

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

INTERSPECTIN-L, 50 mg/ml + 100 mg/ml инжекционен разтвор за телета, овце, кози, свине, кучета и котки.

2. Състав

1 ml съдържа:

Активни вещества:

Lincomycin (като hydrochloride)	50 mg
Spectinomycin (като hydrochloride)	100 mg

Помощни вещества:

Benzyl alcohol	0.01 ml.
----------------	----------

Бистър, безцветен до светложълт разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Телета (с неразвити предстомашия), овце, кози, свине, кучета и котки.

4. Показания за употреба

За лечение на инфекции, причинени от микроорганизми, чувствителни към линкомицин и/или спектиномицин, включително:

Actinobacillus spp.

Pasteurella spp.

Serpulina hyodysenteriae

Escherichia coli

Salmonella spp.

Campylobacter spp.

Bacteroides spp.

Clostridium spp.

Fusobacterium spp.

Actinomyces spp.

Streptococcus spp.

Mycoplasma spp.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или някое(и) от помощните вещества.

Да не се използва при зайци, хамстери, морски свинчета, чинчили, коне или преживни животни поради възможност от възникване на гастроинтестинални смущения.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Употребата на ветеринарния лекарствен продукт трябва да се основава на изследване за чувствителност на бактериите, изолирани от животното. Ако това не е възможно, терапията трябва да се основава на местна (регионална, на ниво ферма) епидемиологична информация за чувствителността на целевите бактерии.

Употребата на ветеринарния лекарствен продукт, отклоняваща се от инструкциите в КХП, може да увеличи риска от развитие и селекция на резистентни бактерии и да намали ефективността на лечението с макролиди поради потенциала за кръстосана резистентност.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Да се избягва самоинжектирането.

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предоставят листовката или етикета на продукта.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:
Не са известни.

Предозиране:

При предозиране са установени временни неврологични симптоми. Докладвани са случаи на нервномускулна блокада.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

За приложение само от ветеринарен лекар.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Телета, овце, кози, свине, кучета и котки

Редки (1 до 10 на 10 000 третиращи животни):	Локален дискомфорт в мястото на инжектиране.
---	--

Свине

Редки (1 до 10 на 10 000 третиращи животни):	Временна диария или диарични изпражнения ¹ . Загуба на апетит.
---	--

¹ В концентрации по-високи от препоръчаните. Същият ефект може да бъде наблюдаван и при препоръчаната доза

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка, или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

За интрамускулно приложение.

Свине: 15 mg комбинирана активност/kg т.м. (1 ml ветеринарен лекарствен продукт/10 kg т.м.). Третирането трябва да се извършва веднъж дневно в продължение на 3 дни в съответствие с клиничния отговор.

Телета (с неразвити предстомашия): 15 mg комбинирана активност/kg т.м. (1 ml ветеринарен лекарствен продукт/10 kg т.м.), два пъти дневно през първия ден, последвано от веднъж дневно за 2-4 дни в съответствие с клиничния отговор.

Овце и кози: 15 mg комбинирана активност/kg т.м. (1 ml ветеринарен лекарствен продукт/10 kg т.м.) веднъж дневно, за максимум 3 последователни дни в съответствие с клиничния отговор.

Кучета и котки: 30 mg комбинирана активност/kg т.м. (1 ml ветеринарен лекарствен продукт/5 kg т.м.). Третирането може да бъде повторено през 12- до 24-часов интервал за 3-7 дни в съответствие с клиничния отговор.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

10. Карентни срокове

Месо и вътрешни органи:

Телета (с неразвити предстомашия), овце и кози: 21 дни.

Свине: 14 дни

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

Кучета и котки: Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

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

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2117

Безцветни, тип II стъклени флакони от 50 ml и 100 ml, затворени с бутил-гумена запушалка и алуминиева капачка.

Размери на опаковката:

Кутия с 1 флакон x 50 ml.

Кутия с 1 флакон x 100 ml.

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

15. Дата на последната редакция на текста

06/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия:

Interchemie werken „De Adelaar” B.V.

Metaalweg 8

5804 CG, Venray,

Нидерландия

Tel: +31 885252211

E-mail: sales@interchemie.com

Производител, отговарящ за освобождаването на партии:

Interchemie werken „De Adelaar” Eesti, AS

14 Vanapere Tee, Püünsi, Viimsi Vald,

74013 Harju county,

Естония

Tel: +372 6 005005

E-mail: coo@interchemie.com

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Република България

„Синхроген Фарма” ООД,

ж.к. Младост 2, блок 262, офис А2

София 1799

Телефонен номер: +359 2 4949230

E-mail: info@synchrogen.eu

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

9.9.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV