

[Version 9.1,11/2024]

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

INTERSPECTIN-L WS, 222/444 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui ruošti vištoms ir kiaulėms.

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 g yra:

veikliųjų medžiagų:

linkomicino (linkomicino hidrochlorido) – 222 mg (atitinka 242 mg linkomicino hidrochlorido),
spektinomicino (spektinomicino hidrochlorido) – 444 mg (atitinka 662 mg spektinomicino hidrochlorido).

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Natrio sulfatas, bevandenis	

Balti milteliai.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištos (broileriai) ir kiaulės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Vištoms (broileriams) ir kiaulėms, sergančioms virškinimo trakto ir kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis, kurių sukėlėjai jautrūs spektinomicinui ir linkomicinui, gydyti: vištoms (broileriams): augantiems paukščiams sergant lėtine kvėpavimo liga (LKL), susijusia su mikoplazmomis ir koliforminėmis infekcijomis, jautriomis antibiotikų deriniui, kiaulėms: sergančioms *Lawsonia intracellularis* sukeltu enteritu (ileitu). Prieš naudojant vaistą, būtina nustatyti ligą bandoje (pulke).

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui linkomicinui ir (arba) spektinomicinui.

Negalima naudoti gyvūnams sutrikus kepenų ir (arba) inkstų funkcijai.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Veterinarinio vaisto naudojimas turėtų būti pagrįstas tikslinio (-ių) patogeno (-ų) nustatymu ir jautrumo tyrimu. Jei tai neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas epidemiologine informacija ir žiniomis apie

tikslinių patogenų jautrumą fermos arba vietos / regiono lygmeniu. Veterinarinis vaistas turi būti naudojamas laikantis oficialios, nacionalinės ir regioninės antimikrobinų medžiagų politikos.

Antibiotikai su mažesne atsparumo antimikrobinėms medžiagoms selekcijos rizika (mažesnės AMEG kategorijos) turėtų būti skiriami taikant pirmos eilės gydymą, kai jautrumo tyrimai rodo galimą šio metodo veiksmingumą.

Veterinarinį vaistą naudojant ne pagal VVA nurodymus, gali padidėti atsparių bakterijų atsiradimo ir išplitimo rizika bei sumažėti gydymo makrolidais veiksmingumas dėl galimo kryžminio atsparumo.

Per os naudojami vaistai, kurių sudėtyje yra linkomicino, yra skirti tik kiaulėms ir vištoms. Kitiems gyvūnams negalima leisti prieiti prie vandens, kuriame yra vaisto. Kitų rūšių gyvūnams linkomicinas gali sukelti sunkius virškinimo trakto sutrikimus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas linkomicinui, spektinomycinui, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Dirbant su vaistu reikia mūvėti apsauginę kaukę ir nelaidžias pirštines. Vengti veterinarinio vaisto sąlyčio su oda bei akimis, stengtis neįkvėpti miltelių. Atsitiktinai patekus ant odos ar į akis, suterštą vietą reikia plauti dideliu kiekiu vandens. Jei sudirgimas išlieka, būtina kreiptis medicininės pagalbos. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Dirbant su veterinariniu vaistu negalima valgyti, gerti ar rūkyti. Po naudojimo būtina plauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Vištos (broileriai) ir kiaulės:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Alerginė reakcija ¹ , padidėjusio jautrumo reakcijos. ¹
--	---

¹Gydymą reikia nutraukti ir taikyti simptominį gydymą.

Kiaulės:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Dirglumas, susijaudinimas. Bėrimas, niežulys.
Nenurodytas dažnis (negalima įvertinti remiantis turimais duomenimis):	Viduriavimas ² , skystos išmatos ² , perianalinis uždegimas ² .

²Sveikoms kiaulėms gydymo pradžioje. Simptomai išnyko savaime per 5–8 d., nenutraukus gydymo.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje ant pirminės pakuotės.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas kiaulėms vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Dedantys kiaušinius paukščiai

Negalima naudoti paukščiams kiaušinių dėjimo metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima skirti kartu su penicilinais, cefalosporinais, chinolonais ir cikloserinu.

Reikia vengti naudoti šį veterinarinį vaistą su kitais vaistais.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti su geriamuoju vandeniu.

Rekomenduojamos dozės:

kiaulėms: 3,33 mg linkomicino ir 6,67 mg spektinomicino 1 kg kūno svorio per parą, gydyti 7 dienas,

vištoms: 16,65 mg linkomicino ir 33,35 mg spektinomicino 1 kg kūno svorio per parą, gydyti 7 dienas.

Gydymą reikia pradėti kai tik pasireiškia pirmieji klinikiniai požymiai.

Ruošiant geriamąjį vandenį, reikalingas įmaišyti veterinarinio vaisto kiekis priklausys nuo gyvūnų kūno svorio ir jų per parą išgeriamo vandens kiekio.

Norint užtikrinti tinkamą veterinarinio vaisto dozę ir išvengti nepakankamos dozės skyrimo, būtina kuo tiksliau nustatyti vidutinį gydomų gyvūnų kūno svorį grupėje ir jų per parą išgeriamo vandens kiekį.

Vanduo su vaistu turi būti vienintelis geriamojo vandens šaltinis visą gydymo laikotarpį. Per 24 val. neišgertą vandenį su veterinariniu vaistu būtina saugiai sunaikinti.

Jei sergantys gyvūnai geria ženkliai mažiau vandens, gali prireikti pradėti gydyti parenteriniai.

Norint tinkamai apskaičiuoti reikalingą ištirpinti geriamajame vandenyje veterinarinio vaisto kiekį, reikia vadovautis žemiau pateikiamais nurodymais.

Kiaulės: norint nustatyti atskiedimo tūrį (litrais geriamojo vandens), reikalingą atskiesti 150 g veterinarinio vaisto, reikia remtis šia formule:

$$\frac{\text{vandens tūris (l)}}{150 \text{ g veterinarinio vaisto}} = \frac{10\,000 \times [\text{per parą gyvūno išgeriamas vandens kiekis (l)}]}{\text{vidutinis vienos kiaulės kūno svoris (kg)}}$$

Kiaulėms 150 g veterinarinio vaisto atitinka terapinę dozę 10 000 kg kūno svorio per parą.

Kaip pavyzdys, standartinis išgeriamo vandens kiekis svyruoja maždaug apie 0,15 l vandens 1 kg kūno svorio per parą. Žemiau pateikiamoje lentelėje nurodytas vandens kiekis, reikalingas atskiesti 150 g veterinarinio vaisto.

Išgeriamas vandens kiekis	150 g miltelių = 100 g veiksnus antibiotiko reikia atskiesti...
0,1 l 1 kg k.s. per parą	1 000 l geriamojo vandens
0,15 l 1 kg k.s. per parą	1 500 l geriamojo vandens
0,2 l 1 kg k.s. per parą	2 000 l geriamojo vandens
0,25 l 1 kg k.s. per parą	2 500 l geriamojo vandens

Vištos:

norint nustatyti atskiedimo tūrį (litrais geriamojo vandens), reikalingą atskiesti 150 g veterinarinio vaisto, reikia remtis šia formule:

$$\frac{\text{vandens tūris (l)}}{150 \text{ g veterinarinio vaisto}} = \frac{2\,000 \times [\text{per parą paukščio išgeriamas vandens kiekis (l)}]}{\text{vidutinis vieno paukščio kūno svoris (kg)}}$$

Vištom 150 g veterinarinio vaisto atitinka terapinę dozę 2 000 kg kūno svorio per parą.

Negalima gydyti paukščių, kurių kiaušiniai skirti žmonių maistui.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai, jei būtina)

Perdozavus reikia nedelsiant nutraukti gydymą ir taikyti simptominį gydymą. Specifiniai priešnuodžiai nėra žinomi.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką.

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams

Kiaulės: 0 parų.

Vištos: 5 paros.

Neskirtas naudoti paukščiams, dedantiems arba dėsiantiems žmonių maistui skirtus kiaušinius.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QJ01FF52.

4.2. Farmakodinamika

Veterinarinio vaisto sudėtyje yra linkomicino ir spektinomicino. Linkomicinas yra linkozamidų grupės antibiotikas, veikiantis gramteigiamas bakterijas, kai kurias anaerobines gramneigiamas bakterijas ir mikoplazmas. Jis silpnai veikia arba visai neveikia tokių gramneigiamų bakterijų kaip *Escherichia coli*. Jis gerai pasklinda organizme ir ženkliai metabolizuojamas. Linkomicinas veikia slopindamas bakterijos baltymų sintezę 50S ribosomų subvienetuose.

Spektinomicinas yra aminociklitolių grupės antibiotikas, veikiantis mikoplazmas ir daugumą gramneigiamų bakterijų. Jis veikia slopindamas bakterijos baltymų sintezę 30S ribosomų subvienetuose.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais. Nėra informacijos apie galimą šio veterinarinio vaisto sąveiką ar nesuderinamumą, naudojant per burną, sumaišius su geriamuoju vandeniu, kuriame yra biocidinių produktų, pašaro priedų ar kitų geriamajame vandenyje panaudotų medžiagų.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.

Tinkamumo laikas, atskiedus arba ištirpinus pagal nurodymus, – 24 val.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 2 sav.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Laikyti sausoje vietoje.

Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.

Talpyklę laikyti sandariai uždarytą

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

DTPE indai po 150 g ir 1 000 g, apgaubti baltais MTPE gaubteliais.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5 Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/19/2516/001-002

8. REGISTRavimo DATA

Registravimo data: 2019-02-08.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-10-28

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS**INDAS****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

INTERSPECTIN-L WS, 222/444 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 g yra:

linkomicino (linkomicino hidrochlorido)	222 mg,
spektinomicino (spektinomicino hidrochlorido)	444 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

150 g
1 000 g

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Vištos (broileriai) ir kiaulės.

5. INDIKACIJA (-OS)**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Naudoti su geriamuoju vandeniu.

Rekomenduojamos dozės:

kiaulėms: 3,33 mg linkomicino ir 6,67 mg spektinomicino 1 kg kūno svorio per parą, gydyti 7 dienas,
vištoms: 16,65 mg linkomicino ir 33,35 mg spektinomicino 1 kg kūno svorio per parą, gydyti 7 dienas.

7. IŠLAUKA

Išlauka

Skerdienai ir subproduktams

Kiaulės: 0 parų.

Vištos: 5 paros.

Neskirtas naudoti paukščiams, dedantiems arba dėsiantiems žmonių maistui skirtus kiaušinius

8. TINKAMUMO DATA

Exp.:

Atidarius sunaudoti per 2 sav.

Atskiedus sunaudoti per 24 val.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Laikyti sausoje vietoje.
Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.
Talpyklę laikyti sandariai uždarytą.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“
--

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/19/2516/001
LT/2/19/2516/002

15. SERIJOS NUMERIS

Lot: {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

INTERSPECTIN-L WS, 222/444 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui ruošti vištomis ir kiaulėms.

2. Sudėtis

1 g yra:

veikliųjų medžiagų:

linkomicino (linkomicino hidrochlorido) – 222 mg (atitinka 242 mg linkomicino hidrochlorido),
spektinomicino (spektinomicino hidrochlorido) – 444 mg (atitinka 662 mg spektinomicino hidrochlorido).

Balti milteliai.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištos (broileriai) ir kiaulės.

4. Naudojimo indikacijos

Vištomis (broileriams) ir kiaulėms, sergančioms virškinimo trakto ir kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis, kurių sukėlėjai jautrūs spektinomicinui ir linkomicinui, gydyti: vištomis (broileriams): augantiems paukščiams sergant lėtine kvėpavimo liga (LKL), susijusia su mikoplazmomis ir koliforminėmis infekcijomis, jautriomis antibiotikų deriniui, kiaulėms: sergančioms *Lawsonia intracellularis* sukeltu enteritu (ileitu). Prieš naudojant vaistą, būtina nustatyti ligą bandoje (pulke).

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui linkomicinui ir (arba) spektinomicinui.

Negalima naudoti gyvūnams sutrikus kepenų ir (arba) inkstų funkcijai.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Veterinarinio vaisto naudojimas turėtų būti pagrįstas tikslinio (-ių) patogeno (-ų) nustatymu ir jautrumo tyrimu. Jei tai neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas epidemiologine informacija ir žiniomis apie tikslinių patogenų jautrumą fermos arba vietos / regiono lygmeniu. Veterinarinis vaistas turi būti naudojamas laikantis oficialios, nacionalinės ir regioninės antimikrobinių medžiagų politikos.

Antibiotikai su mažesne atsparumo antimikrobinėms medžiagoms selekcijos rizika (mažesnės AMEG kategorijos) turėtų būti skiriami taikant pirmos eilės gydymą, kai jautrumo tyrimai rodo galimą šio metodo veiksmingumą.

Veterinarinį vaistą naudojant ne pagal VVA nurodymus, gali padidėti atsparių bakterijų atsiradimo ir išplitimo rizika bei sumažėti gydymo makrolidais veiksmingumas dėl galimo kryžminio atsparumo.

Per os naudojami vaistai, kurių sudėtyje yra linkomicino, yra skirti tik kiaulėms ir vištomis. Kitiems gyvūnams negalima leisti prieiti prie vandens, kuriame yra vaisto. Kitų rūšių gyvūnams linkomicinas gali sukelti sunkius virškinimo trakto sutrikimus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams:

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas linkomicinui, spektinomicinui, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Dirbant su vaistu reikia mūvėti apsauginę kaukę ir nelaidžias pirštines. Vengti veterinarinio vaisto sąlyčio su oda bei akimis, stengtis neįkvėpti miltelių. Atsitiktinai patekus ant odos ar į akis, suterštą vietą reikia plauti dideliu kiekiu vandens. Jei sudirgimas išlieka, būtina kreiptis medicininės pagalbos. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Dirbant su veterinariniu vaistu negalima valgyti, gerti ar rūkyti. Po naudojimo būtina plauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos priemonės

Netaikytinos.

Vaikingumas ir laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas kiaušiams vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Dedantys kiaušinius paukščiai

Negalima naudoti paukščiams kiaušinių dėjimo metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos:

Negalima skirti kartu su penicilinais, cefalosporinais, chinolonais ir cikloserinu.

Reikia vengti naudoti šį veterinarinį vaistą su kitais vaistais.

Perdozavimas

Perdozavus reikia nedelsiant nutraukti gydymą ir taikyti simptominį gydymą. Specifiniai priešnuodžiai nėra žinomi

Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos:

Netaikytinos.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais. Nėra informacijos apie galimą šio veterinarinio vaisto sąveiką ar nesuderinamumą, naudojant per burną, sumaišius su geriamuoju vandeniu kuriame yra biocidinių produktų, pašaro priedų ar kitų geriamajame vandenyje panaudotų medžiagų

7. Nepageidaujami reiškiniai

Vištos (broileriai) ir kiaušės:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Alerginė reakcija ¹ , padidėjusio jautrumo reakcijos. ¹
--	---

¹Gydymą reikia nutraukti ir taikyti simptominį gydymą.

Kiaulės:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Dirglumas, susijaudinimas. Bėrimas, niežulys.
Nenurodytas dažnis (negalima įvertinti remiantis turimais duomenimis):	Viduriavimas ² , skystos išmatos ² , perianalinis uždegimas ² .

²Sveikoms kiaušėms gydymo pradžioje. Simptomai išnyko savaime per 5–8 d., nenutraukus gydymo.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba jo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba

El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt

Pranešimo forma:

<https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Naudoti su geriamuoju vandeniu.

Rekomenduojamos dozės:

kiaulėms: 3,33 mg linkomicino ir 6,67 mg spektinomicino 1 kg kūno svorio per parą, gydyti 7 dienas,

vištom: 16,65 mg linkomicino ir 33,35 mg spektinomicino 1 kg kūno svorio per parą, gydyti 7 dienas.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Gydymą reikia pradėti kai tik pasireiškia pirmieji klinikiniai požymiai.

Ruošiant geriamąjį vandenį, reikalingas įmaišyti veterinarinio vaisto kiekis priklausys nuo gyvūnų kūno svorio ir jų per parą išgeriamo vandens kiekio.

Norint užtikrinti tinkamą veterinarinio vaisto dozę ir išvengti nepakankamos dozės skyrimo, būtina kuo tiksliau nustatyti vidutinį gydomų gyvūnų kūno svorį grupėje ir jų per parą išgeriamo vandens kiekį.

Vanduo su vaistu turi būti vienintelis geriamojo vandens šaltinis visą gydymo laikotarpį. Per 24 val. neišgertą vandenį su veterinariu vaistu būtina saugiai sunaikinti.

Jei sergantys gyvūnai geria ženkliai mažiau vandens, gali prireikti pradėti gydyti parenteriniai.

Norint tinkamai apskaičiuoti reikalingą ištirpinti geriamajame vandenyje veterinarinio vaisto kiekį, reikia vadovautis žemiau pateikiamais nurodymais.

Kiaulės: norint nustatyti atskiedimo tūrį (litrais geriamojo vandens), reikalingą atskiesti 150 g veterinarinio vaisto, reikia remtis šia formule:

$$\text{vandens tūris (l)} = \frac{10,000 \times [\text{per parą gyvūno išgeriamas vandens kiekis (l)}]}{150 \text{ g of veterinarinio vaisto vidutinis vienos kiaulės kūno svoris (kg)}}$$

Kiaulėms 150 g veterinarinio vaisto atitinka terapinę dozę 10 000 kg kūno svorio per parą.

Kaip pavyzdys, standartinis išgeriamo vandens kiekis svyruoja maždaug apie 0,15 l vandens 1 kg kūno svorio per parą. Žemiau pateikiamoje lentelėje nurodytas vandens kiekis, reikalingas atskiesti 150 g veterinarinio vaisto.

Išgeriamas vandens kiekis	150 g miltelių = 100 g veiksnus antibiotiko reikia atskiesti...
0,1 l 1 kg k.s. per parą	1 000 l geriamojo vandens
0,15 l 1 kg k.s. per parą	1 500 l geriamojo vandens
0,2 l 1 kg k.s. per parą	2 000 l geriamojo vandens

0,25 l 1 kg k.s. per parą	2 500 l geriamojo vandens
---------------------------	---------------------------

Vištos:

norint nustatyti atskiedimo tūrį (litrais geriamojo vandens), reikalingą atskiesti 150 g veterinarinio vaisto, reikia remtis šia formule:

$$\frac{\text{vandens tūris (l)}}{150 \text{ g veterinarinio vaisto}} = \frac{2,000 \times [\text{per parą paukščio išgeriamas vandens kiekis (l)}]}{\text{vidutinis vieno paukščio kūno svoris (kg)}}$$

Vištoms 150 g veterinarinio vaisto atitinka terapinę dozę 2 000 kg kūno svorio per parą.

Negalima gydyti paukščių, kurių kiaušiniai skirti žmonių maistui.

10. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams:

Kiaulės: 0 parų.

Vištos: 5 paros.

Neskirtas naudoti paukščiams, dedantiems arba dėsiantiems žmonių maistui skirtus kiaušinius.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Laikyti sausoje vietoje.

Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.

Talpyklę laikyti sandariai uždarytą

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „Exp“.
Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 2 sav.

Tinkamumo laikas, ištirpinus pagal nurodymus, – 24 val.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/19/2516/001-002

Pakuočių dydžiai: 150 g arba 1 000 g.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2026-01-17

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“

Terminalo g. 13, Biruliškės

LT-54469, Kauno r.

Lietuva

Tel.: +37065571517

El.p.: marius@interchemie.lt

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Interchemie werken "De Adelaar" B.V.

Metaalweg 8

5804 CG, Venray,

Nyderlandai

Tel: +31 885252208

E-mail: coo@interchemie.com