

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA V/NRP/02/1495

Bicormicina L.A. suspensija injekcijām liellopiem, sporta zirgiem, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

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

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

FATRO S.p.A. – Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Itālija.

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Bicormicina L.A. suspensija injekcijām liellopiem, sporta zirgiem, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 ml satur -

Aktīvās vielas:

Prokaīna benzilpenicilīns 125 000 IU

Benzatīna benzilpenicilīns 125 000 IU

Dihidrostreptomicīna sulfāts 250 mg

(kas atbilst 200 mg dihidrostreptomicīna)

Deksametazona nātrija fosfāts 0,20 mg

Deksametazona izonikotināts 0,20 mg

Palīgvielas:

Prokaīna hidrohlorīds

Nātrija formaldehīda sufoksilāts

Citas palīgvielas un ūdens injekcijām līdz 1 ml

4. INDIKĀCIJAS

Bicormicina L.A. ir indicēts slimību ārstēšanai, kuru izraisītāji ir Gram-pozitīvi mikroorganismi (tajā skaitā *Actinomyces spp.*, *Arcanobacterium spp.*, *Bacillus spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix spp.*, *Listeria spp.*, *Nocardia spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Vibrio spp.*) un Gram-negatīvi mikroorganismi (tajā skaitā *Actinobacillus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Brucella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Dichelobacter nodosus*, *E. coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Mannheimia spp.*, *Neisseria spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Yersinia spp.*), *Rickettsia*, *Leptospira*, *Spirochetes*, *Mycoplasma* and *Mycobacteria*, kas jutīgi pret penicilīnu un dihidrostreptomicīnu:

- tonsilīts, traheīts, bronhīts, bronhopneimonija, pleirīts;
- enterīts, peritonīts un infekcijas, ko izraisa svešķermeni;
- septicēmija, toksēmija;
- leptospiroze;
- streptokoku, stafilokoku izraisīts mastīts, gangrenozs mastīts;
- metrīts, metroperitonīts;
- urīnceļu infekcijas;

- pēdu infekcijas, infekciozais pododermatīts;
- poliartrīts, polisinovīts;
- abscesi, traumatiskas un operāciju brūces;
- aktinogranulomatoze;
- dermatīts, piodermīts;
- sekundāra bakteriāla infekcija vīrusu slimību gadījumā.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

- Nelietot grūsnības beigu periodā, jo var izraisīt abortu vai priekšlaicīgas dzemdības.
- Nelietot dzīvniekiem, kuri ir pastiprināti jutīgi pret penicilīniem.
- Nelietot dzīvniekiem, kuri slimo ar cukura diabētu, osteoporozī, kataraktu, deģeneratīva rakstura acu slimībām, mikožu gadījumos.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Blakusparādības, lietojot penicilīnus, var būt saistītas vienīgi ar pastiprinātu jutību, tajā skaitā anafilaksi.

Bicormicina L.A. sastāvā esošie glikokortikoīdi dažreiz var izraisīt polidipsiju, poliūriju, polifāģiju, diareju un laminātu zirgiem.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakus parādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi, sporta zirgi, kazas, cūkas, suņi, kaķi.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIĒKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Bicormicina L.A. jāievada dziļi intramuskulāri šādās devās:

- kazām, sporta zirgiem, govīm, cūkām 10 ml /100 kg ķermeņa svara;
- suņiem un kaķiem 1 ml/10 kg ķermeņa svara.

Ievadīt atkārtoti ik pēc 48 stundām līdz pilnīgai klīnisko simptomu izzušanai.

Devas var tikt koriģētas pēc veterinārārsta ieskatiem.

Pēc iespējas precīzāk jānosaka ķermeņa svars, lai izvairītos no pārāk zemas devas lietošanas.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Zirgiem paredzamā zāļu deva jāsadala un jāievada vairākās injekcijas vietās.

Bicormicina L.A. atļauts lietot tikai pēc veterinārārsta noteiktas klīniskās diagnozes.

Bicormicina L.A. paredzēts tikai īslaicīgam ārstēšanas kursam.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIĒKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Liellopi, kazas, cūkas:

Gaļai un blakusproduktiem: 60 dienas.

Liellopi, kazas:

Pienam : 14 dienas (28 slaušanas reizes).

Zirgi: Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt vēsā, tumšā vietā.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Lietojošiem šīs veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi. Kad vien iespējams, šīs zāles vajadzētu lietot balstoties uz jutīguma testu rezultātiem.

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

Personām ar pastiprinātu jutību pret aktīvajām vielām vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Izvairīties no šo veterināro zāļu saskares ar acīm, ādu un glotādām. Nejaušas saskares gadījumā skalot ar lielu ūdens daudzumu. Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Grūsnība:

Nelietot grūsnības beigu periodā.

Laktācija:

Drīkst lietot laktējošiem dzīvniekiem.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Amfotericīns B un diurētiskie līdzekļi, lietojot tos kopā ar glikokortikoidiem var izraisīt hipokalcēmiju. Deksametazons var pazemināt salicilātu līmeni plazmā. Rifampicīns var paātrināt glikokortikoīdu metabolismu.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams:

Nepārsniegt norādītās devas.

Pateicoties aktīvo vielu raksturojošiem parametriem un farmakoloģiskai formai, ir praktiski neiespējami ievadīt tik lielas devas, lai izraisītu intoksikācijas simptomus.

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

02/2017

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvi:

SIA "Optim Vet"

Mētru iela 6,

Grobiņa, Grobiņas novads, LV-3430

Latvija