

ЛИСТОВКА :

Alamycin LA (Аламицин ЛА)
инжекционен разтвор за говеда, овце и свине
Oxytetracycline 200 mg/ml

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба:

„АСКЛЕП - ФАРМА” ООД
гр. София, ж.к. Люлин - 7, бл. 711А, магазин 3
Република България

Производител, отговорен за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories Limited
Station Works, Newry
Co. Down, BT35 6JP
Northern Ireland

Norbrook Laboratories Limited,
Rossmore Industrial Estate,
Monaghan Town,
Co. Monaghan,
Ireland

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Alamycin LA (Аламицин ЛА)
инжекционен разтвор за говеда, овце и свине
Oxytetracycline 200 mg/ml

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Всеки ml съдържа:

Активна субстанция:

Oxytetracycline (като oxytetracycline dihydrate) 200 mg

Експципенти:

Натриев формалдехид сулфоксилат 2 mg

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Продуктът е показан за употреба при говеда, овце и свине за третиране на:

- Атрофичен ринит, причинен от *Bordetella bronchiseptica*, *Mannheimia haemolytica* и *Pasteurella multocida*.
- Пъпно-ставна болест, причинена от *Arcanobacterium pyogenes*, *E. coli* или *Staphylococcus aureus*.
- Мастит, причинен от *Corynebacterium pyogenes*, *E. coli*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae* или *Streptococcus uberis*.
- Метрит, причинен от *E. coli* или *Streptococcus pyogenes*.

- Пастъорелоза и инфекции на респираторния тракт, причинени от *Mannheimia haemolytica* и *Pasteurella multocida*.
- Септицемия, причинена от *Salmonella dublin* и *Streptococcus pyogenes*.
- Червенка, причинена от *Erysipelothrix rhusiopathiae*.

Продуктът може също да бъде употребяван за контрол на ензоотичния аборт при овцете.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при коне, кучета и котки.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от ексципиентите.

Да не се използва при животни, страдащи от чернодробни или бъбречни заболявания.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Въпреки че продуктът притежава добра поносимост, в редки случаи могат да се наблюдават леки локални реакции с преходна природа.

Рядко се съобщава за реакции на свръхчувствителност, включително анафилаксия (понякога фатална).

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинския продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда, овце и свине.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН(И) НА ПРИЛАГАНЕ

Дълбоко интрамускулно.

Препоръчителната доза е 20 mg/kg телесна маса (1 ml/10 kg телесна маса), приложена еднократно.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Обемът, приложен в едно място на инжектиране, не трябва да превишава 20 ml при говеда, 10 ml при свине, 5 ml при овце, 0.2 ml при прасенца на възраст 1 ден, 0.3 ml при прасенца на възраст 7 дни, 0.4 ml при прасенца на възраст 14 дни, 0.5 ml при прасенца на възраст 21 дни и 1 ml при прасенца на възраст над 21 дни.

Продуктът е препоръчан само за еднократно приложение.

10. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Говеда:

Месо и вътрешни органи: 35 дни.

Мляко: 10 дни.

Овце:

Месо и вътрешни органи: 9 дни.

Мляко: 7 дни.

Свине:

Месо и вътрешни органи: 15 дни.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да не се съхранява при температура над 25 °С.

Да се пази от светлина.

Да се пази първичната опаковка във външната опаковка.

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета и картоната {Годен до}. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 28 дни.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предупреждения за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП:

Няма.

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта:

Продуктът не трябва да се разрежда. Въпреки че продуктът притежава добра поносимост, понякога се наблюдават слаби реакции с преходна природа. Да не се използва при животни, страдащи от чернодробни или бъбречни заболявания. Употребата на охутetracycline по време на развитието на зъбите и костите, включително по време на късната бременност, може да доведе до промяна в цвета на зъбите. Ако се прилага едновременно третиране с друг продукт, то да се извършва в друго място на инжектиране.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

След прилагане на продукта, да се измиват ръцете. . При случаен контакт на продукта с очите или кожата, незабавно да се измият обилно с вода, тъй като може да настъпи дразнене. Случайното самоинжектиране трябва да се избягва.

Бременност:

Употребата на охутetracycline по време на развитието на зъбите и костите, включително по време на късната бременност, може да доведе до промяна в цвета на зъбите.

Може да се прилага по време на бременност.

Лактация:

Може да се прилага по време на лактация.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Не са известни.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Няма известен специфичен антидот. Ако настъпят възможни признаци на предозиране, лекувайте животните симптоматично.

Основни несъвместимости:

:

Не са известни.

**13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ
ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА**

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него трябва да бъдат унищожени в съответствие с изискванията на местното законодателство.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

12/2022

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Кехлибарени стъклени флакони за инжекции тип II от 50 ml и 100 ml, затворени със запушалка от хлоробутил и пломбирани с алуминиево капаче.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

Ако продуктът се съхранява съгласно указанията, той запазва активността си в продължение на 2 години след датата на производство. След продупчване на опаковката и излагане на съдържанието под въздействието на въздуха, разтворът може да потъмнее, но активността му не се променя.

Д-Р ИВАН ШИКОВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР