

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Procilline LA Inj. инжекционна суспензия за говеда, овце, кози, свине, кучета и котки

2. Състав

Procaine penicillin G	100.000 I.U/ml
Benzathine penicillin G	100.000 I.U/ml
Dihydrostreptomycin (като sulfate)	200 mg/ml

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, овце, кози, свине, кучета и котки.

4. Показания за употреба

Лечение на инфекции, причинени от микроорганизми, чувствителни към използваната комбинация от антибиотици в продукта Procilline LA Inj.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активните вещества.
Да не се използва инравенозно.

6. Специални предупреждения

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

Пеницилините и цефалоспорините могат да предизвикат реакции на свръхчувствителност (алергии) след инжектиране, инхалация, поглъщане или контакт с кожата.

Свръхчувствителността към пеницилините може да доведе до кръстосана чувствителност към цефалоспорините и обратното. В редки случаи, алергичните реакции към тези субстанции могат да бъдат сериозни.

1. Хора с установена свръхчувствителност към активните вещества трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт или при съвет да не се работи с такива продукти.
2. При работа с продукта внимавайте за да избегнете излагане, като се вземат всички предпазни мерки.
3. При проява на симптоми след излагане на действието на продукта, като кожен обрив, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката за употреба или етикета на продукта. Подуване на лицето, усните и очите или затруднено дишане са по-сериозни симптоми и изискват спешна медицинска помощ.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Тетрациклините са бактериостатични антибиотици, които вероятно могат да попречат на бактериални агенти, като пеницилина.

Докато пеницилините действат, чрез инхибиране синтеза на клетъчната стена, агенти като тетрациклина инхибират синтеза на протеини и могат да маскират бактерицидния ефект на пеницилина.

Ако пеницилините се използват с тетрациклин е необходимо да се проследи следното:

1. Уверете се, че е приложено адекватно количество от всеки антибиотик; антагонизъм е възможно да бъде наблюдаван, когато се прилагат недостатъчни количества от използваните антибиотици.
2. Започнете приложението на пеницилина най-малко няколко часа преди приложението на тетрациклина.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда, овце, кози, свине, кучета и котки:

Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни):	Свръхчувствителност NOS, оток на мястото на приложение), анафилактични реакции, смърт*.
---	---

*Реакции на свръхчувствителност (алергии) към пеницилини.

Свине:

Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни):	Треска, повръщане, треперене, апатия, дискоординация.**
Неопределена честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)	Вагинален пролапс, аборт***. Треперене, отпадналост, загуба на апетит, цианоза, треска ****

**При бозаещи и прасета за угодяване, приложението на продукти съдържащи прокаин пеницилин може да предизвика временна треска, повръщане, треперене, апатия и нарушена координация.

***При бременни и млади женски свине може да се наблюдава изпадане на вулвата, което може да бъде свързано с аборти.

****При определени обстоятелства прокаин пеницилин G може да прояви токсичен ефект и дори летален ефект при прасетата, което вероятно се дължи на внезапно освобождаване на токсични количества от свободен прокаин. Симптомите включват треперене, отпадналост, липса на апетит, повръщане, цианоза на крайниците и треска (40 °C и повече). Обезпокоителни неблагоприятни реакции могат да се наблюдават при прасета с червенка, които са инжектирани със стар и/или изложен на топлинно въздействие продукт с прокаин пеницилин.

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 ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или 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

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

За интрамускулно приложение.

Основна доза: 1 ml на 10 kg телесна маса.

Говеда:	15–20 ml на животно.
Телета:	10–15 ml на животно.
Прасета:	5–10 ml на животно.
Прасенца:	1–3 ml на животно.
Овце и кози:	2 ml на 25 kg телесна маса.
Кучета и котки:	2 ml на 25 kg телесна маса.

При нормални обстоятелства, приложението на 72 часа е достатъчно. В по-сериозни случаи след получаване на професионално мнение, може да се прилага на 48 часа.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Използването на продукта, трябва да се базира на тестове за възприемчивост на изолираните от животните бактерии. Ако това не е възможно, терапията трябва да се базира на локални (регионални, ниво ферма) епидемиологични проучвания по отношение на възприемчивостта на прицелните бактерии.

При третирания животни могат да се наблюдават реакции на свръхчувствителност към активните вещества.

В редки случаи при бозаещи и прасета за уговяване, приложението на продукти съдържащи прокаин пеницилин може да предизвика временна треска, повръщане, треперене, апатия и нарушена координация.

При бременни и млади женски свине може да се наблюдава изпадане на вулвата, което може да бъде свързано с аборти.

Максималната доза, която може да се приложи в едно място на инжектиране при говеда е 20 ml.

10. Карентни срокове

Месо и вътрешни органи:	30 дни за свине
	49 дни за говеда, овце и кози
Мляко:	5 дни (10 издоявания)

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

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 светлина.

Да се съхранява на сухо място.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 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.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2572

100 ml многодозови стъклени флакони опаковани в индивидуални картонени кутии.

15. Датата на последната редакция на текста

09/2025

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 и производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

Kepto B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Холандия

Телефон: + 31 (0) 570 66 29 00
Електронна поща: info@kepto.nl

Дистрибутор и местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Възраждане-Касис ООД
ул. Стара Планина 59,
гр. Ловеч
Тел.: 068604111

14.11.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV