

MARKĒJUMS
V/NRP/03/1628

Šīm veterinārajām zālēm nav lietošanas instrukcijas, visa lietošanas instrukcijā paredzētā informācija ir atrodama uz iepakojuma marķējuma

INFORMĀCIJA, KURAI JĀBŪT UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA

Polietilēna flakons 1000 ml

VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Quinocol Oral Solution

Šķīdums iekšķīgai lietošanai tītariem un vistām

AKTĪVO UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 ml šķīduma satur:

Aktīvās vielas:

Enrofloksacīns 100.00 mg

Kolistīna sulfāts 41.67 mg

Palīgvielas:

Pienskābe, propilēnglikols, dinātrija edetāts, attīrīts ūdens

ZĀĻU FORMA

Šķīdums iekšķīgai lietošanai.

IEPAKOJUMA IZMĒRS

1000 ml

MĒRĶA SUGAS

Vistas un tītari.

INDIKĀCIJA(S)

Quinocol Oral Solution iekšķīgai lietošanai respiratoro, intestinālo un sistēmisko infekciju ārstēšanai, kuras izraisa mikroorganismi, kas jūtīgi uz enrofloksacīnu un kolistīnu.

Svarīgākās indikācijas ietver:

- Hroniska respiratorā slimība (*Mycoplasma gallisepticum*, *E.coli*)
- Gaisa maisu infekcija (*Mycoplasma meleagridis*)
- Infekciozais sinuvīts (*Mycoplasma synoviae*)
- Kolibaciloze (*E.coli*)
- Salmoneloze (*Salmonella spp.*)
- Putnu holēra (*Pasteruella multocida*)
- Tītaru bordeteloze (*Bordetella avium*)
- Infekciozais rinīts (*Haemophilus paragallinarum*)
- Erysipelothrix izraisīta infekcija (*Erysipelotrix rhusiopathiae*)
- Stafilokokoze (*Staphylococcus aureus*)

- Hlamidioze (*Chlamydia psittaci*)

KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot dējējputniem, kuru olas paredzēts izmantot cilvēku pārtikā

NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Quinocol Oral Solution piemīt zema toksicitāte un nevēlamās reakcijas ir reti sastopamas. Ja ir aizdomas par iespējamu reakciju, ārstēšana jāpārtrauc. Toksikoloģiskās izmeklēšanas laikā nevēlamās reakcijas netika novērotas.

LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS

Quinocol Oral Solution dod iekšķīgi kopā ar dzeramo ūdeni. Nepieciešamo aktīvo vielu koncentrācija, kura būtu jāsaņem katram putnam dienā ir 10 mg enrofloksacīna un 5 mg kolistīna sulfāta/kg ķermeņa svara 3-5 dienas. Lai iegūtu nepieciešamā preparāta daudzumu ml, kas būtu jāpievieno 1000 litriem ūdens, aprēķiniem lieto šādu formulu:

Putnu skaits novietnē x vidējais viena putna ķermeņa svars (kg) x 100

Izlietotā dzeramā ūdens daudzums (litros) iepriekšējā dienā.

Katru dienu jāgatavo svaigs šķīdums.

Ārstēšanas laikā noslēgt pieeju citiem dzeramā ūdens avotiem.

IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Gaļai un blakusproduktiem: 3 dienas.

Nelietot dējējputniem, kuru olas paredzēts izmantot cilvēku pārtikā.

ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

- ♦ Katru dienu pagatavot svaigu izdzirdināmo šķīdumu. Ārstēšanas laikā noslēgt pieeju citiem dzeramā ūdens avotiem.
- ♦ Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā valsts politika, kā arī vietējā pretmikrobo līdzekļu lietošanas politika.
- ♦ Fluorhinoloni jāizvēlas tikai tādu klīnisko stāvokļu ārstēšanai, kas vāji vai iespējami vāji atbild uz ārstēšanu ar citu grupu pretmikrobiem līdzekļiem.
- ♦ Fluorhinolonus ieteicams lietot balstoties uz jutīguma testu rezultātiem.
- ♦ Lietojot veterinārās zāles atšķirīgi no zāļu aprakstā dotajiem norādījumiem, var palielināties baktēriju izplatība, kas rezistentas pret fluorhinoloniem un pavājināties ārstēšanas efektivitāte ar hinoloniem, līdz pat iespējamai krusteniskai rezistencei.

Piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Personām, ar pastiprinātu jutību pret hinoloniem vajadzētu izvairīties no saskarsmes ar šīm veterinārajām zālēm.

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāizmanto individuālais aizsargtērps, kas sastāv no cimdiem un sejas aizsargu.

Lietošana dēšanas laikā

Nelietot dējējputniem, kuru olas paredzēts izmantot cilvēku pārtikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav zināma enrofloksacīna, kā aktīvās vielas nevēlama mijiedarbība ar citām zālēm.

Pārdozēšana

Quinocol pārdozēšana ir reti sastopama, jo mērķa sugām ir laba tolerance. Laboratoriskajos pētījumos, palielinot rekomendējamo devu 3 reizes un lietojot 2x ilgāk, nenovēroja nekādu toksisku efektu.

Ja ir aizdomas uz toksisku reakciju, ārstēšana jāizbeidz un nepieciešamības gadījumā jāveic simptomātiskā ārstēšana.

DERĪGUMA TERMIŅŠ

Derīgs līdz:

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 2 mēneši

Derīguma termiņš pēc atšķaidīšanas: 24 stundas

Nelietot, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts uz iepakojuma.

ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt temperatūrā no 15°C līdz 25°C.

Sargāt no gaismas. Cieši noslēgt flakonu pēc lietošanas.

ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar vietējo normatīvo aktu prasībām bīstamiem atkritumiem.

VĀRDI „LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, ja piemērojami

Lietošanai dzīvniekiem.

Recepšu veterinārās zāles.

VĀRDI „UZGLABĀT BĒRNIEM NEPIEEJAMĀ UN NEREDZAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

CEVA SANTE ANIMALE
Zone Industrielle, La Ballastiere,
33500 Libourne,
Francija

REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

V/NRP/03/1628

RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS

Sērija:

REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

CEVA SANTE ANIMALE
Zone Industrielle, La Ballastiere,
33500 Libourne,
Francija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

LAVET Pharmaceuticals Ltd.
2143 Kistarsa,
Batthyány u. 4/b.
Ungārija