschoenen (bijvoorbeeld rubber of latex), een veiligheidsbril en een geschikt stofmasker (bijvoorbeeld wegwerpbare halfgelaatsmasker conform de Europese norm EN149) moeten worden gedragen bij het hanteren van het diergeneesmiddel. In geval van accidenteel huidcontact, de huid onmiddellijk met water spoelen. In geval van accidenteel contact met de ogen, de ogen gedurende 15 minuten met veel water spoelen en een arts raadplegen indien de irritatie aanhoudt.

Handen wassen na gebruik. Niet roken, eten of drinken tijdens het hanteren van het diergeneesmiddel.

Gebruik tijdens leg

Gebruik van het diergeneesmiddel wordt afgeraden tijdens de leg, aangezien uit laboratoriumonderzoek bij ratten gegevens naar

voren zijn gekomen die wijzen op teratogene en foetotoxische effecten.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Niet gebruiken in combinatie met diergeneesmiddelen waarvan bekend is dat ze antistollingseigenschappen hebben. Een gelijktijdige toediening van mogelijk nefrotoxische geneesmiddelen (bv. aminoglycosiden) dient te worden vermeden. Salicylzuur wordt in sterke mate aan plasma (albumine) gebonden en treedt op bindingsplaatsen van plasmaproteïnen in competitie met een reeks geneesmiddelen (bv. sulfonamiden, ketoprofen). Gelijktijdig gebruik met andere niet-steroïde ontstekingsremmers (NSAID's) wordt afgeraden wegens het verhoogde risico op maag-darmklachten.

Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

De toediening van 10x de aanbevolen dosis gedurende 3 maal de aanbevolen maximale gebruiksduur werd goed verdragen.

Belangrijke onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

Bewaarcondities/houdbaarheid

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

Bewaren in de oorspronkelijke container ter bescherming tegen licht.

Het gemedicineerde drinkwater beschermen tegen licht.

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 36 maanden.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 3 maanden.

Houdbaarheid na verdunning volgens instructies: 24 uur.

Lees voor gebruik de volledige productinformatie / SPC.

BE



NL



1 kg



8 1714377 384831

5 kg



8 1714377 384848