

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Alamycin LA 200 mg/ml injekčný roztok

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 ml obsahuje:

**Účinná látka:**

Oxytetracyclinum 200 mg  
(ut Oxytetracyclinum dihydricum 216 mg)

**Pomocné látky:**

Formaldehydsulfoylát sodný 2 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

Číry hnedo-žltý roztok.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Cieľové druhy

Hovädzí dobytok, ošípané, ovce.

#### 4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Liečba systémových a lokálnych infekcií.

*In vitro* je pri oxytetracykline dokázaný účinok proti nasledovným mikroorganizmom:

*Bordetella bronchiseptica*, *Corynebacterium pyogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Escherichia coli*, *Histophilus somnis*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella dublin*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus faecalis*, *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus uberis*.

Hovädzí dobytok: actinobacilóza, kiahne hovädzieho dobytka, pododermatítidy, mastitídy, metritídy, pasturelóza a pneumónie

Ovce: pododermatítidy, omfaloflebitídy, metritídy, mastitídy, pneumónie a chlamydiozy

Ošípané: MMA syndróm, červienka, atrofická rinitída a omfaloflebitídy

#### 4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinnú látku.

Nepodávať v neskoršom období gravidity (obdobie vývoja zubov a kostí).

Nepodávať zvieratám so známou poruchou funkcie pečene a obličiek.

Nepoužívať u oviec, ktorých mlieko je určené na ľudskú spotrebú.

Nepoužívať na liečbu koní, psov a mačiek.

#### **4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh**

Žiadne.

#### **4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie**

##### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Použitie lieku má byť založené na testovaní citlivosti baktérií izolovaných zo zvierat. Ak to nie je možné, liečbu založiť na miestnych epidemiologických údajoch o citlivosti cieľových patogénov.

Liek neriediť.

Ak je nevyhnutná súbežná liečba s inými liekmi, liek aplikovať na iné aplikačné miesto.

Tento liek neobsahuje antimikróbny konzervant. Pri aplikácii je nutné dodržiavať aseptické opatrenia.

Používať suché ihly a striekačky.

##### Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného samoinjikovania, požitia veterinárneho lieku vyhľadať ihned lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

V prípade náhodného poliatia kože alebo zasiahnutia očí, exponované miesto opláchnuť veľkým množstvom vody.

Po manipulácii s liekom si umyť ruky.

Ľudia so známy precitlivenosťou na oxytetracyklín sa musia vyhýbať kontaktu s týmto liekom.

Liek by nemali podávať tehotné ženy.

#### **4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)**

Ojedinelý výskyt miernych lokálnych reakcií.

#### **4.7 Použitie počas gravidity, laktácie a znášky**

Liek je bezpečný pri používaní počas laktácie.

Podávanie tetracyklínov v období vývoja zubov a kostí, rovnako ako aj v neskorých štádiách gravidity môže viesť k ich zafarbeniu.

#### **4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia**

Nie sú známe.

#### **4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku**

20 mg účinnej látky na kg živej hmotnosti zvieraťa (t.j. 1 ml lieku na 10 kg ž. hm.) hlboko intramuskulárne, jednorazovo

Maximálna odporučená dávka na jedno miesto aplikácie:

Hovädzí dobytok: 20 ml

Ošípané: 10 ml

Ovce: 5 ml

Ciciaky:

1 deň 0,2 ml

7 dní 0,3 ml

14 dní 0,4 ml

21 dní 0,5 ml

nad 21 dní            1,0 ml/10 kg ž. hm.

#### **4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné**

Predávkovanie môže spôsobiť nefrotoxicitu u hovädzieho dobytka.  
Pri predávkovaní nie je špecifické antidotum. Liečba je symptomatická.

#### **4.11 Ochranná(-é) lehota(-y)**

Hovädzí dobytok:

- mäso a vnútornosti: 35 dní
- mlieko: 8 dní (15 pôdojov)

Ovce:

- mäso a vnútornosti: 20 dní
- mlieko: 7 dní

Ošípané:

- mäso a vnútornosti: 15 dní

### **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

Farmakoterapeutická skupina: antibakteriálne látky na systémovú aplikáciu, tetracyklíny  
ATCvet kód: QJ01AA06

#### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Oxytetracyklín je bakteriostatické antibiotikum, ktoré inhibuje syntézu proteínov u vnímaných baktérií. Po penetrácii sa oxytetracyklín irreverzibilne viaže na receptory na 30S podjednotkách bakteriálnych ribozómov. To účinne zamedzuje naviazaniu aminokyselín pri predĺžovaní peptidového reťazca a inhibuje syntézu bakteriálnych proteínov.

#### **5.2 Farmakokinetické údaje**

Liek je určený na poskytovanie a udržiavanie prolongovanej antibakteriálnej aktivity. Účinné hladiny v krvi zostávajú minimálne 4 dni. Po intramuskulárnom podaní sa maximálna hladina dosiahne po 4 až 8 hodinách.

### **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

#### **6.1 Zoznam pomocných látok**

Ľahký oxid horečnatý

Povidón K12

2-Pyrolidon

Formaldehydsulfoxylát sodný

Monoetanolamín/kyselina chlorovodíková

Voda na injekciu

#### **6.2 Závažné inkompatibility**

Nie sú známe.

#### **6.3 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku v neporušenom obale: 2 roky.  
Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

#### **6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie**

Uchovávať pri teplote do 25°C. Chrániť pred svetlom.  
Ked' je liekovka otvorená a jej obsah je vystavený účinku vzduchu, roztok môže stmavnúť. Účinnosť lieku zostáva zachovaná.

#### **6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Hnedé sklenené fl'aše, typ II, uzatvorené chlórbutylovou zátkou a hliníkovým viečkom.  
Vonkajší obal: papierová krabička. Priložená písomná informácia pre používateľov.

Veľkosť balenia: 1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml.  
Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzat' na trh.

#### **6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov ak sú potrebné.**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

### **7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Rossmore Industrial Estate, Monaghan, Írsko

### **8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

96/905/94-S

### **9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLÍŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum registrácie: 23/12/1994  
Dátum posledného predĺženia: 04/02/2013

### **10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

### **ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA**

Netýka sa.

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE****{Papierová krabička}****50 ml, 100 ml, 250 ml****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Alamycin LA 200 mg/ml injekčný roztok

**2. ÚČINNÉ LÁTKY**

1 ml obsahuje:

Účinná látka:

Oxytetracyclinum 200 mg  
(ut Oxytetracyclinum dihydricum 216 mg)**3. LIEKOVÁ FORMA**

Injekčný roztok.

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

50 ml, (100 ml, 250 ml)

**5. CIELOVÝ DRUH**

Hovädzí dobytok, ošípané, ovce.

**6. INDIKÁCIA(-IE)**

Liečba systémových a lokálnych infekcií.

*In vitro* je pri oxytetracyklíne dokázaný účinok proti nasledovným mikroorganizmom:*Bordetella bronchiseptica*, *Corynebacterium pyogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Escherichia coli*, *Haemophilus somnus*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella dublin*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus faecalis*, *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus uberis*.

Hovädzí dobytok: actinobacilóza, kiahne hovädzieho dobytka, pododermatídy, mastitídy, metritídy, pasteurelóza a pneumónie

Ovce: pododermatídy, omfaloflebitídy, metritídy, mastitídy, pneumónie a chlamydiózy

Ošípané: MMA syndróm, červienka, atrofická rinitída a omfaloflebitídy

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Hlboko intramuskulárne.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÉ LEHOTY**

Hovädzí dobytok:

- mäso a vnútornosti: 35 dní
- mlieko: 8 dní (15 pôdojov)

Ovce:

- mäso a vnútornosti: 20 dní
- mlieko: 7 dní

Ošípané:

- mäso a vnútornosti: 15 dní

## **9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

## **10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

## **11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať pri teplote do 25 °C. Chrániť pred svetlom.

Ked' je liekovka otvorená a jej obsah je vystavený účinku vzduchu, roztok môže stmavnúť. Účinnosť lieku zostáva zachovaná.

## **12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

## **13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú**

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

## **14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

## **15. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Rossmore Industrial Estate, Monaghan, Írsko

## **16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

96/905/94-S

## **17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

č. šarže {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE****{Hnedá sklenená liekovka}****50 ml, 100 ml, 250 ml****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Alamycin LA 200 mg/ml injekčný roztok

**2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY(-OK)**

1 ml obsahuje:

Oxytetracyclinum 200 mg  
(ut Oxytetracyclinum dihydricum 216 mg)**3. OBSAH V OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH**

50 ml, (100 ml, 250 ml)

**4. SPÔSOB(-Y) PODANIA LIEKU**

Hlboko intramuskulárne.

**5. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

Hovädzí dobytok:

- mäso a vnútornosti: 35 dní
- mlieko: 8 dní (15 pôdojov)

Ovce:

- mäso a vnútornosti: 20 dní
- mlieko: 7 dní

Ošípané:

- mäso a vnútornosti: 15 dní

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže {číslo}

**7. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP{mesiac/rok}

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu do: .....

**8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

### Alamycin LA 200 mg/ml injekčný roztok

#### 1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOLNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Rossmore Industrial Estate, Monaghan, Írsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Norbrook Manufacturing Ltd, Rossmore Industrial Estate, Monaghan, Írsko

~~Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Camlough Road, Newry, Co. Down, Severné  
Írsko, BT356JP~~

#### 2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Alamycin LA 200 mg/ml injekčný roztok

#### 3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY(-OK) A INEJ LÁTKY(-OK)

1 ml obsahuje:

**Účinná látka:**

Oxytetracyclinum 200 mg  
(ut Oxytetracyclinum dihydricum 216 mg)

**Pomocné látky:**

Formaldehydsulfoylát sodný 2 mg

Číry žltobledé roztok.

#### 4. INDIKÁCIA(-E)

Liečba systémových a lokálnych infekcií.

*In vitro* je pri oxytetracyklíne dokázaný účinok proti nasledovným mikroorganizmom:

*Bordetella bronchiseptica*, *Corynebacterium pyogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Escherichia coli*, *Histophilus somnis*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella dublin*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus faecalis*, *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus uberis*.

Hovädzí dobytok: actinobacilóza, kiahne hovädzieho dobytka, pododermatítidy, mastitídy, metritídy, pastureloza a pneumónie

Ovce: pododermatítidy, omfaloflebitídy, metritídy, mastitídy, pneumónie a chlamydiózy

Ošípané: MMA syndróm, červienka, atrofická rinitída a omfaloflebitídy

#### 5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinnú látku.

Nepodávať v neskoršom období gravidity (obdobie vývoja zubov a kostí).

Nepodávať zvieratám so známou poruchou funkcie pečene a obličiek.

Nepoužívať u oviec, ktorých mlieko je určené na ľudskú spotrebú.  
Nepoužívať na liečbu koní, psov a mačiek.

## **6. NEŽIADUCE ÚČINKY**

Ojedinelý výskyt miernych lokálnych reakcií.

## **7. CIELOVÝ DRUH**

Hovádzí dobytok, ošípané, ovce.

## **8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA(-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU**

20 mg účinnej látky na kg živej hmotnosti zvieraťa (t.j. 1 ml lieku na 10 kg ž.hm.) hlboko intramuskulárne, jednorazovo

Maximálna odporučená dávka na jedno miesto aplikácie:

Hovádzí dobytok: 20 ml

Ošípané: 10 ml

Ovce: 5 ml

Ciciaky:

1 deň 0,2 ml

7 dní 0,3 ml

14 dní 0,4 ml

21 dní 0,5 ml

nad 21 dní 1,0 ml/10 kg ž.hm.

## **9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ**

Liek neriediť.

Ak je nevyhnutná súbežná liečba s inými liekmi, liek aplikovať na iné aplikáčné miesto.

Tento liek neobsahuje antimikróbny konzervant. Pri aplikácii je nutné dodržiavať aseptické opatrenia.

Používať suché ihly a striekačky.

## **10. OCHRANNÁ LEHOTA**

Hovádzí dobytok:

- mäso a vnútornosti: 35 dní

- mlieko: 8 dní (15 pôdojov)

Ovce:

- mäso a vnútornosti: 20 dní

- mlieko: 7 dní

Ošípané:

- mäso a vnútornosti: 15 dní

## **11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote do 25°C.

Ked' je liekovka otvorená a jej obsah je vystavený účinku vzduchu, roztok môže stmavnúť. Účinnosť lieku zostáva zachovaná.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.  
Nepoužívať liek po uplynutí dátumu exspirácie uvedeného na obale.

## 12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Použitie lieku má byť založené na testovaní citlivosti baktérií izolovaných zo zvierat. Ak to nie je možné, liečbu založiť na miestnych epidemiologických údajoch o citlivosti cieľových patogénov.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:  
V prípade náhodného samoinjikovania, požitia veterinárneho lieku vyhľadáta ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

V prípade náhodného poliatia kože alebo zasiahnutia očí, exponované miesto opláchnuť veľkým množstvom vody.

Po manipulácii s liekom si umyť ruky.

Ľudia so znáomou precitlivenosťou na oxytetracyklín sa musia vyhýbať kontaktu s týmto liekom.

Liek by nemali podávať tehotné ženy.

### Gravidita a laktácia:

Liek je bezpečný pri používaní počas laktácie. Podávanie tetracyklínov v období vývoja zubov a kostí, rovnako ako aj v neskorých štádiach gravidity môže viest k ich zafarbeniu.

### Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Nie sú známe.

### Predávkovanie:

Môže spôsobiť nefrotoxicitu u hovädzieho dobytka.

Pri predávkovaní nie je špecifické antidotum. Liečba je symptomatická.

### Inkompatibility:

Nie sú známe.

## 13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

## 14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

11/2023

## 15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Veľkosť balenia: 1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzat na trh.

Ak potrebujete informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.