

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

LINCO-SPECTIN Premix

1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΑΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας και παραγωγός: Zoetis Hellas ΑΕ, Λ. Μεσογείων 253-255, 154 51, Ν. Ψυχικό, Αθήνα, Ελλάδα. 210 6791900

Παραγωγός υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pharmacia Animal Health Ltd., Corby, Northamptonshire NN17 4DS, United Kingdom

Pfizer Service Company bvba, Zaventem, Belgium

Zoetis Belgium SA

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

LINCO-SPECTIN Premix

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ(Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ(Α) ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Κάθε kg περιέχει :

Δραστικό(ά) συστατικό(ά):

22g λινκομυκίνη (ως υδροχλωρική λινκομυκίνη) και 22g σπεκτινομυκίνη βάση (ως θειική σπεκτινομυκίνη)

Έκδοχα:

10 g υγρή παραφίνη σε εκχυλισμένο καβουρδισμένο σογιάλευρο (έως 1 kg).

4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

1. Για την θεραπεία και τον έλεγχο της δυσεντερίας των χοίρων που οφείλεται στα βακτήρια *Serpulina hyodysenteriae* τα οποία συνδέονται με *Fusobacterium*, *Bacteroides*, *Clostridium* ή / και *Cambylobacter spp.* ευαίσθητα στον συνδυασμό της λινκομυκίνης και σπεκτινομυκίνης.

2. Για την θεραπεία και τον έλεγχο της εντερίτιδας στους χοίρους που οφείλεται στα βακτήρια *Escherichia coli* και *Salmonella spp.* ευαίσθητα στον συνδυασμό της λινκομυκίνης και σπεκτινομυκίνης. Τα προϊόντα παρουσιάζονται ιδιαίτερα αποτελεσματικά ενάντια σε πολύπλοκες ή ανάμικτες εντερικές μολύνσεις που εμπλέκουν τους πιο πάνω οργανισμούς.

3. Για την θεραπεία και τον έλεγχο της εντερίτιδας που εμπλέκεται με *Lawsonia intracelluris* (ιλεΐτις) στους χοίρους.

4. Σαν βοηθητικό μέτρο στον έλεγχο της μυκοπλασματικής (ενζωοτικής) πνευμονίας στους χοίρους.

5. Για τη θεραπεία του συνδρόμου MMA (Μηρίτιδα – Μαστίτιδα – Αγαλαξία) που οφείλεται σε βακτήρια ευαίσθητα στον συνδυασμό της λινκομυκίνης και σπεκτινομυκίνης στις γουρούνες.

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Καμία.

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Μπορεί να παρουσιαστούν υδαρή κόπρανα ή/ και ελαφρύ πρήξιμο του πρωκτού. Αυτό είναι συνήθως παροδικό. Σε σπάνιες περιπτώσεις, μπορεί να παρουσιαστεί ελαφρώς ερυθρότητα και ευερεθιστότητα

του δέρματος. Αυτά τα συμπτώματα συνήθως εξαφανίζονται από μόνα τους μετά από 5 έως 8 ημέρες χωρίς διακοπή της θεραπείας.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Χοίροι.

8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

- Για τη θεραπεία και τον έλεγχο εντερικών παθήσεων:

Θεραπεία: 2 Kg LINCO- SPECTIN premix ανά 1000 Kg πλήρους τροφής για τρεις εβδομάδες ή μέχρι την εξαφάνιση των κλινικών συμπτωμάτων.

Έλεγχος: 1 – 2 Kg προϊόντος / 1000 Kg πλήρους τροφής κατά την διάρκεια της περιόδου υψηλού κινδύνου.

- Σαν βοηθητικό μέτρο στον έλεγχο της μυκοπλασματικής πνευμονίας:

1 – 2 Kg προϊόντος / 1000 Kg πλήρους τροφής κατά την διάρκεια της περιόδου υψηλού κινδύνου

- Για τη θεραπεία του συνδρόμου MMA:

1 – 2 Kg προϊόντος / 1000 Kg πλήρους τροφής για 5 – 10 μέρες πριν την γέννα και για 2 – 3 εβδομάδες μετά την γέννα

Για να διασφαλισθεί η πλήρης διασπορά του προϊόντος πρέπει να αναμειχθεί πρώτα με μια κατάλληλη ποσότητα τροφής πριν την ενσωμάτωση στο τελικό μείγμα.

Όταν το προϊόν ενσωματώνεται σε δόσεις κάτω από 2 Kg ανά τόνο τελικής τροφής, το προϊόν πρέπει να αναμιγνύεται μόνο από παρασκευαστή ο οποίος έχει άδεια για αναμίξεις αυτού του επιπέδου.

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Το προϊόν μπορεί να ενσωματωθεί και σε τροφή που είναι σε μορφή πέλλετς σε θερμοκρασία επεξεργασίας που να μην υπερβαίνει τους 70° C. Το προϊόν παραμένει σταθερό στην τροφή και σε τροφή υπό μορφή πέλλετς για 3 μήνες.

10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Ζώα δεν πρέπει να σφάζονται για ανθρώπινη κατανάλωση κατά τη διάρκεια της θεραπείας.

Χοίροι μπορούν να σφάζονται για ανθρώπινη κατανάλωση μόνο μετά από 2 μέρες από την τελευταία χορήγηση.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να μη φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C.

Οι ανοικτοί περιέκτες να αποθηκεύονται σε ξηρό μέρος για να αποφεύγεται το σβόλιασμα.

12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Καμία

13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Καταστρέψτε το αχρησιμοποίητο προϊόν και τις άδειες συσκευασίες σύμφωνα με τους κανονισμούς της εθνικής νομοθεσίας.

14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

Λεπτομερείς πληροφορίες για τον παρόν προϊόν διατίθενται στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΜΕΑ) στη διεύθυνση <http://www.emea.europa.eu/>.

15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.