

**LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**  
**V/NRP/11/0066**

**LV Interflox Oral** 100 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, Püüsi

Viimsi vald 74013

Harjumaa

Igaunija

Tālr.: +372 6 005 005

**2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

**LV Interflox Oral** 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām un tītariem

*Enrofloxacin*

**3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS**

1 ml šķīduma satur:

**Aktīvā viela:**

Enrofloksacīns                      100 mg

**Palīgvielas:**

Benzilspirts, pienskābe, attīrīts ūdens.

Dzidrs, viegli dzeltens šķīdums.

**4. INDIKĀCIJA(-S)**

Turpmāk minēto, pret enrofloksacīnu jutīgo, baktēriju izraisītu infekciju ārstēšanai:

**Cāli**

*Mycoplasma gallisepticum,*

*Mycoplasma synoviae,*

*Avibacterium paragallinarum,*

*Pasteurella multocida.*

**Tītari**

*Mycoplasma gallisepticum,*

*Mycoplasma synoviae,*

*Pasteurella multocida.*

**5. KONTRINDIKĀCIJAS**

Nelietot slimību profilaksei. Nelietot, ja zināms, ka ārstēšanai paredzētajā putnu grupā ir bijusi rezistence/krusteniskā rezistence pret (fluor)hinoloniem. Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

## 6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Iespējamās paaugstinātas jutības reakcijas.

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 DZĪVNIĒKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Iekšķīgai lietošanai ar dzeramo ūdeni.

Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

### **Vistas (broileri) un tītari:**

10 mg enrofloksacīna / kg ķermeņa svara dienā 3-5 dienas pēc kārtas.

Ārstēšanas ilgums 3-5 dienas pēc kārtas vai 5 dienas pēc kārtas jauktu infekciju un hronisku, progresējošu formu gadījumā. Ja klīniskais stāvoklis 2-3 dienu laikā neuzlabojas, jāapsver alternatīva antibakteriāla terapija, ņemot vērā mikroorganismu jutības testu rezultātus.

### **Terapijas laikā nepieciešamo LV Interflox Oral daudzumu (ml) dienā aprēķina šādi:**

Putnu kopskaits x Vidējais ķermeņa svars (kg) x 0,1 = Kopējais šķīduma daudzums (ml) dienā.

LV Interflox Oral drīkst pievienot tieši dzeramā ūdens tvertnē vai izdzirdināt, izmantojot ūdens sadales sūkni. Ūdens, kuram ir pievienotas šīs zāles, jāmaina ik pēc 24 stundām.

## 9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Skatīt 8. punktu.

## 10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIĒKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Vistas (broileri): gaļai un blakusproduktiem: 7 dienas.

Tītari: gaļai un blakusproduktiem: 13 dienas.

Nelietot nomaīņas dējējputniem 14 dienu laikā pirms dēšanas uzsākšanas.

Nav reģistrēts lietošanai dējējputniem, kuru olas izmanto cilvēku uzturā.

## 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 pēc derīguma termiņa, kas norādīts uz iepakojuma pēc „Derīgs līdz”.

Derīguma termiņš pēc atšķaidīšanas vai izšķīdināšanas saskaņā ar norādījumiem: 24 stundas.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

## 12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

### Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi. Fluorhinoloni jāizvēlas tikai tādu klīnisko stāvokļu ārstēšanai, kas vāji vai iespējami vāji reaģē uz ārstēšanu ar citu grupu pretmikrobajiem līdzekļiem. Fluorhinolonus ieteicams lietot pamatojoties uz mikroorganismu jutības testu rezultātiem. Lietojot veterinārās zāles atšķirīgi no zāļu aprakstā dotajiem norādījumiem, var palielināties to baktēriju izplatība, kas rezistentas pret fluorhinoloniem un pavājināties ārstēšanas efektivitāte ar hinoloniem, līdz pat iespējamai krusteniskai rezistencei.

Kopš enrofloksacīna pirmās reģistrācijas lietošanai mājputniem, *E.coli* jutība pret fluorhinoloniem ir būtiski samazinājusies un ir radušies rezistenti mikroorganismi. Eiropas Savienībā ir ziņots arī par rezistentām *Mycoplasma synoviae* baktērijām. *Mycoplasma* spp. izraisītu infekciju ārstēšana var pilnībā neiznīcināt ierosinātājus.

Visas hinolonu grupas antibiotikas var izraisīt locītavu bojājumus jauniem dzīvniekiem. Nelietot devu, kas ir mazāka nekā noteiktā terapeitiskā deva.

### Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) norīšana vai zāles iekļuvušas acīs, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Zālēm nejauši nokļūstot uz ādas, mazgāt saskares vietu ar lielu ūdens daudzumu.

Personām ar pastiprinātu jutību pret enrofloksacinoru vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, ir jālieto individuālais aizsargtērps (aizsargapģērbs un aizsargcimdi). Pēc veterināro zāļu ievadīšanas ir jānomazgā rokas. Ar šīm zālēm ir jārīkojas uzmanīgi.

### Dēšanas periods:

Nelietot nomaiņas dējējputniem 14 dienu laikā pirms dēšanas uzsākšanas.

### Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nelietot vienlaikus ar tetraciklīniem, hloramfenikolu, makrolīdiem un linkozamīdiem.

### Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Nepārsniegt ieteikto devu. Akūta pārdozēšana var izraisīt vemšanu un caureju.

Enrofloksacinam ir iespējama neirotoksiska iedarbība un lielās devās tas var izraisīt krampjus.

### Nesaderība:

Nelietot LV Interflox Oral maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

## 13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem

## 14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

06/2018

## 15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Iepakojums: 100 ml, 500 ml un 1000 ml plastmasas pudele ar skrūvējamu vāciņu.

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Vanapere tee 14, Püüsi  
Viimsi vald 74013  
Harjumaa  
Igaunija  
Tälr.: +372 6 005 005