

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Окситетра ФВ

Oxytetra FV

Инжекционен разтвор за говеда, прасета и овце

2. Състав

В 1 ml се съдържат:

Активно вещество:

Oxytetracycline hydrochloride 100 mg

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, прасета и овце.

4. Показания за употреба

Лечение на инфекции, причинени от микроорганизми, чувствителни към окситетрациклин.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към тетрациклини.

Да не се използва при животни с бъбречни или чернодробни увреждания.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Употребата на ветеринарния лекарствен продукт трябва внимателно да се обмисли, когато тестът за чувствителност е показал резистентност към тетрациклини, тъй като неговата ефективност може да бъде намалена.

Не трябва да се инжектират повече от 10 ml в едно място на инжектиране при говеда и повече от 5 ml при овце и прасета.

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

Употребата на продукта трябва да се базира на тестове за чувствителност на бактериите, изолирани от животните. Ако това не е възможно, лечението трябва да се базира на локалната (регионална, на ниво ферма) епидемиологична информация за чувствителността на прицелните бактерии.

Официалната и локалните антимикробни политики трябва да се вземат под внимание при употреба на продукта.

Употребата на продукта при неспазване на инструкциите, дадени в КХП може да увеличи разпространението на бактериите, резистентни към окситетрациклин.

Изключително важно е при интравенозно приложение инжектирането да става бавно.

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

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

Да се избягва контаминация при работа с продукта.

Да се предприемат всички необходими мерки за да се избегне самоинжектирането.
Да се измият ръцете след употреба.
При случаен контакт с кожата и очите, незабавно да се измият с обилно количество вода, поради възможност от възникване на дразнене.

Бременност и лактация:

Окситетрациклинът може да забави растежа на скелета на фетуса, ако се прилага по време на бременност.

Употребата на тетрациклини през периода на развитие на зъбите, включително по време на късна бременност, може да доведе до промяна в цвета на зъбите.

Тетрациклините се екскретират с млякото.

Не се препоръчва прилагането му по време на бременност.

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

Да не се комбинира и/или разрежда продукта с разтвори, съдържащи калциеви соли - това може да доведе до утаяване на кристалите.

Предозиране:

Няма известен специфичен антидот.

При възникване на признаци на предозиране, лечението е симптоматично.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

За приложение само от ветеринарен лекар.

Основни несъвместимости:

Да не се комбинира с пеницилини и цефалоспорици.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда, прасета и овце:

Неопределена честота (не може да се определи от наличните данни):	Реакции на свръхчувствителност, дразнене в мястото на инжектиране ¹ Гастроинтестинални смущения, алергични и фоточувствителни реакции Оцветяване на зъбите ¹
--	--

¹ След интрамускулно приложение.

² Когато се прилага при млади животни.

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/phv>.

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

Интрамускулно или бавно интравенозно приложение.

Говеда, овце и прасета: 5-10 mg/kg т.м. дневно за период от 3 последователни дни.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Моля, вижте т.8.

10. Карентни срокове

Месо и вътрешни органи: 28 дни.

Мляко: 7 дни.

11. Специални условия за съхранение

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

Да не се съхранява при температура над 25 °C.

Да се пази от светлина.

Да се съхранява на сухо място.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

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.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар 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

0022-3144

Съгласно флакони от 50 ml, 100 ml и 250 ml, затворени с гумени запушалки и алуминиеви капачки в картонени опаковки.

15. Дата на последната редакция на текста

04/2024

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

“Фарма Вет” ООД
гр. Шумен, ул.”Отец Паисий” № 40

Република България
тел./факс: 054/801-215
E-mail: farma_vet@abv.bg

X

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМЕСТИНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР