

NAVODILO ZA UPORABO

1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini

Livacox Q peroralna suspenzija

2. Sestava

Vsak odmerek cepiva vsebuje:

Učinkovine:

<i>Eimeria acervulina</i>	300 do 500 oocist atenuiranega seva
<i>Eimeria maxima</i>	300 do 500 oocist atenuiranega seva
<i>Eimeria tenella</i>	300 do 500 oocist atenuiranega seva
<i>Eimeria necatrix</i>	100 oocist atenuiranega seva,

suspendiranih v 1 % vodni raztopini kloramina B

Peroralna suspenzija belkaste do sivo-bele barve.

3. Ciljne živalske vrste

Piščanci

4. Indikacije

Aktivna imunizacija in preprečevanje kokcidioze pri piščancih (bodoči starši lahkih in težkih pasem kokoši ter bodoče nesnice konzumnih jajc), ki jo povzročajo *Eimeria acervulina*, *E. maxima*, *E. tenella* in *E. necatrix*.

Nastop imunosti: 10 do 14 dni po cepljenju.

Trajanje imunosti: doživljenjska imunost za vrste kokcidijskih, ki jih cepivo vsebuje.

5. Kontraindikacije

Jih ni.

6. Posebna opozorila

Posebna opozorila:

Cepite samo zdrave piščance v dobrih higienskih pogojih.

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Zagotovite zadostno število napajalnih mest, da vsi piščanci popijejo potreben odmerek cepiva.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Pri rokovanju z zdravilom je priporočljivo uporabljati osebno zaščitno opremo – rokavice, saj cepivo vsebuje kloramin B, ki lahko pri občutljivih ljudeh draži kožo ali dihalne poti.

Ptice v obdobju nesnosti:

Ne uporabite pri pticah v obdobju nesnosti.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Ne uporabite antikokcidijskih sredstev 2 dni pred cepljenjem s cepivom in 14 dni po njem, v tem obdobju tudi ne zdravite s sulfonamidi.

Preveliko odmerjanje:

Ni neželenih učinkov tudi pri desetkratnem prevelikem odmerku.

Glavne inkompatibilnosti:

Niso znane negativne interakcije tega cepiva s cepivi, ki jih uporabljajo v programih za imunoprofilakso pri piščancih.

7. Neželeni dogodki

Piščanci:

Niso znani.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje: <https://www.jazmp.si/spletni-obrazec/>

8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila

Peroralna uporaba (dajanje v vodo za pitje)

Piščance cepimo v starosti od 1 do 10 dni.

Odmerjanje

Količino cepiva in vode, v kateri je le to suspendirano, je treba prilagoditi številu in starosti piščancev. Za optimalno odmerjanje potrebne količine vode za pitje uporabljamo naslednjo formulo:

Število: tisoč x starost piščancev (dni) = količina vode v litrih.

Npr. za cepljenje 1000 piščancev, starih 5 dni, je treba 10 ml cepiva (1 ml cepiva = 100 odmerkov) resuspendirati v 5 l vode za pitje (1 x 5 = 5), oz. za cepljenje 5000 piščancev, starih 7 dni, je treba resuspendirati 50 ml cepiva v 35 l vode za pitje (5 x 7 = 35).

9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila

Pred uporabo je treba plastenko s cepivom dobro pretresti in suspendirati v ustrezni količini čiste vode.

Cepivo resuspendiramo v hladni in čisti vodi za pitje.

Da bi piščanci postali žejni, jim vodo odvzamemo 3 ure pred cepljenjem.

Napajalnega prostora mora biti dovolj, da bodo vsi piščanci lahko pili, vodo s cepivom pa popili v dveh urah.

Cepivo lahko dajemo preko ročnih in avtomatskih napajalnih sistemov, vključno s kapljičnimi napajalniki (nipple).

10. Karenca

Nič dni.

11. Posebna navodila za shranjevanje

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzujte.

Rok uporabnosti po resuspendiranju v skladu z navodili: uporabiti takoj.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnini po Exp.

12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem ali farmacevtom.

13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini

Na veterinarski recept.

14. Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranja

NP/V/0191/001

Kartonska škatla z 10 plastenkami po 10 ml (10 x 1000 odmerkov) cepiva.

Kartonska škatla z 10 plastenkami po 50 ml (10 x 5000 odmerkov) cepiva.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo

04.07.2025

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktni podatki

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom ter kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih učinkov:

GENERA SI d.o.o.
Parmova ulica 53
SI-1000 Ljubljana
Slovenija
Tel: +386 (0)1 436 4466

Proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij:

GENERA d.d.
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica
10436 Rakov potok,
Hrvaška
in
Biopharm – Research Institute of Biopharmacy and Veterinary Drugs
CZ-254 49 Jilove
Češka

17. Druge informacije

Živo atenuirano cepivo spodbuja tvorbo specifičnih protiteles proti kokcidiozi.