

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

V/NRP/11/0067

LV Intracox Oral 25 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām un tītariem

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Interchemie werken De Adelaar Eesti AS

Vanapere tee 14, Püünsi

Viimsi vald 74013

Harjumaa

Igaunija

Tālr.: +372 6 005 005

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

LV Intracox Oral 25 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām un tītariem

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 ml šķīdums satur :

Aktīvā viela:

Toltrazurils 25 mg

Palīgvielas:

Monoetilamīns, propilēnglikols

4. INDIKĀCIJA(-S)

Kokcidiozes ārstēšanai broileriem un tītariem, ko ierosina šādas *Eimeria* spp.: *E. acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. necatrix*, *E. tenella*, *E. mitis*; *E. adenoids*, *E. meleagridis*, *E. meleagrimitis*.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot putniem, kuru olas izmanto vai paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Nelietot, ja konstatēta pastiprināta jutība pret toltrazurilu vai pret kādu no palīgvielām.

Nelietot dzīvniekiem ar aknu un/vai nieru darbības traucējumiem.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Lietojot lielās devās broileru vistām var samazināties dējība, bet broileriem var būt traucēta augšana un novērot polineirīta pazīmes.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Vistas (broileri), tītari.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Iekšķīgai lietošanai ar dzeramo ūdeni.

Deva: 7 mg toltrazurila/kg ķermeņa svara vai 28 ml LV Intracox Oral/100 kg ķermeņa svara diennaktī 2 dienas pēc kārtas.

Ieteicamā deva ir no 500 –1 500 ml LV Intracox Oral, kas atšķaidīti 500 litros ūdens, un tam jābūt vienīgajam, pieejamam dzeramā ūdens avotam divas dienas pēc kārtas.

Tāpēc vispirms ir ieteicams aprēķināt ārstējamo putnu kopējo svaru, bet pēc tam noteikt ūdenim pievienojamo LV Intracox Oral daudzumu tā, lai nodrošinātu vispārīgo terapeitisko devu - 7 mg toltrazurila/kg ķermeņa svara. Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Pēc zāļu lietošanas rūpīgi jāizmazgā dzirdināšanas iekārta, lai novērstu turpmāku, par terapeitisko devu mazāku devu uzņemšanu, kā rezultātā var izveidoties mikroorganismu rezistence.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Gaļai un blakusproduktiem: Vistas (broileri): 18 dienas;

Tītari: 21 diena.

Nelietot putniem, kuru olas izmanto vai paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Nelietot 6 nedēļas pirms dēšanas perioda sākuma.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C. Sargāt no tiešiem saules stariem. Uzglabāt cieši noslēgtā pudelē.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts uz iepakojuma pēc „Derīgs līdz“.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 6 nedēļas.

Uzglabāšanas laiks pēc atšķaidīšanas saskaņā ar norādījumiem: 24 stundas.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši norādījumi personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāizmanto individuālais aizsargtērps (aizsargapģērbs un aizsargcimdi).

Pēc nejausas saskares ar ādu vai iekļūšanas acīs, skalot skarto vietu ar lielu daudzumu ūdens.

Zāles jālieto uzmanīgi, ievērojot visus piesardzības pasākumus. Mazgāt rokas pēc šo zāļu lietošanas.

Dēšanas periods:

Nelietot dējējputniem, kuru olas izmanto cilvēku uzturā.

Mijiedarbība ar citām veterinārajām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Pieejamajos literatūras avotos nav konstatēta nozīmīga mijiedarbība, tomēr LV Intracox Oral nav ieteicams lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Pārsniedzot ieteicamo devu vairāk par 30 reizēm, būtiski samazinās dzīvības pieaugums un diennaktī uzņemtais barības daudzums; ir konstatēti aknu darbības traucējumi un novirze hematoloģiskajos rādītājos.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTO VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMIU IZNĪCINĀŠANAI

Zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo tas var apdraudēt zivis un citus ūdenī dzīvojošus organismus. Nepieļaut zāļu vai izlietotā iepakojuma nokļūšanu dīķos, ūdenstilpēs vai grāvjos. Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

11/2022

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Iepakojums: balta augsta blīvuma polietilēna pudele ar tilpumu 100 ml, 500 ml vai 1000 ml, ar melnu, uzskrūvējamu, zema blīvuma polietilēna vāciņu.

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieku:

Interchemie werken De Adelaar Eesti AS

Vanapere tee 14, Püünsi

Viimsi vald 74013

Harjumaa

Igaunija

Tālr.: +372 6 005 005