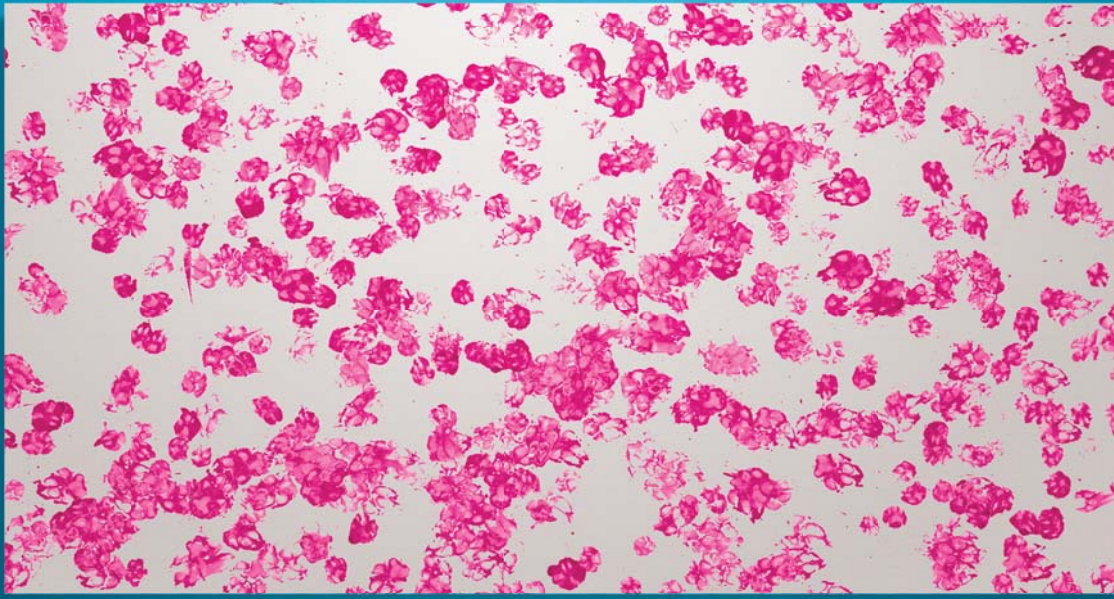


Kunstværk udført af Simba. Bevægelighed takket være Onsior (robenacoxib).



Simba



Ny
indikation
til kat

onsior®
(robenacoxib)



Ny indikation til kat - nu også godkendt til kronisk behandling

Onsior tabletter til kat er nu godkendt til: Behandling af smerter og inflammation forbundet med **akutte** eller **kroniske** muskuloskeletale sygdomme. Reduktion af moderate smerter og inflammation i forbindelse med ortopædkirurgi hos katte.

Kontrollér dine patienters smerte så de kan bevæge sig frit.

Onsior virker hurtigt - efter oral administration nås maksimal koncentration af robenacoxib i blodet indenfor ½ time. Vævssektiv - robenacoxib forbliver længere og i højere koncentrationer på inflammationsstedet end i blodet.

Onsior 20 mg/ml injektionsvæske (robenacoxib), opløsning til katte og hunde. Onsior tabletter til hunde 5, 10, 20 og 40 mg robenacoxib. Onsior tabletter til katte 6 mg robenacoxib. **Indikationer:** Injektionsvæske: Smerter og inflammation ved ortopæd- eller bløddelskirurgi. Tabletter: Smerter og inflammation ved kronisk osteoarthritis hos hunde. Smerter og inflammation ved akutte eller kroniske muskuloskeletale sygdomme hos katte. Til reduktion af moderate smerter og inflammation i forbindelse med ortopædkirurgi hos katte. **Kontraindikationer:** Mavesår, leversygdom, samtidig behandling med kortikosteroider eller andre NSAID'er. Overfølsomhed over for det aktive stof eller et eller flere af hjælpestofferne. **Bivirkninger og risici:** Injektionsvæske: GI bivirkninger (se produktresumé), smerter på injektionsstedet. Tabletter: Kat: I kliniske forsøg med behandling i op til 6 dage er forbigående diarré, blod i fæces eller opkastning rapporteret som almindelig. Letargi er rapporteret som meget sjælden. I feltstudier med behandling i op til 12 uger er opkastning rapporteret som meget almindelig, mens anoreksi, diarré, letargi og upassende afføring er rapporteret som almindelig. Hund: GI bivirkninger. Stigning i leverenzymmer ved behandling over længere tid. Stigninger i leverenzymmer forbundet med kliniske tegn på anoreksi, apati eller opkastning var ualmindelig. Særlige advarsler: Tabletter: I kliniske studier sås der utilstrækkeligt respons hos 10-15 % af hundene. Særlige forsigtighedsregler, dyr: Anvendelse til dyr med nedsat hjerte-, nyre- eller leverfunktion eller dyr der er dehydrerede, hypovolæmiske eller hypotensive, kan indebære yderligere risici. Ved risiko for mavesår, eller intolerance over for andre NSAID'er, er nøje tilsyn af en dyrlæge påkrævet. Ved behandling af hunde over længere tid skal leverenzymmer monitoreres (se produktresumé). Produktets sikkerhed er ikke fastlagt for dyr under 2,5 kg, katte under 4 mdr samt hunde under 2 (injektionsvæske) eller 3 (tabletter) måneder. Tabletter hund: Hunde under 3 måneder. Særlige forsigtighedsregler for personer, som indgiver lægemidlet til dyr: Vask hænder og udsæt hud umiddelbart efter brug. Ved indgift eller selvinjektion; søg lægehjælp. Hos gravide kvinder øger dette risikoen for præmatur lukning af ductus arteriosus hos fostret. Indgift hos små børn forøger risikoen for bivirkninger. **Drægtighed og laktation:** Må ikke anvendes. **Interaktioner:** Må ikke administreres samtidig med andre NSAID'er (hund og kat) eller glukokortikosteroider (kat). Samtidig medicin, der påvirker det renale flow, bør monitoreres klinisk. Overvej væsketerapi under operation, når der bruges NSAID. Samtidig administration af potentielt nyretoksiske stoffer bør undgås. Samtidig brug af stoffer, der har en høj grad af proteinbinding, kan føre til toksiske effekter. **Dosering: Injektionsvæske:** 1 ml pr. 10 kg s.c. (2 mg/kg). **Tabletter:** 1 mg/kg legemsvægt 1 gang dagligt. Katte behandles i op til 6 dage ved akutte muskuloskeletale sygdomme, ved kroniske muskuloskeletale sygdomme bør varigheden af behandling besluttes på individuel basis. Ortopædkirurgi (kat): Indgives som én enkelt oral behandling forud for ortopædkirurgi. Gives uden foder ca. 30 minutter før påbegyndelse af operation og kun i kombination med butorphanolanalgesi. Hos kat kan behandlingen fortsættes én gang dagligt i op til to dage. Til katte kan Onsior injektionsvæske eller tabletter bruges skiftevis i henhold til indikationerne og brugsanvisningen, der er godkendt for hver lægemiddelform. Behandlingen bør ikke overskride én dosis pr. dag. Bemærk at den anbefalede dosis er forskellig for de to formuleringer. Hund: Når klinisk respons er observeret, nedsættes til den lavest effektive individuelle dosis. Regelmæssig monitorering bør udføres af dyrlægen. **Indehaver af markedsføringstilladelsen:** Elanco Europe Ltd., Storbritannien. **Pakninger:** Injektionsvæske, 20 ml. Tabletter, 6 og 30 stk. 6 mg, 28 stk. 5 mg, 7 og 28 stk. 10 mg, 7, 28 og 70 stk. 20 mg, 7, 28 og 70 stk. 40 mg. **Udlevering:** B.

OPLYSNINGERNE ER OMSKREVET I FORHOLD TIL DET GODKENDTE PRODUKTRESUMÉ. PRODUKTRESUMÉET I SIN HELHED KAN VEDERLAGSFRIT REKVIRERES FRA ELANCO.

Forhandles af: Elanco Animal Health A/S, Lyskær 3E, 2.tv., 2730 Herlev. Telefon: 45 26 60 60.

Onsior is a registered trademark owned by or licensed to Eli Lilly and Company, its affiliates or subsidiaries. © 2018 Eli Lilly and Company or affiliates.

Elanco

Nye tider - nye rutiner!

SIMPLY
PROTECT
THEM

COLIPROTEC® F4|F18

- Oral vaccine imod fravænningsdiarré og colidiarré i klimastalden
- Vaccination fra 18-dages alderen
- Aktiv immunisering 7 dage efter vaccination

Omkring
90% af alle
colidiarréer i
klimastalden
skyldes
F4-EPEC og
F18-EPEC!

Coliprotec F4/F18 er den første vaccine til grise, som indeholder levende nonpatogene F4ac og F18ac *E. coli* stammer.

Coliprotec F4/F18, lyofilisat til oral suspension, til svin. Vaccinen indeholder levende, ikke-patogene, usvækkede *Escherichia coli*, henholdsvis O8:K87 (F4ac) $1,3 \cdot 10^9$ - $9,0 \cdot 10^9$ kolonidannende enheder (CFU) og O141:K94* (F18ac) $2,8 \cdot 10^9$ - $3,0 \cdot 10^9$ CFU/dosis. **Indikationer:** Anvendes til aktiv immunisering af svin fra 18-dages alderen mod enterotoksigen F4-positive og F18-positive *Escherichia coli* med henblik på at mindske forekomsten af moderat til svær *E. coli*-fravænningsdiarré hos inficerede svin samt at mindske fækal udskillelse af enterotoksigen F4-positive og F18-positive *E. coli* fra inficerede svin. **Immunitetens indtræden:** 7 dage efter vaccination. **Immunitetens varighed:** 21 dage efter vaccination. **Særlige advarsler:** Det frarådes at vaccinere dyr, som er i immunundertrykkende behandling, og dyr, som er i antibakteriel behandling med virkning mod *E. coli*. **Særlige forsigtighedsregler:** Kun raske dyr må vaccineres. Vaccinerede smågrise kan udskille vaccinstammerne i mindst 14 dage efter vaccination. Vaccinstammerne kan let spredes til andre svin, der er i kontakt med vaccinerede svin. Uvaccinerede svin, der er i kontakt med de vaccinerede svin, vil bære og udskille vaccinstammerne ligesom vaccinerede svin. I denne periode bør svin, som har nedsat immunforsvar, undgå kontakt med vaccinerede svin. Ved håndtering af lægemidlet bør anvendes personlige værnemidler bestående af beskyttende engangshandsker og øjenværn. Ved uforsættelig indtagelse skal der straks søges lægehjælp, og indlægsedlen eller etiketten skal vises til lægen. Ved spild på huden skal der straks skylles med vand, og der skal snarest muligt søges lægehjælp; indlægsedlen eller etiketten skal vises til lægen. **Bivirkninger:** ingen observerede. Anvendelse frarådes under drægtighed. Der foreligger ingen oplysninger om sikkerhed og virkning ved brug af vaccinen sammen med andre lægemidler til dyr. En eventuel beslutning om at anvende vaccinen umiddelbart før eller efter brug af et andet lægemiddel til dyr skal derfor tages med udgangspunkt i det enkelte tilfælde. **Dosering:** Der indgives en enkelt dosis oralt fra 18-dages alderen. Alt udstyr, der anvendes til klargøring og administration af vaccinen, skal være frit for rester af antimikrobielle midler, rengøringsmidler og desinfektionsmidler for at forhindre inaktivering. 50-dosispakning: Rekonstituer lyofilisatet ved at tilsætte 10 ml vand til hætteglasset. Omryst hætteglasset godt. Individuel vaccination med drench: Overfør det rekonstituerede lyofilisat til et måleglas, og tilsæt vand til et samlet volumen på 100 ml. Omryst blandingen godt og giv en enkelt dosis på 2 ml oralt. Opløsningen anvendes inden for 4 timer. Vaccination gennem drikkevandet: Gives i trug eller via doseringspumpe: Tilbagehold drikkevandstilførslen i 1 til 2 timer før den planlagte vaccination. Det rekonstituerede lyofilisat oplandes i den mængde vand eller stamopløsning grisene forventes at drikke i løbet af 4 timer. **Tilbageholdelsestid:** 0 dage. **Udleveringstilladelse:** BP. **Pakning:** Karton med fire hætteglas á 50 doser. **Indehaver af markedsføringstilladelse:** Prevtac Microbia GmbH, Tyskland. **Distributør:** Elanco Animal Health A/S. TEKSTEN ER OMSKREVET OG/ELLER FORKORTET I FORHOLD TIL DET GODKENDETE PRODUKTRESUMÉ. PRODUKTRESUMÉET KAN VEDERLAGSFRIT REKVIRERES FRA ELANCO: Elanco Animal Health, Herlev, tlf.nr. 45 26 60 60. Marts 2017.

COLIPROTEC er et registreret varemærke tilhørende Prevtac Microbia Inc., anvendes på licens af Elanco, en division af Eli Lilly.

Ref. 1: Frydendahl 2002, Veterinary Microbiology 85(169-182).

For yderligere information:

Telefon:
+45 45 26 60 60

E-mail: nordic@elanco.com
www.elanco.dk

Elanco Animal Health A/S
Lyskær 3E, 2. tv., 2730 Herlev

Elanco

™

NOSWICLP00031 05 2018