

**LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/97/0543**

Lincomycin-spectinomycin šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām, kazām, vistām

**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:

Alfasan International BV
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Nīderlande

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Lincomycin-spectinomycin šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām, kazām, vistām

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 ml šķīduma injekcijām satur:

Aktīvās vielas:

Linkomicīnu (linkomicīna hidrohlorīda veidā)	50 mg
Spektinomicīnu (spektinomicīna hidrohlorīda veidā)	100 mg

Palīgvielas:

Benzilspirts 9 mg

4. INDIKĀCIJA(-S)

Sekojošu infekcijas slimību ārstēšanai, kuras ierosina pret linkomicīnu un spektinomicīnu jutīgi ierosinātāji:

Teļiem pirms atgreimošanas procesu sākšanās: enterīts, pneimonija

Cūkām: dizentērija, mikoplazmu izraisītas infekcijas (infekciozais artrīts, pneimonija), *E.coli* izraisīts enterīts, sarkanguļa.

Aitām, kazām: starppirkstu dermatīts (nagu puve).

Vistām: enterīts, artrīts, septicēmija, sepse, omfalīts.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

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

Nelietot, ja ir aknu disfunkcija.

Nelietot zirgiem, trušiem, kāmjēlēm, šinšillām, jūrascūciņām un atgremotājiem ar funkcionējošu spurekli (var izraisīt smagus kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumus).

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Bieži:

Pēc injekcijas ar novērot sāpju reakciju, kas parasti ir īslaicīga.

Reti:

Lietojot cūkām lielākas zāļu devas par ieteiktajām, var būt pārejoša diareja vai šķidri izkārnījumi. Šādu iedarbību, dažreiz arī apetītes zudumu, retos gadījumos var novērot cūkām, lietojot zāles ieteiktajā devā.

Veterināro zāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts sekojošā secībā:

- ļoti bieži (vairāk nekā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) nevēlama(-s) blakusparādība(-s));
- bieži (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem);
- retāk (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 1000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- reti (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- ļoti reti (mazāk nekā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

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

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi (teļi pirms atgreimošanas procesu sākšanās), cūkas, aitas, kazas, vistas (izņemot dējējvistas).

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

Intramuskulārām injekcijām.

Teļiem: 1 ml uz 10 kg ķermeņa svara, divas reizes pirmajā dienā, turpmāk vienu reizi dienā 2-4 dienas pēc kārtas.

Cūkām: 1 ml uz 10 kg ķermeņa svara vienu reizi dienā 3-7 dienas pēc kārtas.

Aitām, kazām: 1ml uz 10 kg ķermeņa svara vienu reizi dienā 3 dienas pēc kārtas.

Vistām: 0,5 ml uz 2,5 kg ķermeņa svara vienu reizi dienā 3 dienas pēc kārtas.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Nav.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Teļiem pirms atgreimošanas procesu sākšanās, kazām, aitām, cūkām, vistām:

Gaļai un blakusproduktiem: 21 diena.

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

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

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 ° C.

Sargāt no gaismas.

Pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas uzglabāt temperatūrā 8-15 ° C un saturu izlietot 28 dienu laikā.

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

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Kad vien iespējams, zāļu lietošana jāpamato ar ierosinātāja jutības testa rezultātiem. Ja tas nav iespējams, terapijai jāpamatojas uz vietējo (reģiona, fermas līmeņa) epidemioloģisko informāciju par mērķa baktēriju jutību. Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi.

Zāļu lietošana, neievērojot zāļu aprakstā sniegtos norādījumus, var palielināt pret linkomicīnu rezistentu baktēriju pārsvaru un iespējamās krusteniskās rezistences dēļ samazināt ārstēšanas efektivitāti, lietojot citus linkozamīdus, makrolīdus vai streptogramīnus.

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

Personām ar pastiprinātu jutību pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Nejaušas saskares gadījumā rūpīgi nomazgāt rokas.

Grūsnība un laktācija:

Laboratoriskajos pētījumos netika atklāts, ka veterinārajām zālēm ir teratogēna, fetotoksiska vai maternotoksiska iedarbība.

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā. Linkomicīns izdalās ar pienu.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Antagonisms ar penicilīniem un cefalosporīniem.

Nelietot vienlaicīgi ar makrolīdu grupas antibiotikām.

Nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

13. 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.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

04/2018

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Lietošanai dzīvniekiem.