

MARKĒJUMS
V/NRP/00/1198

Šīm veterinārajām zālēm nav lietošanas instrukcija, visa lietošanas instrukcijā paredzētā informācija ir norādīta uz iepakojuma marķējuma

ĀRĒJAIS IEPAKOJUMS AR LIETOŠANAS INSTRUKCIJU

FLAKONS 100 ml

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Tiamowet 200, 162,2 mg/ml, šķīdums injekcijām cūkām
Tiamulinum

2. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 ml satur:

Aktīvā viela:

Tiamulīns 162,2 mg (atbilst 200 mg mg tiamulīna hidrogēnfumarāta)

Palīgvielas:

Etilspirts, bezūdens, propilparahidroksibenzoāts, propilgallāts, rafinēta sezameļļa.

Eļļains, dzidrs šķīdums.

3. ZĀĻU FORMA

Šķīdums injekcijām

4. IEPAKOJUMA IZMĒRS

100 ml

5. MĒRĶA SUGAS

Cūkas.

6. INDIKĀCIJA(-S)

Pret tiamulīnu jutīgu ierosinātāju izraisītu infekcijas slimību, t.sk.: dizentērijas, enzootiskās pneimonijas (cūku gripa), pleiopneimonijas, mikoplazmu izraisīta artrīta ārstēšanai cūkām.

7. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot grūsnām sivēnmātēm.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

8. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Tikai intramuskulārai lietošanai.

Deva: 0,05 - 0,075 ml zāļu (atbilst 10 - 15 mg tiamulīna hidrogēnfumarāta) uz kg ķermeņa svara dienā 3 dienas pēc kārtas.

Dizentērija – vienreizēja deva 1 ml/20 kg ķermeņa svara.

Mikoplazmu izraisīts artrīts – 1 ml/20 kg ķermeņa svara dienā 3 dienas pēc kārtas.

Enzootiskā pneimonija un pleiopneimonija – 1,5 ml/20 kg ķermeņa svara dienā 3 - 5 dienas pēc kārtas.

Injekcijas vietai jābūt pilnīgi sausai.

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi.

Kad vien iespējams, zāļu lietošana jāpamato ar no dzīvnieka izolētu baktēriju jutības testu rezultātiem.

Ja tas nav iespējams, ārstēšanu pamatot ar vietējiem (reģiona, saimniecības līmeņa) epidemioloģiskajiem datiem par baktēriju jutību.

Jāizvairās no zāļu tieša kontakta ar ādu vai gļotādu. Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) pašinjicēšana vai izsmidzināšana uz ādas, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

9. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Ārstēšanas laikā dažiem dzīvniekiem var novērot izmaiņas ādā (eritēma). Šādos gadījumos pārtraukt zāļu lietošanu.

Ja novērojāt jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet par to savu veterinārārstu.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Ierobežojumu periods:

Gaļai un blakusproduktiem: 10 dienas.

11. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Tiamulīna terapijas laikā nedrīkst vienlaicīgi lietot barības piedevas, kas satur jonoforu grupas antibiotikas (monenazīns, salinomīcīns, nerasīns, maduramicīns) (kā kokcidiostatiskus līdzekļus vai augšanas stimulatorus). Tiamulīns palēnina šo zāļu vielmaiņu, kas izraisa zāļu akumulēšanos dzīvnieku organismā. Saindēšanās gadījumā ar jonoforu grupas antibiotikām novēro apetītes zudumu, drudzi, diskīnēziju, paralīzi, un dažos gadījumos, pat nāvi. Intervālam starp šādu zāļu un tiamulīna lietošanu ir jābūt vismaz 7 dienas.

11. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz iepakojuma pēc EXP.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

Pēc atvēršanas izlietot līdz: ...

13. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C. Uzglabāt cieši noslēgtā oriģinālā iepakojumā. Nesasaldēt. Sargāt no tiešiem saules stariem.

14. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI
--

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem .

15. VĀRDI „LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, JA PIEMĒROJAMI
--

Lietošanai dzīvniekiem. Recepšu veterinārās zāles.

16. VĀRDI „UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

17. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.
13-14 Kosynierów Gdynskich St.
66-400 Gorzów Wlkp.
Polija

18. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(I)

V/NRP/00/1198

19. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS

Lot

20. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA
--

Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi tika apstiprināta: 12/2020

21. CITA INFORMĀCIJA
