

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Triquest Vet 333 mg/ml + 67 mg/ml oral suspension för häst

2. Sammansättning

Varje ml innehåller:

Aktiva substanser:

Sulfadiazin	333 mg
Trimetoprim	67 mg

Ogenomskinlig benvit till gul oral suspension.

3. Djurslag

Häst

4. Användningsområden

För behandling av infektioner hos häst orsakad av mikroorganismer känsliga för kombinationen trimetoprim och sulfadiazin, såsom infektioner i övre luftvägarna, urogenitala systemet och sårinfektioner.

5. Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.
Använd inte till djur med svår njur- eller leverskada.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Korsresistens har påvisats mellan sulfadiazin och andra sulfonamider. Användning av läkemedlet bör övervägas noggrant om känslighetstestning har visat resistens mot sulfonamider eftersom dess effekt kan vara nedsatt.

Vid infektioner som involverar varbildande tillstånd rekommenderas inte kombinationer av trimetoprim-sulfonamider på grund av nedsatt effekt under dessa tillstånd.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Försiktighet ska iaktas vid behandling av nyfödda djur och djur med leverskada.

Nedsatt njurfunktion leder till risk för ackumulering, vilket ökar risken för biverkningar vid långvarig behandling.

Under hela behandlingen ska djuren ha fri tillgång till dricksvatten för att förhindra eventuell bildning av kristaller i urinen.

Använd läkemedlet med försiktighet till hästar med blodsocker (obalans i blodets sammansättning).

Användning av läkemedlet ska baseras på identifiering och känslighetstestning av målpatogen(er). Om detta inte är möjligt ska behandlingen baseras på epidemiologisk information och kunskap om känslighet hos målpatogener på gårdsnivå eller på lokal/regional nivå.

Användning av läkemedlet ska ske i enlighet med officiella, nationella och regionala antimikrobiella riktlinjer.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Detta läkemedel innehåller sulfadiazin, en sulfonamid som kan orsaka överkänslighetsreaktioner efter hudkontakt eller oavsiktligt intag. Överkänslighet mot sulfonamider kan leda till korsreaktioner med andra antibiotika. Allergiska reaktioner mot sulfonamider kan ibland vara allvarliga. Detta läkemedel kan också orsaka hud- eller ögonirritation. Hud- och ögonkontakt med läkemedlet ska undvikas. Detta är särskilt viktigt för personer med överkänslighet mot sulfonamider.

Vid kontakt med huden, tvätta med tvål och vatten. Vid kontakt med ögonen, tvätta med vatten.

Om symtom, såsom hudutslag eller andningsbesvär utvecklas efter exponering och om irritationen kvarstår, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Tvätta händerna noggrant efter användning.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

Dräktighet och digivning:

Säkerheten för detta veterinärmedicinska läkemedel har inte fastställts under dräktighet och digivning. Laboratoriestudier på råtta och kanin har visat tecken på fosterskadande effekter vid doser som är högre än rekommenderade doser.

Använd inte till dräktiga och digivande ston.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Potentierade sulfonamider kan orsaka dödliga hjärtrytmrubbningar hos hästar sederade med alfa-2-adrenoreceptoragonister.

Överdoser:

Vid en överdosering kan lös avföring eller diarré observeras. Dessa går vanligtvis över av sig själva men kan vid behov behandlas symtomatiskt, t.ex. med vätskebehandling vid uttorkning.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

7. Biverkningar

Häst:

Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Sjukdom i mag-tarmkanalen (t.ex. lös avföring, diarré, tarminflammation).
Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)	Överkänslighetsreaktion (t.ex. urtikaria). Aptitlöshet. Leversjukdom. Njursjukdom, renal tubulär sjukdom (när njurarna inte klarar av att avlägsna syra ur kroppen genom urinen tillräckligt väl. ¹ Hematologiska effekter (t.ex. anemi, trombocytopeni eller leukopeni), hematuri, effekter på blodet (t.ex. blodbrist,

	låga nivåer av blodplättar eller vita blodkroppar), blod i urinen, kristaller i urinen.
--	---

¹ tubulär obstruktion

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: {detaljer för nationellt system}

8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)

Ges via munnen.

Rekommenderad dos per administrering är 30 mg av de aktiva substanserna tillsammans (dvs. 5 mg trimetoprim och 25 mg sulfadiazin) per kg kroppsvikt, motsvarande 7,5 ml av läkemedlet per 100 kg kroppsvikt, 1 eller 2 gånger per dag. Doseringsfrekvensen fastställs baserat på känsligheten hos de patogener som är inblandade och infektionens lokalisering. Behandlingen ska fortsätta under fem dagar eller till två dagar efter att hästen är symtomfri, upp till maximalt fem dagar.

Läkemedlet kan administreras på morgonen före morgonfodringen. Vid dosering två gånger dagligen kan den andra dosen på samma sätt administreras före kvällsfodringen.

9. Råd om korrekt administrering

För att säkerställa korrekt dosering ska kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt. En spruta är avsedd för en kroppsvikt på upp till 300 kg och varje spruta är försedd med 11 markeringar. Mängden för en markering räcker för att behandla en kroppsvikt på 25 kg och den minsta kroppsvikten för behandling är 50 kg.

Innan dosen dras upp i sprutan ska flaskan skakas kraftigt.

Läkemedlet ges via munnen genom att föra in munstycket på sprutapplikatoren i området mellan de främre och de bakre tänderna och spruta in den mängd läkemedel som krävs på tungans bakre del. Omedelbart efter administrering ska hästens huvud höjas under några sekunder för att säkerställa att dosen sväljs.

Efter administrering av läkemedlet, stäng flaskan med locket och tvätta sprutan med vatten och låt den torka.

10. Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: 20 dygn

Mjölk: Ej godkänt för användning till djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och flaskan efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad behållare: 30 dagar

12. Särskilda anvisningar för destruktio

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

64221

Vit HDPE-flaska innehållande 225 ml suspension eller 450 ml suspension försluten med ett vit manipulerings säkert PP-skruvlock inklusive en LDPE-propp.

Varje flaska är förpackad i en kartong med en oral PP-spruta.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2025-07-15

Utförlig information om detta läkemedel finns i [Unionens produktdata](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverknings

Alfasan Nederland B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Nederländerna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverknings

Lelypharma B.V.
Zuiveringsweg 42
8243 PZ Lelystad
Nederländerna

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige
Box 1027

SE-171 21 Solna
Tel: +45 75521244

17. Övrig information