

**B. BIJSLUITER**

**BIJSLUITER****EMDOTRIM 10% SOL, 16,7 mg/ml / 83,3 mg/ml, Oplossing voor gebruik in drinkwater bij kippen.**  
(Trimethoprimum + Sulfadiazinum)**1. 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:

Emdoka bv, John Lijsenstraat 16, B-2321 Hoogstraten

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Laboratoria Smeets nv, Fotografielaan 42, B-2610 Wilrijk

**2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

EMDOTRIM 10% SOL, 16,7 mg/ml / 83,3 mg/ml, Oplossing voor gebruik in drinkwater bij kippen  
(Trimethoprimum + Sulfadiazinum)

**3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN**

Klare, lichtgele vloeistof die per ml bevat: Trimethoprimum 16,7 mg, Sulfadiazinum 83,3 mg, N-methylpyrrolidonum, Prophylynglycolum, Natrii hydroxidum, Aqua purificata

**4. INDICATIES**

Behandeling van infecties veroorzaakt door trimethoprim / sulfadiazine-gevoelige kiemen rekening houdend met het vermogen om op de plaats van infectie werkzame concentraties te bereiken.

**5. CONTRA-INDICATIES**

Niet gebruiken bij ernstige hepatische- en renale- insufficiëntie.

Niet gebruiken bij dieren met afwijkingen van de haematopoiëtische functie.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

Zie rubriek wachttijden.

**6. BIJWERKINGEN**

Er werden bij de doeldieren nog geen neveneffecten gerapporteerd tengevolge van orale toediening.

Sulfonamiden kunnen nierstoornissen veroorzaken: kristalurie, haematurie en nierblokkage.

Kan de bloedcelvorming verstoren: trombocytopenie, anemie.

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

**7. DOELDIERSOORT**

Kippen (uitgezonderd leghennen).

**8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG EN WIJZE VAN GEBRUIK**

Deze orale oplossing dient te worden verdund in drinkwater.

De dosis voor kippen bedraagt:

40 mg trimethoprim/sulfadiazine combinatie per kg lichaamsgewicht per dag.

De opname van de hoeveelheid gemedicineerd drinkwater in verhouding met het lichaamsgewicht hangt af van de klinische toestand van de dieren. Om zo juist mogelijk te doseren dient de concentratie van Emdotrim 10% Sol overeenkomstig te worden aangepast. Iedere dag dient een verse oplossing te worden bereid.

De duur van de behandeling bedraagt 4 tot 6 dagen.

Om zo juist mogelijk te doseren, dient het lichaamsgewicht van de dieren zo accuraat mogelijk te worden bepaald, dit om een eventuele onderdosering te vermijden.

Indien er bij een behandeling binnen de 3 dagen geen verbetering optreedt, dient deze behandeling

enkel te worden voortgezet na voorafgaandelijke controle van de kiemgevoeligheid d.m.v. een antibiogram.

Desgevallend moet naar een andere therapie worden overgeschakeld.

## 9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Geen.

## 10. WACHTTIJD

Kippen: vlees en slachtafval: 4 dagen.

Niet gebruiken bij vogels die eieren voor humane consumptie produceren.

## 11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25°C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

Bescherm tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na "EXP".

Na eerste openen van de verpakking moet het product binnen één jaar (12 maanden) opgebruikt worden. Rekening houdend met deze gebruikshoudbaarheid, moet de vervaldatum worden uitgerekend waarop eventuele restanten van het product in de fles dienen verwijderd te worden voor verder gebruik. Deze datum moet op de daarvoor voorziene ruimte van het etiket worden ingevuld.

De houdbaarheid na vermenging met het drinkwater is 24 uur.

## 12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

### Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:

Ernstig zieke dieren kunnen een verminderde eetlust vertonen en minder water drinken. Indien nodig dient het gehalte van het diergeneesmiddel in het drinkwater aangepast te worden om een correcte dosering te garanderen. Een te hoge concentratie van het diergeneesmiddel kan de inname van het gemedicineerde drinkwater verminderen vanwege de smaak. Drinkwateropname dient derhalve goed opgevolgd te worden.

### Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Gezien de gevoeligheid van bacteriën tegenover gepotentieerde sulfonamiden sterk kan variëren (tijd, geografisch), kan het optreden van resistentie verschillen van land tot land en zelfs van bedrijf tot bedrijf. Daarom zijn bacteriologische staalname en het gebruik van gevoeligheidstesten aangeraden. Het gebruik van het diergeneesmiddel dient te berusten op bacteriologische bemonstering bij zieke dieren en het testen van de gevoeligheid van micro-organismen of op recente ervaringen op het bedrijf. Wanneer het product anders wordt gebruikt dan aangegeven kan dit het aantal bacteriën dat resistent is tegen sulfadiazine en trimethoprim verhogen en bovendien de effectiviteit van een behandeling met combinaties van trimethoprim met andere sulfonamiden verminderen vanwege de mogelijkheid van kruisresistentie. Wanneer het product wordt gebruikt, dient rekening gehouden te worden met het officiële, nationale en regionale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen.

### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Sulfonamiden kunnen overgevoelighedsreacties (allergie) veroorzaken ten gevolge van injectie, inhalatie, orale opname of huidcontact. Overgevoelighedsreacties kunnen leiden tot kruisreacties met andere antibiotica. Allergische reacties kunnen mogelijk ernstig zijn.

Werk niet met dit product als u overgevoelig bent tegenover sulfonamiden.

Indien u na blootstelling symptomen vertoont zoals huidirritatie, dient u medisch advies in te winnen en uw arts deze bijsluiter te tonen.

Draag beschermende handschoenen (bv rubber of latex) en een beschermende bril tijdens de bereiding van het gemedicineerde drinkwater.

In geval van oogcontact, de ogen overvloedig spoelen met zuiver water. Roep medische hulp in bij irritatie van de ogen.

U dient medisch advies in te winnen na accidentele orale opname.

Handen en blootgestelde huid onmiddellijk wassen na bereiding en gebruik van het product.

**Dracht, lactatie en leg:** Deze orale oplossing is in de eerste plaats bedoeld voor gebruik bij jonge dieren. Bij trimethoprim zijn teratogene effecten aangetoond bij ratten, met doseringen vanaf 100 mg per kg.

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de leg. Niet gebruiken bij dieren in de leg.

**Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:** Niet samen toedienen met andere diergeneesmiddelen.

**Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):** Gezien de relatief geringe toxiciteit van deze chemotherapeutica, is de kans op toxische effecten tengevolge van overdosering gering.

**Onverenigbaarheden:** Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden vermengd.

### **13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval. Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

### **14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN**

Juli 2020

### **15. OVERIGE INFORMATIE**

BE-V235523

Verpakkingsgrootte: plastic flessen met 100, 1000, 3000 of 5000 ml orale oplossing.  
Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift.