

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

És címke 50 g, 100 g, 200 g, 500 g, 1 kg, 1,5 kg és 3,0 kg-os tasaknak

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Suramox 50% OSP A.U.V.

2. HATÓ- ÉS SEGÉDANYAGOK MEGNEVEZÉSE

Hatóanyag:

amoxicillin

500 mg (570 mg amoxicillin-trihidrát Virbasol

eljárással védett formában)

Segéd- és vivőanyag

ad 1 g

3. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME, VALAMINT AZ EEA TERÜLETÉN A KÉSZTERMÉK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME, HA NEM AZONOS AZ ELŐBBIVEL

VIRBAC S.A. (Carros, Franciaország)

4. CÉLÁLLAT FAJOK

Sertés, házityúk (brojler csirke)

5. JAVALLATOK

Amoxicillinre érzékeny baktériumok okozta fertőzések kezelésére.

Sertés

Actinobacillus pleuropneumoniae, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus spp* okozta légzőszervi fertőzések, továbbá *Streptococcus spp.* fertőzések és az urogenitális traktus fertőzéseinek gyógykezelésére hatékony.

Házityúk (brojler csirke)

E. coli, *Pasteurella spp*, *Haemophilus spp.* fertőzések gyógykezelésére.

6. ADAGOLÁS CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

20 mg amoxicillin /ttkg /nap 5 napig folyamatosan szájon át adagolva.

állomány össz. ttkg	Suramox 50 % OSP A.U.V. 20 mg/ttkg dózisban
1000	40 g
5000	200 g
10000	400 g
15000	600 g
20000	800 g

7. ADAGOLÁS- ÉS ALKALMAZÁSMÓDOK

Szájon át, vízben vagy folyékony takarmányba feloldva adandó. A Suramox 50% OSP A.U.V. hatóanyagát Virbasol-eljárással védetté tették, ami stabilizálja, és ellenállóvá teszi a hatóanyagot, valamint megnöveli az oldhatóságát.

8. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

Sertés:

Naponta egyszer adagoljuk. A szükséges mennyiséget először kismennyiségű vízben oldjuk fel, majd az így kapott törzsoldatot keverjük a folyékony tápba vagy az egyszerre elfogyasztandó ivóvíz mennyiségbe. Folyékony takarmányba keverve sertéseknél csak egyedi kezelésére használható.

Házityúk (brojler csirke)

Folyamatosan adagoljuk az ivóvízbe. A terméket először kismennyiségű vízben oldjuk fel, így egy törzsoldatot kapunk, melyet az ivóvíztartályban tovább hígítunk. A víz pótlását zárjuk el, amíg az állatok a gyógyszeres vizet el nem fogyasztják.

9. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható amoxicillinre és más β -laktám típusú vegyületre való érzékenység esetén.
Nem használható nyúlféleék és rágcshalók (tengeri malac, hörcsög, egér) kezelésére.

10. MELLÉKHATÁSOK

Nem ismeretes.

Ha nemkívánatos hatást észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost.

11. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Sertés (ehető szövetek): 14 nap

Házityúk (brojler csirke) (ehető szövetek): 7 nap

Árutojást termelő állományok a készítménnyel nem kezelhetők.

12. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Eredeti csomagolásban száraz helyen, 25°C alatt tárolandó.

Lejáratí idő bontatlan csomagolásban a gyártástól számított 2 év. A felbontás után 10 nap, vízben való feloldás után 24 óra, folyékony takarmányban való feloldás után 4 óra.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejáratí időn belül szabad felhasználni.

13. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Az állatok kezelését végző személyekre vonatkozó munkavédelmi óvórendszabályok.

A bőrre vagy szembe jutott készítményt bő vízzel mossuk le. Penicillinre érzékeny személyek a készítménnyel ne dolgozzanak! Ha a készítménnyel való munkavégzés során a kezelést végző személyen túlérzékenységre utaló tünetek (bőrkiütés, arc, ajak, szem ödéma, légzőszervi tünetek) mutatkoznak, orvoshoz kell fordulni.

14. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatóságí követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

15. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

16. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatáli engedély jogosultjának helyi képviselőtéhez.

16.1. Rendelhetőség

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatorvosi felhasználásra.

16.2. Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

16.3. Kiszerezési egységek

50 g, 100 g, 200 g, 500 g, 1 kg, 1,5 kg és 3,0 kg

16.4. Törzskönyvi szám

1293/2001

Gyártási szám.

Lejárat i idő:

Kiszere lés: 50 g / 100 g / 200 g / 500 g / 1 kg / 1,5 kg / 3 kg