

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

ФЛАВОМИЦИН 80, премикс за медикаментозен фураж

2. Състав

Всеки kg съдържа:

Активно вещество:

Flavophospholipol 80 g

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Бройлери, пилета, отглеждани за носачки, аквариумни рибки и зайци.

4. Показания за употреба

Бройлери и пилета, отглеждани за носачки

За лечение и метафилактика на некротичен ентерит, предизвикан от *Clostridium perfringens*, когато болестта е диагностицирана в ятото.

Аквариумни рибки

За лечение и контрол на инфекции при аквариумни рибки, предизвикани от *Aeromonas hydrophila*.

Зайци

За намаляване на смъртността, свързана с ензоотична ентеропатия при зайци.

5. Противопоказания

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

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Няма.

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

Не е приложимо.

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

При работа с продукта да се избягва директен контакт с кожата и лигавиците.

Да се избягва случайно поглъщане на продукта от хора.

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от предпазно облекло, защитни очила и непромокаеми ръкавици, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт.

Ръцете да се измиват след работа с продукта.

Да не се яде, пие или пуши, докато се работи с продукта.

При контакт с кожата, засегнатото място да се измие с вода.

При случайно попадане в очите, незабавно да се изплакнат обилно с вода.

Бременност и лактация:

Проучванията при лабораторни животни не показват никакви доказателства за тератогенност, фетотоксичност и токсичност за майката.

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

Предозиране:

Не се наблюдават неблагоприятни реакции при прилагане на продукта в препоръчаните дози за препоръчвания период на приложение.

7. Неблагоприятни реакции

Няма.

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, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>

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

Начин на приложение:

За перорално приложение след влагане във фуража.

Дозировка:

Бройлери и пилета, отглеждани за носачки:

От 112,5 g/ton до 250 g/ton фураж, което съответства на 9 ppm до 20 ppm флавофосфолипол, в продължение на 7 дни.

Аквариумни рибки:

100 ppm флавофосфолипол или 0,125 g Флавомицин 80/0,100 kg храна, в продължение на 10 последователни дни.

Зайци:

1,8 mg Флавомицин 80/kg телесна маса в продължение на 14 дни.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Медикаментозният фураж може да бъде пелетиран чрез предварително кондициониране за 5 минути при температура не по-висока от 85 °C.

10. Карентни срокове

Зайци

Месо и вътрешни органи: нула дни.

Бройлери и пилета, отглеждани за носачки

Месо и вътрешни органи: нула дни.

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца 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 съхранява на сухо място.
Да се пази от пряка слънчева светлина.
Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Срок на годност след смесване с храната или гранулиран фураж: 3 месеца.
Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета.

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. Номер на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2444

Полиетиленови пликосе от 0,100 kg; 0,250 kg; 1 kg; 5 kg и 20 kg с външен многослоен книжен плик.
Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

09/2024

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, отговорящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

„БИОВЕТ” АД
ул. „Петър Раков” № 39
гр. Пещера 4550
България
Телефон: (0350) 656-19
Факс: (0350) 656-36; (0350) 656-07
E-mail: biovet@biovet.com

17. Допълнителна информация

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП