

## ЛИСТОВКА

### 1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

БИОВИТ 20% премикс за медикаментозен фураж за телета, прасета и пилета

### 2. Състав

В 1 g се съдържа:

**Активно вещество:**

Chlortetracycline (като chlortetracycline hydrochloride) 200.0 mg

Жълти до тъмножълти гранули.

### 3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Телета, прасета и пилета.

### 4. Показания за употреба

За лечение на заболявания, причинени от микроорганизми, чувствителни към тетрациклини:  
- пастъорелоза, колибактериоза, салмонелоза, гастроентероколити и бронхопневмонии при телета и прасета;  
–колибактериоза и салмонелоза при пилета.

### 5. Противопоказания

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

Да не се използва при резистентност към хлортетрациклин или антибиотици от тетрациклиновата група.

Да не се използва при преживни животни с развити предстомашия.

### 6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Поради възможна променливост (време, географско местоположение) при възникването на резистентност на бактериите към хлортетрациклин, употребата на продукта трябва да се основава на тестове за чувствителност на изолираните микроорганизми, като се вземат под внимание официалните, националните и местните антимикробни политики. Употребата на продукта, отклоняваща се от инструкциите, дадени в тази листовка, може да увеличи разпространението на бактериална резистентност към хлортетрациклин и да намали ефективността от лечението с други тетрациклинови продукти поради възможност от възникване на кръстосана резистентност.

Ветеринарният лекарствен продукт трябва да се прилага при животни, в чието стадо са изолирани чувствителни на хлортетрациклин микроорганизми.

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

Приемът на продукта от животните може да се промени вследствие на заболяването. При животни с намален прием на фураж, третирайте с подходящ ветеринарен лекарствен продукт за парентерално приложение.

Продължителната или повторната употреба трябва да бъдат избягвани чрез подобряване на управлението на фермата или чрез почистване и дезинфекция.

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

Да се избягва директен контакт с кожата, очите и лигавиците при смесване или работа с продукта. При случайно попадане в очите или върху кожата, веднага изплакнете обилно с чиста течаща вода. Ако дразненето продължи, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикетата на продукта.

Хора с установена свръхчувствителност към хлортетрациклин трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от работно облекло, непромокаеми гумени ръкавици, предпазни очила и еднократна респираторна маска, съответстваща на Европейски Стандарт EN 149 или маска за многократна употреба, отговаряща на Европейски Стандарт EN 140, с филтър по Европейски Стандарт EN 143, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт.

Да не се яде, пие или пуши по време на работа с продукта.

Измийте ръцете си след употреба.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Птици носачки:

Да не се използва при птици в периода на яйценосене.

Да не се използва при кокошки-носачки, поради отделяне на хлортетрациклин в яйцата.

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

Не се допуска съвместното приложение на ветеринарния лекарствен продукт с антиациди, каолин и продукти, съдържащи желязо, магнезий и алуминий, както и едновременно с бактерицидни антибиотици.

Предозиране:

При случайно предозиране на ветеринарния лекарствен продукт е възможно намаляване на апетита и нарушаване на функциите на стомашно-чревния тракт.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

Този ветеринарен лекарствен продукт е предназначен да се използва за приготвяне на медикаментозен фураж.

Основни несъвместимости:

Хлортетрациклинът е несъвместим с пеницилин и стрептомицин и други химиотерапевтици с бактерицидно действие.

## **7. Неблагоприятни реакции**

Телета, прасета и пилета:

Много редки	Храносмилателни смущения.*
-------------	----------------------------

(по-малко от 1 на 10 000 третиранни животни, включително изолирани съобщения):	
--	--

\* При установени неблагоприятни реакции, лечението трябва да бъде преустановено незабавно.

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, 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 приложение**

Перорално приложение, добре размесен с фуража.

### Дозировка:

Ветеринарният лекарствен продукт се прилага в продължение на 5-7 дни в следните дози:

Прасета и пилета: 2.0 kg/t фураж (еквивалентно на 400 ppm хлортетрациклин).

Телета: 0.1 g (еквивалентно на 20 mg хлортетрациклин)/kg телесна маса дневно, разделена на два приема.

## **9. Съвет за правилното прилагане на продукта**

Приемът на медикаментозния фураж зависи от клиничното състояние на животните. За получаване на правилната дозировка може да се наложи концентрацията на хлортетрациклин да бъде съответно коригирана. Въз основа на препоръчителната доза и броя и телесната маса на животните, които ще бъдат третиранни, точната дневна концентрация на ветеринарния лекарствен продукт трябва да се изчисли съгласно следната формула:

$$\frac{\text{Доза (mg/kg)} \times \text{Средна телесна маса (kg)}}{\text{Среден прием на фураж (kg)} \times \text{Концентрация на премикса (mg/g)}} = \text{kg премикс/t}$$

За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно, за да се избегне прилагането на доза, по-ниска от препоръчаната.

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

## **10. Карентни срокове**

### Телета

Месо и вътрешни органи: 12 дни.

### Прасета

Месо и вътрешни органи: 12 дни.

### Пилета

Месо и вътрешни органи: 10 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.

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение. Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след Exp.

Срок на годност след размесване с фуража: 3 месеца.

#### **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 национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

#### **13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

#### **14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки**

0022-2704

Книжни торби с вътрешен полиетиленов слой от 25 kg.

#### **15. Дата на последната редакция на текста**

11/2024

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

**X**

---

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ  
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП