

## GEBRAUCHSINFORMATION

# Streptocombin R 323/200 mg/ml

## Injektionssuspension Für Rinder

---

### NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH  
Hauptstr. 6 – 8  
88326 Aulendorf

### BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Streptocombin R 323/200 mg/ml,  
Injektionssuspension für Rinder

### WIRKSTOFFE UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 ml Injektionssuspension enthält:

Wirkstoffe:

Dihydrostreptomycinsulfat 322,95 mg

(entsprechend 250.000 I.E. Dihydrostreptomycin)

Benzylpenicillin-Procaïn 1 H<sub>2</sub>O 200,00 mg

(entsprechend 200.000 I.E. Benzylpenicillin)

Sonstige Bestandteile, deren Kenntnis für eine zweckgemäße Verabreichung des Mittels erforderlich ist:

Procainhydrochlorid 20,00 mg

Benzylalkohol 10,00 mg

Hydroxymethansulfinsäure, Natriumsalz 3,00 mg

Weißer Suspension.

### ANWENDUNGSGEBIETE

Zur Behandlung von durch benzylpenicillinempfindliche und dihydrostreptomycinempfindliche Erreger hervorgerufenen Atemwegserkrankungen bei Rindern und Kälbern.

Die Anwendung von Streptocombin R sollte nur unter Berücksichtigung eines Antibiogramms nach strenger Indikationsstellung erfolgen.

### GEGENANZEIGEN

Resistenzen gegenüber Penicillinen und/oder Aminoglycosidantibiotika

Infektionen mit  $\beta$ -Laktamase-bildenden Erregern.

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen Procain, Polyvidon, Penicilline, Cephalosporine und Dihydrostreptomycin oder einen der anderen Inhaltsstoffe von Streptocombin. Nicht intravenös verabreichen.

Schwere Nierenfunktionsstörungen mit Anurie oder Oligurie.

Störungen des Gehör- und Gleichgewichtssinns.

### NEBENWIRKUNGEN

Störungen des Gehör- und Gleichgewichtssinns und der Nierenfunktion können insbesondere bei einer länger als vorgesehenen, parenteralen Anwendung auftreten.

Die neuromuskulär blockierenden Eigenschaften von Dihydrostreptomycin können zu Krämpfen, Atemnot und zum Kollaps führen.

Allergische Reaktionen (allergische Hautreaktionen, Anaphylaxie).

Beim Auftreten von Nebenwirkungen ist Streptocombin R sofort abzusetzen und der behandelnde Tierarzt zu benachrichtigen. Das Tier ist symptomatisch zu behandeln:

Die neuromuskulär blockierenden Eigenschaften von Aminoglycosiden, die zu Krämpfen, Atemnot und zum Kollaps führen können, sind durch Neostigmin- und Calciumgaben i.v. teilweise antagonisierbar.

Gegenmaßnahmen, die im Fall einer allergischen Reaktion zu ergreifen sind:

Bei Anaphylaxie: Epinephrin (Adrenalin) und Glukokortikoide i.v. Bei allergischen Hautreaktionen: Antihistaminika und/oder Glukokortikoide.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

### ZIELTIERART

Rind



## **DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

Injektionssuspension zur intramuskulären Anwendung.

0,04 ml Streptocombin R / kg Körpergewicht;

das entspricht bei einem Rind mit 450 kg 18 ml Streptocombin R

1 mal täglich über 3 – 5 Tage.

Arzneimittel vor Gebrauch schütteln.

## **HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Siehe „Besondere Warnhinweise“.

### **WARTEZEIT**

Rind: Essbare Gewebe: 45 Tage

Milch: 6 Tage

Kalb: Essbare Gewebe: 45 Tage

### **BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Vor Licht geschützt, im Kühlschrank (+ 2 – 8 °C) lagern.

Haltbarkeit nach Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

Nach Ablauf dieser Frist sind im Behältnis verbleibende Reste des Arzneimittels zu verwerfen.

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwenden.

### **BESONDERE WARNHINWEISE**

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung beim Tier:

Keine Angaben.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Der direkte Kontakt mit der Haut oder den Schleimhäuten des Anwenders ist wegen der Gefahr einer Sensibilisierung und bei bereits bekannter Überempfindlichkeit gegenüber einem der Inhaltsstoffe zu vermeiden. Bei Haut- oder Schleimhautkontakt ist das Produkt unter fließendem Wasser abzuwaschen.

Hinweise für den Fall der Überdosierung:

Überhöhte Dosierungen können zu Atemnot und Kreislaufdepressionen führen. Sie sind bei schnell einsetzender intravenöser Behandlung mit Neostigmin und Calcium teilweise antagonisierbar. Ein vorzeitiger Abbruch der Medikamentengabe sollte nur nach Absprache mit dem Tierarzt erfolgen, da sich hierdurch resistente Bakterienstämme entwickeln können.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

Die Vermischung mit anderen Arzneimitteln in einer Spritze sollte wegen möglicher chemisch-physikalischer Inkompatibilitäten vermieden werden.

Es besteht ein potentieller Antagonismus gegenüber Antibiotika und Chemotherapeutika mit rasch einsetzender bakteriostatischer Wirkung (Tetracycline, Erythromycin, Lincomycin).

Die Ausscheidung von Benzylpenicillin wird durch Phenylbutazon, Sulfapyrazol und Acetylsalicylsäure verlängert. Penicilline sind inkompatibel mit Metallionen, Aminosäuren, Ascorbinsäure sowie dem Vitamin B-Komplex und Heparin.

Cholinesterasehemmer verzögern den Abbau von Procain.

Durch die gleichzeitige Gabe von Schleifendiuretika (Furosemid) und ähnlichen diuretisch wirksamen Arzneimitteln werden die nephro- und ototoxischen Effekte von Dihydrostreptomycin verstärkt.

Die nephrotoxische Wirkung von Aminoglycosidantibiotika kann bei gleichzeitiger Gabe anderer nephrotoxischer Arzneimittel verstärkt werden. Die neuromuskulär blockierende Wirkung von Dihydrostreptomycin kann durch Muskelrelaxantien und Anästhetika verstärkt werden.

### **BESONDERE VORSICHTSMAßNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER SONSTIGE BESONDERE VORSICHTSMAßNAHMEN, UM GEFAHREN FÜR DIE UMWELT ZU VERMEIDEN**

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben.

Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

### **GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

07.05.2018

### **WEITERE ANGABEN**

Packungsgrößen:

Glasflasche 100 ml

12 x 100 ml

**Vertrieb in Deutschland:** Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH,  
Hauptstr. 6-8, D-88326 Aulendorf, info.de@dechra.com, www.dechra.de/impressum

