

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

és CÍMKE 1 literes és 5 literes műanyag flakonra

Avifenicol 100 mg/ml oldat ivóvízben történő alkalmazásra kacsák és libák részére A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Fortevit Kft. 7100 Szekszárd, Rákóczi u. 142-146.

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó: Primavet Produkt Kft. 1108 Budapest, Gumigyár u. 5-7.

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Avifenicol 100 mg/ml oldat ivóvízben történő alkalmazásra kacsák és libák részére A.U.V.
Florfenikol

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml belsőleges oldat tartalmaz:

Hatóanyag:

Florfenikol: 100 mg

Segédanyag:

Makrogol 400

4. JAVALLAT(OK)

Kacsák és libák florfenikolra érzékeny *Riemerella anatipestifer* törzsek által okozott megbetegedéseinek gyógykezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén. Nem alkalmazható florfenikollal szembeni ismert rezisztencia esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Nem ismeretesek.

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Kacsa, liba

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szájon át, ivóvízbe keverve alkalmazandó.

Adagolás:

Kacsa és liba: 20 mg/ttkg florfenikol/nap, 5 napon át.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A kezelés ideje alatt az állatok kizárólag a gyógyszeres ivóvizet fogyaszthatják.

A gyógyszeres ivóvizet 24 óránként frissen kell elkészíteni.

Az aluldozírózás elkerülése érdekében az állatok testtömegét a lehető legpontosabban meg kell határozni.

Amennyiben a gyógyszeres ivóvízben a florfenikol végső koncentrációja meghaladja az 1 grammot ivóvíz-literenként, akkor a hatóanyag kicsapódhat.

Ha a levegő magasabb hőmérséklete miatt nagyobb a vízfogyasztás, akkor a gyógyszer koncentrációját az ivóvízben a napi vízfogyasztásnak és a testtömeg-kilogrammmra számított adagnak megfelelően módosítani kell, melyhez az alábbi képlet ad segítséget:

$$\frac{\text{... ml készítmény/ ttkg}}{\text{/nap}} \times \frac{\text{a kezelendő állatok}}{\text{átlagos testtömege (kg)}} = \frac{\text{... ml készítmény/ liter itatóvíz}}{\text{átlagos napi vízfelvétel (liter/állat)}}$$

Az állatgyógyászati készítményt az ivóvízben alaposan el kell keverni, amíg a készítmény teljesen el nem oszlik. A megfelelő vízfelvétel biztosítása érdekében a kezelendő állatok számára elegendő hozzáférést kell biztosítani az ivóvíz adagolóhoz.

A gyógyszeres kezelés befejezése után az itatórendszert megfelelően meg kell tisztítani annak érdekében, hogy a hatóanyag szubterápiás mennyiségének bevitele elkerülhető legyen.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)

Kacsa és liba:

Hús és egyéb ehető szövetek: 6 nap.

A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojást termelő, vagy arra szánt madarak kezelésére nem engedélyezett.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Legfeljebb 25°C-on tárolandó.

Fagyástól óvni kell.

Az eredeti csomagolásban tárolandó a fénytől és a nedvességtől való megóvás érdekében.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A tartály első felbontása után felhasználható: 28 nap.

Az előírás szerinti hígítás után felhasználható: 24 óra.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

A készítményt csak az állatokból izolált baktériumok érzékenységi vizsgálata alapján szabad alkalmazni. Ha ez nem lehetséges, akkor a terápia a célbaktérium érzékenységére vonatkozó helyi (regionális vagy gazdasági szintű) epidemiológiai információkon alapuljon, figyelembe véve a hivatalos nemzeti antimikrobiális irányelveket.

Az állatgyógyászati készítmény szakszerűtlen használata növelheti a florfenikollal szembeni rezisztencia előfordulásának lehetőségét, valamint a keresztrezisztencia lehetősége miatt csökkentheti az egyéb amfenikollokkal történő kezelés hatékonyságát.

Mivel a baktériumok florfenikollal szembeni érzékenysége változatos lehet (időben és földrajzi helyzettől függően), ezért mindenképpen ajánlott a gazdaságban a fertőzött állatokból mintát venni és érzékenységi vizsgálatot végezni.

Mivel a célkórokozók teljes felszámolása nem feltétlenül elérhető, a gyógyszeres kezelés mellett fontos a megfelelő tartási körülmények biztosítása, amibe beletartoznak a jó higiéniai feltételek, megfelelő szellőzés, a zsúfoltság elkerülése.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

Florfenikol és polietilén-glikolok iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell a készítménnyel való közvetlen érintkezést. A bőrre ömlött oldatot vízzel alaposan le kell öblíteni.

Az állatgyógyászati készítménnyel végzett munka során egyéni védőfelszerelést – védőkesztyűt és védőszemüveget – kell viselni. Ha a készítménnyel történő érintkezés után tünetek – például bőrkíütés – jelentkeznek, haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. Duzzanat az arcon, az ajkakon, a szemhéjakon, nehezített légzés már olyan súlyos tünetek, amelyek azonnali orvosi beavatkozást igényelnek. Alkalmazás után kezét kell mosni.

Tojásrakás:

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt tojásrakás idején.

Gyógyszerköölcsönhatások és egyéb interakciók:

Nem alkalmazható egyidejűleg baktericid hatású antibiotikumokkal.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

A terápiás dózis háromszorosával kezelt állatokon nemkívánatos klinikai tünetek, illetve kórbonctani elváltozások nem jelentkeztek.

Inkompatibilitások:

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet a szennyvízbe, vagy a háztartási hulladékba!

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2023. október 16.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Kiszerezési egységek:

1 liter, garanciazáras kupakkal lezárt műanyag flakonban.

5 liter garanciazáras kupakkal lezárt műanyag kannában

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi vényre adható ki.

1 liter

5 liter

A forgalomba hozatali engedély száma:

3951/1/18 NÉBIH ÁTI (1 liter)

3951/2/18 NÉBIH ÁTI (5 liter)

Felhasználható:

Gyártási szám: