

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Lincoral 400

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

AO"Biovet", 4550 Bulgaria, or.Peștera, str. Piotr Rakov 39 Reprezentanța
OOO"Huvepharma "(Bulgaria) în or. Moscova; 115191, or.Moscova, pr. 4 Roscinskii,
c. 19

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Lincoral - pulbere pentru soluții orale, cu o concentrație de 400 mg/g.

Compoziție per gram de produs:

- Substanță activă: Lincomicină (sub formă de clorhidrat de lincomicină) – 400 mg
- Excipienți: lactoză monohidrat, până la 1 g.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

- **Porcine:** Tratament și profilaxie pentru pneumonia enzootică cauzată de

Mycoplasma hyopneumoniae, cu stabilirea prezenței bolii în grup înainte de administrare.

- **Păsări:** Tratament și profilaxie pentru enterita necrotică cauzată de *Clostridium perfringens*, cu stabilirea prezenței bolii în grup înainte de administrare.

4. CONTRAINDICAȚII

- Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la excipienți.
- Nu se administrează și nu se permite accesul la apă cu lincomicină la iepuri, hamsteri, cobai, șinșilla, cabaline, sau rumegătoare, pentru a preveni tulburări gastro-intestinale severe.
- Nu se utilizează în cazuri de rezistență cunoscută la lincosamide.
- Contraindicat în cazuri de disfuncție hepatică.

5. REACȚII ADVERSE

Porcii pot dezvolta ocazional diaree, edemațiere ușoară a anusului sau urticarie cutanată în primele două zile de tratament cu apă medicamentată cu lincomicină. Aceste simptome se auto-corectează în 5-8 zile, fără a necesita întreruperea tratamentului. Rareori pot apărea reacții alergice.

6. SPECII ȚINTĂ

Porcine, păsări.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Dozaj pentru administrare în apa de băut:

- Porci (pneumonie enzootică): 10 mg lincomicină/kg greutate corporală, echivalent cu 25 mg produs/kg, timp de 21 de zile consecutive.
- Pui (enterita necrotică): 5 mg lincomicină/kg greutate corporală, echivalent cu 12,5 mg produs/kg, timp de 7 zile consecutive.

Instrucțiuni de administrare:

- Concentrația produsului trebuie ajustată conform masei corporale și consumului de apă al animalelor.
- Doza zilnică trebuie adăugată în apa de băut astfel încât să fie consumată în 24 de ore.
- Apa medicamentată trebuie pregătită proaspăt zilnic și să fie singura sursă de apă potabilă pentru animalele tratate.

Pentru dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis pentru a evita subdozarea. Aportul de apă medicamentată variază în funcție de starea fiziologică și clinică a animalelor, deci concentrația de lincomicină trebuie ajustată corespunzător. Este esențială monitorizarea frecventă a absorbției de apă, iar apa medicamentată trebuie să fie singura sursă de apă potabilă pe întreaga durată a tratamentului. După terminarea tratamentului, sistemul de apă trebuie curățat pentru a preveni ingerarea unor doze sub-terapeutice de lincomicină.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare:

- **Porcine:** carne și organe – 1 zi.
- **Păsări:** carne și organe – 5 zile.

Restricții: Nu se administrează la găinile ouătoare pentru producția de ouă destinate consumului uman.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 5°C + 25°C, în locuri inaccesibile copiilor.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

- Absorbția apei medicamentate poate fi redusă în caz de boală severă; la nevoie, se recomandă tratament parenteral pentru porci.
- Testarea susceptibilității *Mycoplasma hyopneumoniae* la antimicrobieni este limitată de factori tehnici, fără puncte clinice clare pentru *M. hyopneumoniae* și *C. perfringens*.
- Ideal, terapia se bazează pe date epidemiologice locale privind răspunsul bolilor la tratamentul cu lincomicină.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani din data producerii, de la prima deschidere – 3 luni, după diluare – 24 ore.
A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

15. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, m. Chișinău, str. Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru