

slakt **6** dygn  
karenstider  
mjölk **4** dygn



# Peniyet vet.



**Peniyet vet. 300 mg/ml injektionsvätska, suspension.  
Bensylpenicillinprokain för nötkreatur och gris.**

För ytterligare information: [www.fass.se](http://www.fass.se)

ATC VET-KOD QJ01CE09 RECEPTBELAGT GODKÄND SPC 2019-04-10

Nordvacc Läkemedel AB  
Box 112, 129 22 Hägersten  
Tel. 08-449 46 50  
[vet@nordvacc.se](mailto:vet@nordvacc.se)



**NORDVACC**

en del av

**INTERVACC**

# Peniyet vet.

300 mg/ml injektionsvätska, suspension  
Bensylpenicillinprokain för nötkreatur och gris.

## Aktiva substanser

En ml innehåller: Bensylpenicillinprokain monohydrat 300 mg (motsvarande 170 mg bensylpenicillin), Hjälppämnen: Natriummetylpäarahydroxibensoat (E219) 1,25 mg.

## Indikationer

För behandling av systemiska infektioner hos nötkreatur och grisar (som väger över 25 kg), orsakade av bakterier som är känsliga för penicillin.

## Kontraindikationer

Injicera inte intravenöst. Använd inte vid överkänslighet mot penicilliner, cefalosporiner, prokain eller mot något av hjälppämnena. Använd inte vid svår njurinsufficiens med anuri och oliguri. Använd inte vid förekomst av  $\beta$ -laktamasproducerande patogener. Använd inte till mycket små herbivor som exempelvis marsvin, ökenråttor eller hamstrar.

## Dos och administreringsätt

För intramuskulär användning. Omskakas väl före användning. Rekommenderad dosering är 10 mg bensylpenicillinprokain per kg kroppsvikt (motsvarande 5,66 mg bensylpenicillin), vilket motsvarar **1 ml per 30 kg kroppsvikt** dagligen i 3–5 dagar. **Injicera inte mer än 2,5 ml per injektionsställe hos grisar. Injicera inte mer än 12 ml per injektionsställe hos nötkreatur.** Om ingen klinisk respons ses inom 3 dagar ska diagnosen fastställas på nytt och behandlingen ändras vid behov. Kroppsvikt ska fastställas så exakt som möjligt för att säkerställa korrekt dosering och undvika underdosering. Locket kan punkteras på ett säkert sätt upp till 50 gånger.

## Förpackningsinformation

Ytterkartong med 1 x 100 ml eller 30 x 100 ml innehållande 1 injektionsflaska, receptbelagd.



## Karenstider

Gris: Kött och slaktbiprodukter: **6 dygn.**

Nötkreatur: Kött och slaktbiprodukter: **6 dygn.**

Mjolk: **96 timmar (4 dygn).**

Dosering 1 ml  
per 30 kg I.M  
3 - 5 dagar



**Peniyet vet. 300 mg/ml, injektionsvätska, suspension. ATCvet-kod:** QJ01CE09. **Djurslag:** Nötkreatur och gris (vikt över 25 kg). **Försiktighet:** Djur, Läkemedlet ska inte användas för grisar med lägre kroppsvikt än 25 kg. Ska endast administreras genom djup intramuskulär injektion. Användning av läkemedlet ska baseras på resistensbestämning av bakterien som isolerats från djuret. Om det inte är möjligt ska behandlingen baseras på lokal (regional anläggningsnivå) epidemiologisk information om målbakteriens känslighet. Hänsyn ska tas till officiella, nationella och regionala antimikrobiella riktlinjer när läkemedlet används. Om läkemedlet används på ett sätt som avviker från anvisningarna i produktresumén kan det öka förekomsten av bakterier som är resistenta mot bensylpenicillin och minska effekten av behandling med andra penicilliner och cefalosporiner på grund av potentialen för korsresistens. **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:** Penicillin and cefalosporiner kan orsaka överkänslighet (allergi) efter injektion, inhalation, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicillin kan leda till korskänslighet mot cefalosporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. 1 - Läkemedlet ska inte hanteras av personer med känslighet eller som rekommenderats att inte arbeta med sådana preparat. 2 - Hantera läkemedlet med stor försiktighet för att undvika exponering och vidta alla försiktighetsåtgärder. 3 - Kontakta läkare om symptom, som exempelvis hudutslag, uppträder efter exponering och visa läkaren denna varning. Svullnad av ansikte, läppar och ögon eller svårighet att andas är allvarligare symptom och kräver omedelbar medicinsk behandling. Vid oavsiktlig

kontakt med ögonen, skölj noga med vatten. Vid oavsiktlig kontakt med huden, tvätta den exponerade huden noga med tvål och vatten. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. **Biverkningar:** Hos diande grisar och slaktsvin har pyrexia, frossa, hänglöshet och inkoordination rapporterats i sällsynta fall, vilket kan orsakas av frisättningen av prokain. Hos dräktiga suggor och gyltor har flytningar från vulva som kan ha samband med kastning rapporterats i sällsynta fall. Hos nötkreatur har anafylaktiska reaktioner rapporterats i sällsynta fall, vilket kan orsakas av povidoninnehållet. Penicilliner and cefalosporiner kan orsaka överkänslighet (allergi) efter administrering av läkemedlet. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. Vid biverkningar måste djuret behandlas för sina symptom. **Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning:** Laboratoriestudier på djur har inte givit belägg för teratogena, fetotoxiska eller modertoxiska effekter. Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och laktation. Hos dräktiga suggor och gyltor har flytningar från vulva som kan ha samband med kastning dock rapporterats. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning under dräktighet och laktation. **Överdoser:** Vid överdos kan symptom från centrala nervsystemet och/eller konvulsioner förekomma. **Inkompatibiliteter:** Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel. **Hållbarhet:** Hållbarhet i öppnad förpackning: 3 år. Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dygn vid 2–8 °C. **Särskilda förvaringsanvisningar:** Förvaras i kylskåp (2 °C-8 °C). Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt. SPC godkänd 2019-04-10,

För mer information se fass.se