

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

LINKOFARM 110, vaistinis premiksas, milteliai

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

100 g miltelių yra:

veikliosios medžiagos:

linkomicino (hidrochlorido)

11 g;

pagalbinių medžiagų

iki 100 g.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Vaistinis premiksas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Kiaulės.

4.2. Naudojimo indikacijos nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Kiaulėms, sergančioms nekroziniu enteritu ir enzootine pneumonija, gydyti.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliajai medžiagai.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Negalima naudoti kartu su kaolino ir (ar) pektino mišiniais.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Žmonės, jautrūs linkomicinui, turėtų vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Kiaulės gali viduriuoti, kartais – išvirsti išangė.

4.7. Naudojimas vaikingoms patelėms, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingoms patelėms nenustatytas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su kanamicinu ir novobiocinu.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Gydant kiaules, sergančias paviršiniu nekroziniu enteritu, reikia skirti 100 g miltelių 100 kg pašaro arba 5–10 mg linkomicino 1 kg kūno svorio.

Gydant kiaules, sergančias enzootine pneumonija, reikia skirti 200 g miltelių 100 kg pašaro arba 10–20 mg linkomicino 1 kg kūno svorio.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Didesnė nei rekomenduotina dozė šalutinio poveikio nesukelia.

4.11. Išlauka

Kiaulienai – 6 paros.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: linkozamidai.

ATCvet kodas: QJ01FF02.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Linkomicinas yra bakteriostatinis antibiotikas, kuris jungdamasis su 50S ribosomų subvienetais slopina gramteigiamų mikroorganizmų baltymų sintezę. Jis efektyviai veikia pagrindines patogenines gramteigiamas bakterijas – stafilokokus ir streptokokus. Rekomenduotinas kiaulėms gydyti nuo treponemų sukeltos dizenterijos, mikoplazmų – enzootinės pneumonijos, mikoplazmų, stafilokokų ir streptokokų – artrito, raudonligės.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Apie 25–30 % linkomicino absorbuojasi virškinimo trakte, o greitis priklauso nuo virškinimo trakte esančio pašaro. Didžiausia koncentracija kraujo plazmoje susidaro praėjus 2 val. Linkomicinas pasiskirsto po visus organizmo audinius. Dalis biotransformuojama kepenyse, kita dalis – išsiskiria per inkstus ir tulžį. Daugumos gyvūnų organizme linkomicino eliminacijos pusperiodis yra apie 3 val.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Kukurūzų glitimas ir sėlenos.

6.2. Nesuderinamumai

Negalima naudoti kartu su kanamicinu ir novobiocinu.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės – 24 mėn.
Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, įmaišius į pašarą ar granuliuotą pašarą, – 90 d.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti originalioje pirminėje pakuotėje, sausoje vietoje.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Trijų sluoksnių popieriniai maišai su mažo tankio polietileno įklotu po 10 ir 25 kg.
Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudoto veterinarinio vaisto likučiai ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

Chemifarma S. p. A.,
Via Don Eugenio Servadei,
16–47100 Forlì,
Italija

8. RINKODAROS TEISĖS LIUDIJIMO NUMERIAI

LT/2/00/1172/001-002

9. REGISTRACIJOS/PERREGISTRACIJOS DATA

2000-09-11 / 2006-03-20 / 2011-04-01

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2011-03-25

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Maišant vaistinė premiksą į pašarą, būtina atsižvelgti į oficialius nurodymus.

ŽENKLINIMAS*

* – informacinis lapelis nepridedamas, dėl to visa informacija pateikiama ant pakuotės

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

MAIŠAS

1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Chemifarma S. p. A.,
Via Don E. Servadei,
16–47100 Forli,
Italija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

LINKOFARM 110, vaistinis premiksas, milteliai

3. VEIKLIOJI (-SIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

100 g miltelių yra:

veikliosios medžiagos:

linkomicino (hidrochlorido)

pagalbinių medžiagų

11 g,
iki 100 g.

4. INDIKACIJOS

Kiaulėms, sergančioms nekroziniu enteritu ir enzootine pneumonija, gydyti.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliajai medžiagai.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Kiaulės gali viduriuoti, kartais – išvirsti išangė.

Pastebėjus bet koki sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Kiaulės.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Gydant kiaules, sergančias paviršiniu nekroziniu enteritu, reikia skirti 100 g miltelių 100 kg pašaro arba 5–10 mg linkomicino 1 kg kūno svorio.

Gydant kiaules, sergančias enzootine pneumonija, reikia skirti 200 g miltelių 100 kg pašaro arba 10–20 mg linkomicino 1 kg kūno svorio.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Negalima naudoti kartu su kaolino ir (ar) pektino mišiniais.

Žmonės, jautrūs linkomicinui, turėtų vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Negalima naudoti kartu su kanamicinu ir novobiocinu.

Gyvuliams duodant pašarą su vaistiniu premiksu, negalima duoti jokių kitų pašarų.

10. IŠLAUKA

Kiaulienai – 6 paros.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti originalioje pirminėje pakuotėje, sausoje vietoje.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, įmaišius į pašarą ar granuliuotą pašarą, – 90 d.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Nėra.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2011-03-25

15. VAISTO FORMA

Vaistinis premiksas.

16. PAKUOTĖS DYDIS

10 kg

25 kg

17. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Sumaišius su pašaru būtina sunaudoti per 90 d.

18. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, jei taikytina

Veterinariniam naudojimui. Parduodama su veterinariniu receptu.

Maišant vaistinė premiksą į pašarą, būtina atsižvelgti į oficialius nurodymus.

19. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/00/1172/001

LT/2/00/1172/002

20. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

21. KITA INFORMACIJA

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, prašome susisiekti su rinkodaros teisės vietiniu atstovu.