

PAKENDI INFOLEHT
Pharmasin 500 WSP, 500 mg/g suukaudse lahuse pulber veistele, sigadele, kanadele ja kalkunitele

1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Müügiloa hoidja:
Huvepharma NV
Uitbreidestraat 80
2600 Antwerpen
Belgia.

Partii vabastamise eest vastutav tootja:
Biovet AD – Klon Razgrad
68 A, "Aprilsko vastanie" Blvd.
Razgrad
Bulgaaria

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Pharmasin 500 WSP, 500 mg/g suukaudse lahuse pulber veistele, sigadele, kanadele ja kalkunitele
Tülosiin

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

1 g suukaudse lahuse pulbrit sisaldab:
Toimeaine:
Tülosiini 500 mg (mis vastab 540,96 mg tülosiintartraadile)
Abiaine:
Laktoosmonohüdraat

Valge kuni kahvatu kollane pulber.

4. NÄIDUSTUS(ED)

Tülosiinile tundlike mikroorganismide põhjustatud infektsioonhaiguste ravi kanadel, kalkunitel, sigadel ja vasikatel.

Kanad ja kalkunid:

Mycoplasma gallisepticum’i põhjustatud mükoplasmoos (CRD)

Mycoplasma synoviae põhjustatud infektsioosne sünoviit

Clostridium perfringens’i põhjustatud nekrootiline enteriit

Kalkunid:

Mycoplasma gallisepticum’i põhjustatud infektsioosne sinusiit

Sead:

Lawsonia intracellularis’e põhjustatud proliferatiivne enteropaatia (ileiit)

Mycoplasma hyopneumoniae ja *Mycoplasma hyorhinitis*’e põhjustatud ensootiline pneumoonia.

Vasikad:

Pasteurella multocida ja *Mycoplasma* spp põhjustatud respiratoorinfektsioonid.

Lisainformatsiooni sigade düsenteeria kohta vt lõigust “Erihoiatused”.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada munevatel kanadel ja kalkunitel, kelle mune tarvitatakse inimtoiduks.
Mitte kasutada preparaati elusvaktsiinidega vaktsineerimise ajal.
Mitte manustada teadaoleva ülitundlikkuse korral tülosiinile või teistele makroliididele.
Mitte kasutada maksakahjustusega loomadel.

6. KÕRVALTOIMED

Harvadel juhtudel tekib isutus, erüteem, nahasügelus, kõhulahtisus, pärasoole limaskesta prolaps sigadel. Ravi katkestamisel mööduvad kõrvaltoimed ravi vajamata.
Kui täheldate tõsiseid kõrvaltoimeid või muid toimeid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, palun teavitage sellest oma veterinaararsti.

7. LOOMALIIGID

Veis (vasikad), siga, kana, kalkun.

8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Suukaudseks manustamiseks koos joogiveega.

Kanad (broilerid ja noorkanad)

75...100 mg tülosiini kg kehamassi kohta ööpäevas (vastab 150...200 mg veterinaarravimile kg kehamassi kohta) 3...5 ööpäeva jooksul.

Nekrootilise enteriidi raviks

20 mg tülosiini kg kehamassi kohta ööpäevas (vastab 40 mg veterinaarravimile) 3 ööpäeva jooksul.

Kalkunid

75...100 mg tülosiini kg kehamassi kohta ööpäevas (vastab 150...200 mg veterinaarravimile kg kehamassi kohta) 3...5 ööpäeva jooksul.

Sead

Ensootilise pneumoonia raviks

20 mg tülosiini kg kehamassi kohta ööpäevas (vastab 40 mg veterinaarravimile kg kehamassi kohta) 10 ööpäeva jooksul.

Ileiidi raviks

5...10 mg tülosiini kg kehamassi kohta ööpäevas (vastab 10...20 mg veterinaarravimile kg kehamassi kohta) 7 ööpäeva jooksul.

Vasikad

10...20 mg tülosiini kg kehamassi kohta (vastab 20...40 mg veterinaarravimile kg kehamassi kohta) kaks korda ööpäevas (= ööpäevasele annusele 20...40 mg tülosiini kg kehamassi kohta) 7...14 ööpäeva jooksul.

Ravimit sisaldava vee ettevalmistamisel tuleb arvestada ravitavate loomade kehamassi ja nende tegeliku ööpäevase vee tarbimisega. Vee tarbimine võib varieeruda sellistest teguritest nagu vanus, tervises seisund, tõug ja kasvatussüsteem. Et liitri joogivee kohta vajalik koguses (mg) toimeainet lisada, tuleb teha järgnevad arvutused:

Veterinaarravim juhuslikul sattumisel nahale või silma, tuleb vastav piirkond põhjalikult pesta vee ja seebiga; silmi loputada voolava veega. Pärast ravimi käsitlemist pesta käed.

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimit on lubatud kasutada emistel tiinuse ja laktatsiooni ajal.

Munemisperiood

Mitte kasutada kanadel ja kalkunitel, kelle mune tarvitatakse inimtoiduks.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Tülosiini ei soovitata manustada koos penitsilliinide, tsefalosporiinide ja linkosamiinidega (oht antibakteriaalse toime vähenemiseks).

Üleannustamine

Puuduvad andmed toksilisuse tunnuste tekke kohta antibiootikumi suukaudsel manustamisel kodulindudele, sigadele või vasikatele.

Sobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Küsi palun oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Aprill 2018

15. LISAINFO

Pakendid: 200 g N1 ja 1000g N1.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

OÜ Zoovetvaru

Uusaru 5

Saue 76505

Tel: 800 9000