

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

És címke 1 kg, 5 kg, 25 kg-os csomagolás

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Pulmodox 50 % gyógypremix A.U.V.

2. HATÓ- ÉS SEGÉDANYAGOK MEGNEVEZÉSE

Hatóanyag 50,0 g (57,7 g doxiciklin-hiklát hidrophil Stavibac eljárással védett formában)

Segéd és vivőanyag ad 100 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 FAJ

Sertés

5. JAVALLATOK

Doxiciklinre érzékeny kórokozók, különösen *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Pasteurella multocida* és *Bordetella bronchiseptica* által okozott légzőszervi fertőzések gyógykezelésére hatékony.

6. ADAGOLÁS CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

10-12,5 mg doxiciklin / ttkg/ nap. 250 ppm doxiciklin koncentrációjú takarmányt kell készíteni, azaz 0,5 kg Pulmodox 50 % gyógypremixet kell 1 tonna takarmányba keverni.

7. ADAGOLÁS- ÉS ALKALMAZÁSMÓD(OK)

Szájon át, a takarmányba keverve.

8. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

A készítmény a hatóanyagot hidrophil Stavibac eljárással védett formában tartalmazza. A bekevert premixet ad libitum vagy naponta kétszer adagoljuk 8 egymást követő napon át. 250 ppm koncentrációjú takarmány biztosítja a 10-12,5 mg/ ttkg/ nap doxiciklin felvételt, ha 40-50 g/ ttkg/ nap takarmány felvétellel számolunk.

9. ELLENJAVALLATOK

A laboratóriumi állatokon (patkány, nyúl) végzett kísérletek nem mutattak ki teratogén, embriotoxikus vagy maternotoxikus hatást. A humán gyógyászatból származó ismeretek (a magzat csontfejlődésére való káros hatás) miatt a vemhesség első felében nem alkalmazható. Vemhes állatokon kizárólag a kezelést végző állatorvos javaslatára, a terápiás előny/kockázat gondos mérlegelését követően alkalmazható.

10. MELLÉKHATÁSOK

A hatóanyag esetenként emésztőszervi panaszokat okozhat: gyomor és vékonybél irritációt, hasmenést, étvágytalanságot, enterocolitist, valamint Candida fajok okozta felülfertőződést.

Ha egyéb nemkívánatos hatást észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost.

11. ÉLELMÉZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Sertés (ehető szövetek): 8 nap

12. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Eredeti csomagolásban szobahőmérsékleten (15°C -25 °C között) tárolandó. Fénytől, nedvességtől óvni kell.

Lejárató idő bontatlan csomagolásban a gyártástól számított 18 hónap. A takarmányba bekevert gyógypremix a bekeveréstől számított 1 hónapon belül használható fel.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

13. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

A doxiciklin erősen kötődik a plazma fehérjékhez, ezért hasonló tulajdonságú hatóanyaggal együtt való alkalmazása kerülendő.

Több vegyértékű kationokkal, főként kalciummal, de magnézium, alumínium és vas ionokkal való együttadása esetén komplex képződés következtében a készítmény hatékonysága csökken.

Az állatok kezelését végző személyekre vonatkozó munkavédelmi óvórendszabályok.

A gyógypremixek bekeverésekor alkalmazott óvórendszabályok betartása kötelező. Tetraciklinre érzékeny személyek ne vegyenek részt a premix bekeverésében, adagolásában.

A bőrre vagy szembe jutott készítményt bő vízzel mossuk le.

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

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

15. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2006. szeptember 11.

16. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

16.1. Rendelhetőség

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatorvosi felhasználásra.

16.2. Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

A gyógyyszeres premix bekeverését csak engedéllyel rendelkező takarmánykeverő üzem végezheti.

16.3. Kiszerezési egységek

1 kg, 5 kg, 25 kg

16.4. Törzskönyvi szám

2081/1/06 ÁOGYTI (1 kg)

2081/2/06 ÁOGYTI (5 kg PE hordóban)

2081/3/06 ÁOGYTI (5 kg zsákban)

2081/4/06 ÁOGYTI (25 kg)

Batch:

Exp:

Kiszerezés: 1 kg / 5 kg / 25 kg