

ЛИСТОВКА:

Alamycin LA 300 (Аламицин ЛА 300),
инжекционен разтвор за говеда, овце и свине
Oxytetracycline 300 mg/ml

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба:

„АСКЛЕП - ФАРМА” ООД
гр. София, ж.к. Люлин - 7, бл. 711А, магазин 3
Република България

Производител, отговорен за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories Limited,
Station Works, Camlough Road,
Newry, Country Down, BT35 6JP,
Northern Ireland

Norbrook Laboratories Limited,
Rossmore Industrial Estate,
Monaghan Town,
Co. Monaghan,
Ireland

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Alamycin LA 300 (Аламицин ЛА 300),
инжекционен разтвор за говеда, овце и свине
Oxytetracycline 300 mg/ml

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Всеки ml съдържа:

Активна субстанция:

Oxytetracycline (като oxytetracycline dihydrate) 300 mg

Експципиенти:

Натриев формалдехид сулфоксилат 4 mg

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Продуктът е показан за употреба при говеда, овце и свине за третиране на:

- Атрофичен ринит, причинен от *Bordetella bronchiseptica*, *Mannheimia haemolytica* и *Pasteurella multocida*.
- Пъпно-ставна болест, причинена от *Arcanobacterium pyogenes* или *Staphylococcus aureus*.
- Мастит, причинен от *Corynebacterium pyogenes*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae* или *Streptococcus uberis*.

- Пастъорелоза и инфекции на респираторния тракт, причинени от *Mannheimia haemolytica* и *Pasteurella multocida*.
- Септицемия, причинена от *Streptococcus pyogenes*.
- Червенка, причинена от *Erysipelothrix rhusiopathiae*.

Продуктът може също да бъде употребяван за контрол на ензоотичния аборт при овцете.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при коне, кучета и котки.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от ексципиентите.

Да не се използва при животни, страдащи от хепатални или ренални заболявания.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Въпреки че продуктът притежава добра поносимост, в редки случаи могат да се наблюдават леки локални реакции с преходна природа.

Рядко се съобщава за реакции на свръхчувствителност, включително анафилаксия (понякога фатална).

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинския продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда, овце и свине.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ

Дълбоко интрамускулно инжектиране.

Аламицин ЛА 300 може да се прилага при стандартна доза 20 mg/kg телесна маса за постигане продължителност на действие от 3-4 дни или при висока доза 30 mg/kg телесна маса за продължителност на действие от 5-6 дни.

Говеда, свине, овце:

Стандартна доза - 20 mg/kg (1 ml на 15 kg т.м.)

Висока доза - 30 mg/kg (1 ml на 10 kg т.м.)

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Обемът, приложен в едно място на инжектиране, не трябва да превишава 20 ml при говеда, 10 ml при свине, 5 ml при овце, 0.2 ml при прасенца на възраст 1 ден, 0.3 ml при прасенца на възраст 7 дни, 0.4 ml при прасенца на възраст 14 дни, 0.5 ml при прасенца на възраст 21 дни и 1 ml при прасенца на възраст над 21 дни.

Продуктът е препоръчан само за еднократно приложение.

Продуктът не съдържа антиминобен консервант. Почиствайте капачката преди изтегляне на всяка доза. Използвайте стерилни игли и спринцовки.

10. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Животните да не се колят за консумация по време на лечението.

Доза 20 mg/kg т.м.

Говеда: месо и вътрешни органи – 28 дни

Овце: месо и вътрешни органи – 28 дни

Свине: месо и вътрешни органи – 14 дни

Доза 30 mg/kg т.м.

Говеда: месо и вътрешни органи – 35 дни

Свине: месо и вътрешни органи – 28 дни

Овце: месо и вътрешни органи – 28 дни

Говеда: мляко – 10 дни

Овце: мляко – 8 дни

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да не се съхранява при температура над 25 °C.

Да се пази от светлина.

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета и картоната след {Годен до}. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 28 дни.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предупреждения за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП:

Лечението с oxytetracycline не елиминира изцяло хламидиалната инфекция в стадото.

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта:

При прилагане на други продукти да се използват отделни спринцовки и различно място на инжектиране.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

След прилагане на продукта, да се измиват ръцете. При случаен контакт на продукта с очите или кожата, незабавно да се измият обилно с вода, тъй като може да настъпи дразнене.

Случайното самоинжектиране трябва да се избягва.

Бременност:

Употребата на oxytetracycline по време на развитието на зъбите и костите, включително по време на късната бременност, може да доведе до промяна в цвета на зъбите.

Лактация:

Може да се прилага по време на лактация.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Не са известни.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Предозирането може да причини невротоксичност при говеда. Няма специфично лечение.

Основни несъвместимости:

Не са известни.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него трябва да бъдат унищожени в съответствие с изискванията на местното законодателство.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

12/2022

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Кехлибарени стъклени флакони за инжекции тип II от 100 ml, 250 ml и 500 ml, затворени със запушалка от нитрил и пломбирани с алуминиево капаче.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

Ако продуктът се съхранява съгласно указанията, той запазва активността си в продължение на 2 години след датата на производство. След продупчване на опаковката и излагане на съдържанието под въздействието на въздуха, разтворът може да потъмнее, но активността му не се променя.

Д-Р ИВАН ШИКОВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР