

**LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**  
**V/NRP/97/0603**

**Oxytetracycline 10%** 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, kazām, aitām, cūkām, suņiem, kaķiem

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

Alfasan International BV  
Kuipersweg 9  
3449 JA Woerden  
Nīderlande  
Tel: 0031-348416945  
E – mail: [alfasan@wxs.nl](mailto:alfasan@wxs.nl)

**2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

**Oxytetracycline 10%** 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, kazām, aitām, cūkām, suņiem, kaķiem

**3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS**

1 ml satur:

**Aktīvā viela:**

Oksitetraciklīna hidrohlorīds 100 mg

Gaiši dzeltens līdz brūns šķīdums.

**4. INDIKĀCIJA(-S)**

Liellopiem, kazām, aitām:

Pneimonijas un “transportēšanas slimības” ārstēšanai, ko izraisījušas pret oksitetraciklīnu jutīgas baktērijas, ieskaitot *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Streptococcus* spp, *Corynebacterium* un *Staphylococcus* spp.

Enterīta, metrīta un urīnceļu infekciju ārstēšanai, ko izraisījušas pret oksitetraciklīnu jutīgas baktērijas.

Cūkām:

Pneimonijas, enterīta un urīnceļu infekciju ārstēšanai, ko izraisījušas pret oksitetraciklīnu jutīgas baktērijas.

Suņiem, kaķiem:

Infekciju, ko izraisījušas pret oksitetraciklīnu jutīgas baktērijas, ārstēšanai.

**5. KONTRINDIKĀCIJAS**

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

Neievadīt intravenozi.

Nelietot, ja dzīvniekiem ir aknu vai nieru bojājumi.

**6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS**

Liellopiem iespējama lokāla audu reakcija (pietūkums, tūska) injekcijas vietā.

Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.  
Iespējams ziņot arī nacionālā ziņošanas sistēmā, kas atrodama Pārtikas un veterinārā dienesta tīmekļa vietnē [www.pvd.gov.lv](http://www.pvd.gov.lv).

## **7. MĒRĶA SUGAS**

Liellopi, kazas, aitas, cūkas, suņi un kaķi.

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

Intramuskulārām injekcijām.

Liellopiem: 5 -10 mg/kg ķermeņa svara (atbilst 0,05-0,1 ml zāļu /kg ķermeņa svara) vienu reizi dienā 3 dienas pēc kārtas.

Teļiem: 10 mg/kg ķermeņa svara (atbilst 0,1 ml zāļu /kg ķermeņa svara) vienu reizi dienā 3 dienas pēc kārtas.

Kazām, aitām: 4 – 8 mg/kg ķermeņa svara (atbilst 0,04 – 0,08 ml zāļu /kg ķermeņa svara) vienu reizi dienā 3 dienas pēc kārtas

Cūkām: 10 mg/kg ķermeņa svara (atbilst 0,1 ml zāļu /kg ķermeņa svara) vienu reizi dienā 3 dienas pēc kārtas.

Suņiem un kaķiem: 2 mg/kg ķermeņa svara (atbilst 0,02 ml zāļu /kg ķermeņa svara) vienu reizi dienā.

## **9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI**

Dzīvnieka ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk, lai nodrošinātu precīzu devu un izvairītos no nepietiekamas devas ievadīšanas.

## **10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIĒKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**

Liellopiem, aitām, kazām, cūkām: gaļai un blakusproduktiem: 28 dienas.

Liellopiem, aitām, kazām: pienam: 3 dienas (6 slaukšanas reizes, ja slauc 2 reizes dienā).

## **11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt ledusskapī 2°C - 8°C.

Nesasaldēt.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

## **12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI**

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Lietojojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi. Veterināro zāļu lietošana jāpamato ar no dzīvnieka izolētu baktēriju jutības testu rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšanu pamatot ar vietējiem (reģiona, saimniecības līmeņa) epidemioloģiskajiem datiem par baktēriju jutību.

Lietojojot veterinārās zāles atšķirīgi no zāļu aprakstā dotajiem norādījumiem, var palielināties baktēriju izplatība, kuras rezistentas pret oksitetraciklīnu, un pavājināties ārstēšanas efektivitāte ar citiem tetraciklīniem līdz pat iespējamai krusteniskai rezistencei.

#### Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Lietojot tetraciklīnus zobu attīstības periodā vai grūsniem dzīvniekiem grūsnības beigu periodā, iespējamas zobu krāsas izmaiņas.

#### Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Oksitetraciklīnu nedrīkst ievadīt vienlaicīgi ar baktericīdām pretmikrobām vielām, piemēram, penicilīniem un cefalosporīniem.

Divvērtīgie vai trīsvērtīgie katjoni (Mg, Fe, Al, Ca) var veidot tetraciklīnu helātus.

#### Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Nav zināms.

#### Nesaderība:

Šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

### **13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI**

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

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

### **14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA**

02/2019

### **15. CITA INFORMĀCIJA**

Lietošanai dzīvniekiem.

Recepšu veterinārās zāles.