

## HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Linco-Feed 110 mg/g gyógypremix gyógyszeres takarmány készítéséhez sertések részére A.U.V.

### 1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A 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 KÉSZÍTMÉNY NEVE

Linco-Feed 110 mg/g gyógypremix gyógyszeres takarmány készítéséhez sertések részére A.U.V.

Linkomicin (hidroklorid formájában)

### 3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 kg készítmény tartalmaz:

**Hatóanyag:**

Linkomicin (hidroklorid formájában) 110 g

Fehér vagy majdnem fehér szemcsék.

### 4. JAVALLATOK

Sertés: *Brachyspira hyodysenteriae* okozta sertésdizentéria, *Mycoplasma hyopneumoniae* okozta pneumonia és *Lawsonia intracellularis* okozta proliferatív enteropathia gyógykezelésére.

### 5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén. Nem adható lónak, kérődző állatoknak, nyúlak, tengerimalacnak és aranyhőrcsögnek. Nem alkalmazható ismert linkomicin-rezisztencia esetén.

### 6. MELLÉKHATÁSOK

A linkomicin alkalmanként néhány kezelt sertésnél a kezelés megkezdését követő 2 napon belül lágy bélsár ürítését és a végbéltájék duzzanatát okozhatja. Ritkán a bőr kipirosodása és ingerlékenység is előfordulhat. Ezek a tünetek 5-8 napon belül a kezelés abbahagyása nélkül megszűnnek.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

### 7. CÉLÁLLAT FAJOK

Sertés

### 8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szájon át, száraz takarmányba keverve.

Javallat	Gyógykezelés (mg/tak.kg)	
	Készítmény	linkomicin
Sertésdizentéria	1000	110
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	2000	220
Proliferatív ileitis	2000	220

### 8. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Sertésdizentéria gyógykezelésére:

110 mg/takarmány kg linkomicint tartalmazó gyógyszeres takarmány (megfelel 5,5 mg/ttkg linkomicin adagnak) kizárólagos etetése 3 héten keresztül, illetve a betegség tüneteinek (vizes, nyálkás vagy véres bélsár) megszűnéséig.

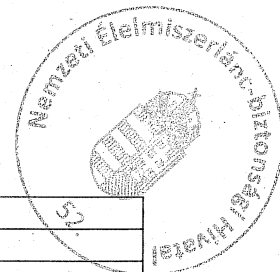
*Mycoplasma pneumoniae* gyógykezelésére:

220 mg/takarmány kg linkomicint tartalmazó gyógyszeres takarmány (megfelel 11 mg/ttkg linkomicin adagnak) kizárólagos etetése legalább 3 hétig, illetve a betegség tüneteinek megszűnéséig.

Proliferatív ileitis (enteropathia) elleni gyógykezelésére:

220 mg/takarmány kg linkomicint tartalmazó gyógyszeres takarmány (megfelel 11 mg/ttkg linkomicin adagnak) kizárólagos etetése 3 héten keresztül.

A gyógyszeres takarmány pelletálása csak 85°C-ot nem meghaladó hőmérsékleten történhet.



**11. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ**

Sertés (ehető szövetek): 5 nap

**11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK**

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Legfeljebb 25°C-on, száraz helyen tárolandó.

A készítményt felbontás után is az eredeti csomagolásban, használat után jól lezárva tartjuk, hogy védjük a nedvességtől.

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 2 évig.

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 3 hónapig.

Takarmányba keverés után felhasználható: 3 hónapig.

**12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK**Különleges figyelmeztetések az egyes célállat fajokra vonatkozóan

A készítmény nem megfelelő használata növelheti a linkomicinnel szembeni rezisztencia előfordulásának lehetőségét.

A készítményt az antibiotikum-érzékenységi vizsgálatok eredményei alapján, az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó irányelvek figyelembe vételével kell alkalmazni. A készítmény csak olyan állomány kezelésére alkalmazható, amelyben a javallatban szereplő betegséget diagnosztizálták.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

A gyógyszeres takarmány felvételét befolyásolja a betegség súlyossága. Amennyiben az állatok nem fogyasztanak megfelelő mennyiségű takarmányt, parenterális készítményt kell alkalmazni.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Linkomicinnel szembeni ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az készítménnyel való érintkezést. Ügyelni kell a por belégzésének megakadályozására. A készítmény bekeverése és a gyógyszeres takarmány alkalmazása során megfelelő porálc (akár az EN149 Európai Szabványnak megfelelő egyszer használatos félmaszkos légzőkészülék, akár az EN143 szabványú szűrőbetéttel ellátott, EN140 szabványú többször használatos légzőmaszk), védőkesztyű, overall és védőszemüveg viselése javasolt. A bőrrel, szemmel vagy a nyálkahártyával való közvetlen érintkezést el kell kerülni. Véletlen expozíció esetén bő vízzel azonnal le kell öblíteni. Amennyiben a bekeverést vagy az állatok kezelését végző személyen allergiára utaló klinikai tünetek (pl. arc, ajkak, szemhéjak duzzanata, légzési nehézségek) mutatkoznak, azonnal orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. Munkavégzés közben enni, inni és dohányozni tilos. Közvetlenül a munkavégzést követően a kezeket és az érintkezésnek kitett bőrfelületet vízzel és szappannal meg kell mosni.

Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhes vagy laktáló sertésen. Kizárólag a kezelést végző állatorvos által elvégzett előny/kockázat elemzésnek megfelelően alkalmazható.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

Makrolid antibiotikumokkal (pl. eritromicinnel) való egyidejű alkalmazása tilos. Kompatibilitási vizsgálatok hiányában tilos a készítmény együttes alkalmazása más állatgyógyászati készítményekkel.

Túladagolás

Az ajánlott adag 2-10 szeresével szájon át 14 napon keresztül kezelt sertéseknek megváltozott a bélsár konzisztenciája, az enyhe lágyulástól a hasmenésig terjedően, de étvágycsökkenés nem volt észlelhető. Amennyiben túladagolás következtében toxikus tünetek lépnek fel, a kezelést abba kell hagyni, és a tüneteket mutató állatokat szükség szerint tünetileg kell kezelni.

Egyéb óvintézkedések

A választott malacok 10 mg/kg dózissal történő 21 napos kezelését követően azok trágyájának kijuttatása során a felszíni vizektől legalább 10 m távolságot kell tartani.

**13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)**

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

**14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA**

2013. április 30.

**15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

A vonatkozó hivatalos útmutatókat figyelembe kell venni a gyógypremixeknek a kész takarmányba való keverésénél.

Kiszerezési egységek

5 kg, 10 kg és 25 kg polietilénbe bélelt többrétegű papírzsákokban.

Törzskönyvi szám

2380/1/08 MgSzH ÁTI (5 kg)

2380/2/08 MgSzH ÁTI (10 kg)

2380/3/08 MgSzH ÁTI (25 kg)