

# TANDOZIN® ad us. vet.

## Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine Sulfadimidinum natricum, Sulfamethoxypyridazinum

### **de** 1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Tandozin ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

### 2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung

1 ml Injektionslösung enthält:

#### Wirkstoffe:

Sulfadimidinum natricum 100 mg  
Sulfamethoxypyridazinum 200 mg

#### Sonstiger Bestandteil:

Natrii disulfis (E 223) 0.5 mg

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

### 3. Darreichungsform

Gelb bis braunrote Injektionslösung

### 4. Klinische Angaben

#### 4.1. Zieltierarten

Rind, Pferd und Schwein

#### 4.2. Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierarten

Sulfonamid-Injektionslösung für Rind, Pferd und Schwein

Therapie und Prophylaxe von Infektionen mit Sulfonamid empfindlichen Keimen

Pferd: Grippe, Pasteurellose, Pneumonie, Nabelinfektion, Phlegmone

Rind: Bronchitis, Pneumonie, Mastitis, hämorrhagische Septikämie, Aktinomykose, Kälberdiphtherie, Enteritis, Panaritium, Zwischenklauennekrose, Metritis und Coli- Nephritis, Kokzidiose

Schwein: Rhinitis, Broncho-Pneumonie, Mastitis-Metritis-Agalaktie Syndrom (MMA), Zystitis, Pyelonephritis, bakterielle Klauen- und Gelenkaffektionen, Wundinfektionen, Septikämien, Kokzidiose

#### 4.3. Gegenanzeigen

Keine

#### 4.4. Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Keine

#### 4.5. Besondere Warnhinweise für die Anwendung

##### Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Nicht zutreffend

##### Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender

Bei versehentlichem Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

#### 4.6. Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

Keine bekannt

#### 4.7. Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und der Laktation ist nicht belegt.

#### 4.8. Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Keine bekannt

#### 4.9. Dosierung und Art der Anwendung

Pferd, Rind: 10 ml / 100 kg KGW i.v.

Schwein: 1 ml / 10 kg KGW i.m.

Behandlung nach 24 Stunden mit der halben Dosis wiederholen. Behandlungsdauer in der Regel drei Tage.

#### 4.10. Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich

Für dieses Tierarzneimittel gibt es keine Untersuchungen zu Überdosierungen. Allfällige Folgen sind symptomatisch zu therapieren.

#### 4.11. Wartezeiten

Pferd, Rind: Essbare Gewebe: 10 Tage

Schwein: Essbare Gewebe: 7 Tage

Rind: Milch: 3 Tage

### 5. Pharmakologische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: antibakterielle Mittel zum systemischen Gebrauch, Sulfonamidkombinationen

ATCvet-Code: QJ01EQ30

#### 5.1. Pharmakodynamische Eigenschaften

Sulfadimidin und Sulfamethoxypyridazin blockieren die bakterielle Folsäuresynthese. Das Wirkungsspektrum umfasst eine grosse Anzahl grampositiver und gramnegativer Erreger sowie einige Protozoen. Nach parenteraler Applikation kommt es rasch zu hohen Konzentrationen der beiden Wirkstoffe im Organismus.

#### 5.2. Angaben zur Pharmakokinetik

Keine Angaben

#### 5.3. Umweltverträglichkeit

Keine Angaben

### 6. Pharmazeutische Angaben

#### 6.1. Verzeichnis der sonstigen Bestandteile

Natrii hydroxidum

Natrii disulfis (E 223)

Aqua ad iniectionabilia

#### 6.2. Wesentliche Inkompatibilitäten

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

#### 6.3. Dauer der Haltbarkeit

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 3 Jahre

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen des Behältnisses: 28 Tage

#### 6.4. Besondere Lagerungshinweise

Bei Raumtemperatur lagern (15 – 25 °C).

Vor Licht schützen. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

#### 6.5. Art und Beschaffenheit des Behältnisses

Faltschachtel mit 1 Durchstechflasche aus farblosem Glas zu 100 ml

Faltschachtel mit 10 Durchstechflaschen aus farblosem Glas zu 100 ml

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

#### 6.6. Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den geltenden Vorschriften zu entsorgen.

### 7. ZulassungsinhaberIn

Dr. E. Graeb AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Tel.: 031 980 27 27 | Fax: 031 980 27 28 | info@graeb.com

### 8. Zulassungsnummern

Swissmedic 49'260'017 100 ml

Swissmedic 49'260'018 10 x 100 ml

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

### 9. Datum der Erteilung der Erstzulassung / Erneuerung der Zulassung

Datum der Erstzulassung: 19.12.1991

Datum der letzten Erneuerung: 23.12.2021

### 10. Stand der Information

24.03.2022

### Verbot des Verkaufs, der Abgabe und / oder der Anwendung

Nicht zutreffend