

HASZNÁLATI UTASÍTÁS / CÍMKE

50 ml, 1000 ml polietilén flakon

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

LAVET Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.

1161 Budapest, Ottó u. 14.

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

LAVET Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.

2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6.

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Diflocin 10% oldat A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Hatóanyag:

Difloxacin (hidroklorid formájában)

100 g/1000 /ml

Segédanyagok:

Nátrium-hidroxid, propilénglikol, nátrium-edetát, benzil-alkohol, tisztított víz.

4. JAVALLAT(OK)

Házityúk és pulyka következő megbetegedéseinek gyógykezelésére: idült légzőszervi betegség (CRD), colibacillosis, pulyka meleagridis, mycoplasmosis, fertőző synovitis, baromfikolera, salmonellosis.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem ismertek.

6. MELLÉKHATÁSOK

A készítmény a célállat-tolerancia vizsgálat során mellékhatásokat még háromszoros dózisban, a javasolt kezelési időtartam kétszereséig történő alkalmazás során sem okozott.

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Házityúk, pulyka

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

A készítmény javasolt adagja 10 mg difloxacin/ttkg, 3-5 napon át. Az alkalmazás az ivóvízben oldva történik, folyamatos itatás formájában.

A készítmény 1000 l ivóvízhez keverendő napi mennyiségét (ml) az alábbiak szerint határozhatjuk meg:

$$\frac{\text{a madarak száma az állatházban} \times \text{átlagos egyedi testtömeg (kg)} \times 100}{\text{teljes ivóvízfogyasztás (l) a kezelést megelőző napon}}$$

9. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:

Házityúk, pulyka ehétő szövetek: 1 nap.

A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojást termelő madarak kezelésére nem engedélyezett.

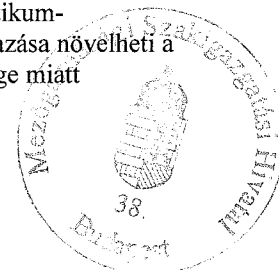
10. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Száraz helyen, 15 -25°C között, fénytől védve tárolandó.

11. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A körültekintő alkalmazásra vonatkozó ajánlások: A termék alkalmazásakor figyelembe kell venni a hivatalos és helyi antimikrobiális egészségpolitikai előírásokat. A fluorokinolonokat olyan klinikai állapotok gyógykezelésére kell fenntartani, amelyek nem kielégítően reagáltak, vagy várhatóan nem kielégítően reagálnak másfajta antimikrobiális készítményekkel való gyógykezelésre. Amikor csak lehetséges, a fluorokinolonokat kizárólag antibiotikum-érzékenységi vizsgálatot követően kell alkalmazni. A terméknek a használati utasítástól eltérő alkalmazása növelheti a fluorokinolonokra rezisztens baktériumok előfordulási gyakoriságát és a kereszt-rezisztencia lehetősége miatt csökkentheti az egyéb kinolonokkal végzett gyógykezelés hatékonyságát.



Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Kinolonokkal szembeni ismert túlérzékenység esetén kerülni kell a készítménnyel való érintkezést. A készítmény ivóvízbe keverésekor védőruházat, gumikesztyű és védőszemüveg viselése kötelező.

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

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges gyógyszereket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

13. KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA!

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2011. március 21.

15. TÖRZSKÖNYVI SZÁM

2088/1/06 AOGYTI (50 ml)

2088/2/06 AOGYTI (1000 ml)

16. KISZERELÉSI EGYSÉGEK:

50 ml, 1000 ml polietilén flakon.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

17. LEJÁRATI IDŐ:

Felhasználható: {hónap/év, 00/0000}-ig.

A közvetlen csomagolás első felbontása utáni lejáratidő 3 hónap.

A gyógyszeres ivóvíz 24 órán belül felhasználandó.

18. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA:

Gy.sz.: {szám}

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

