

Sodium Salicyl® 80% WSP

Natrium salicylaat



Eigenschappen:

- NSAID voor toediening via drinkwater of kalvermelk
- Verkrijgbaar in hersluitbare verpakkingen van 1 en 5 kg
- Wachttermijn voor kalf en varken: 0 dagen

Sodium Salicyl[®] 80% WSP

Registratiehouder / Registratienummer

Dopharma Research B.V.
NL: REG NL 104033 / URA
BE: BE-V600177 (Pot) / BE-V351477 (Emmer) /
CNK: 2673-929 (1 kg) / CNK: 2673-937 (5 kg) /
Op diergeneeskundig voorschrift

Verpakking

Pot 1 kg
Emmer 5 kg

Farmaceutische vorm

Poeder voor oraal gebruik

Samenstelling

Per gram:
salicylzuur 690 mg
overeenkomend met natrium salicylaat 800 mg

Doeldieren

Rund (kalf), varken

Indicaties

Rund (kalf):

- ondersteunende behandeling van koorts bij acute aandoening van de luchtwegen, zo nodig in combinatie met gerichte therapie (bijvoorbeeld anti-infectieuze therapie).

Varken:

- voor de behandeling van ontsteking, in combinatie met een gelijktijdige antibioticumtherapie.

Toediening/dosering

Rund (kalf):

Oraal, via de kalvermelk of het drinkwater 40 mg natrium salicylaat per kg lichaamsgewicht eenmaal daags (overeenkomend met 50 mg product per kg lichaamsgewicht per dag), gedurende 1 - 3 dagen.

Varken:

Oraal, via het drinkwater 35 mg natrium salicylaat per kg lichaamsgewicht per dag (overeenkomend met 43,75 mg product per kg lichaamsgewicht per dag), gedurende 3 - 5 dagen.

Wachttermijn

Rund (kalf): (orgaan)vlees: 0 dg

Varken: (orgaan)vlees: 0 dg

Contra-indicaties

- hypoproteïnaemie, lever- en nieraandoeningen;
- gastro-intestinale ulceraties en chronische gastro-intestinale aandoeningen;
- een verstoorde bloedvorming of bloedstolling of een verhoogde neiging tot bloedingen;
- gebruik bij pasgeboren dieren of kalveren die jonger zijn dan 2 weken;
- gebruik bij biggen die jonger zijn dan 4 weken;
- overgevoeligheid voor natrium salicylaat of de hulpstof.

Bijwerkingen

Gastro-intestinale irritatie kan voorkomen, vooral bij dieren met een reeds bestaande maagdarmziekte. Dergelijke irritatie kan klinisch tot uiting komen door de productie van zwarte mest ten gevolge van bloedverlies in het maagdarmkanaal. Incidenteel kan de normale bloedstolling worden geremd. Indien dit gebeurt, is dit omkeerbaar en vermindert het effect binnen ongeveer 7 dagen.

Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Aangezien natrium salicylaat de bloedstolling kan remmen, is het af te raden chirurgische ingrepen die niet spoedeisend zijn uit te voeren binnen 7 dagen na beëindiging van de behandeling.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Uit laboratoriumonderzoek bij ratten zijn gegevens naar voren gekomen die wijzen op teratogene en foetotoxische effecten. Salicylzuur dringt door de placenta heen en wordt met de melk uitgescheiden. Aangezien de halfwaardetijd bij pasgeborenen langer is, kunnen symptomen van toxiciteit veel sneller optreden. Bovendien wordt de aggregatie van bloedplaatjes afgeremd en wordt de bloedingstijd verlengd, wat een ongunstige situatie is tijdens een moeizame bevalling of een keizersnede. Uit bepaalde studies blijkt ook dat de bevalling vertraagd wordt. Niet gebruiken tijdens de dracht en de lactatie.

Interacties met andere geneesmiddelen (en andere vormen van interactie)

Gelijktijdige toediening van mogelijk nefrotoxische geneesmiddelen (bijv. aminoglycosiden) dient te worden vermeden.

Salicylzuur wordt in sterke mate aan plasma (albumine) gebonden en treedt in competitie met een reeks geneesmiddelen op bindingsplaatsen van plasmaproteïnen (bijv. ketoprofen).

Er zijn gevallen gerapporteerd van een versnelde plasmaklaring van salicylzuur wanneer het wordt toegediend in combinatie met corticosteroiden, mogelijk te wijten aan inductie van het metabolisme van salicylzuur.

Gelijktijdig gebruik met andere niet-steroïde ontstekingsremmers (NSAID's) is af te raden wegens het verhoogde risico op maagdarmzweren.

Geneesmiddelen met een bekend effect op de bloedstolling mogen niet worden gebruikt in combinatie met natrium salicylaat.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Kalveren verdragen doseringen tot 80 mg/kg gedurende 5 dagen of 40 mg/kg gedurende 10 dagen, zonder enig ongewenst effect. Varkens verdragen doseringen tot 175 mg/kg gedurende ten hoogste 10 dagen, zonder belangrijke ongewenste effecten.

In geval van acute overdosering, resulteert intraveneuze infusie van bicarbonaat in een snellere uitscheiding van salicylzuur door alkalisering van de urine, wat tevens nuttig kan zijn om de (secondaire metabole) acidose te corrigeren.

Onverenigbaarheden

Niet mengen met andere diergeneesmiddelen.

Bewaarcondities en houdbaarheid

Bewaren beneden 25 °C.

Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

Beschermen tegen vorst.

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 36 maanden.

Houdbaarheid na eerste opening van de container: 3 maanden.

Houdbaarheid na oplossing in het drinkwater: 24 uur.

Houdbaarheid na oplossing in de kalvermelk: 4 uur.

Lees voor de complete productinformatie de SPK.

1 kg



8 1714377 383223

5 kg



8 714377 091159