

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ
Cyclowerfft, ПРОИЗВОДСТВО НА Alvetra & Werfft Ltd. АВСТРИЯ, КЪМ ЛИЦЕНЗ ЗА
УПОТРЕБА № 0022-1626-30.08.2011**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ
Cyclowerfft/Цикловерфт

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активна субстанция: 1 кг съдържа 55 гр. Окситетрациклин хидрохлорид

Помощни вещества:

За пълен списък на помощните вещества, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Водоразтворим прах.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Пилета, телета, агнета и прасета.

4.2 Терапевтични показания за отделните видове животни

Лечение на бактериални инфекции при пилета, телета, агнета и прасета.

4.3 Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или помощните вещества.

Да не се използва при тежки увреждания на черния дроб и бъбреците.

Да не се превишава дозата при преживни животни.

4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП >

Няма

4.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Не са необходими

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Лица чувствителни към окситетрациклин трябва да избягват контакт с продукта или да го прилагат с особено внимание.

4.6 Странични реакции (честота и важност)

Случайни алергични реакции. Както при всички антибиотици по време на терапия може да доведе до намаляване на храносмилането на травни храни поради редуциране на микроорганизми в храносмилателния тракт. При наличието на нарушен кръвен баланс съществува риск от увеличена бъбречна недостатъчност. Окситетрациклинът може да доведе до увреждане на черния дроб. Да се използва при новородени само когато потенциалните предимства превишават нежеланите ефекти. Окситетрациклинът ограничава калцифицирането и вероятно може да доведе до жълтокафяво оцветяване на зъбите. Прекаленото излагане на светлина по време на терапия може да доведе до възпаление на кожата при животни със слаба кожна пигментация.

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Поради факта, че тетрациклините могат да забавят развитието на феталната костна система и оцветяването на зъбите, те трябва да се прилагат само в последната половина на бременността при условие, че предимствата на антибиотиците превишават рисковете.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Едновременното приложение на окситетрациклин със други бактериални антибиотици като пеницилин и аминогликозидни антибиотици не се препоръчва, защото антибактериалния ефект може да бъде намален. Продукти съдържащи калций, магнезий, желязо и алуминий не трябва да се предписват поради факта, че абсорбцията на окситетрациклинът може да бъде намалена. Наркотични и мускулно релаксиращи продукти увеличават нервномускулния блок (респираторни парализи; окситетрациклинът забавя ефекта на антикоагуланти съдържащи хепарин.

4.9 Доза и начин на приложение

Продуктът Цикловерфт® е предназначен за прилагане разтворен в питейната вода. След приготвянето на водния разтвор, същият трябва да се използва незабавно. В зависимост от сложността на заболяването се препоръчват следните дози:

Видове Животни:

Пилета	2-4 g прах на литър питейна вода	в продължение на 3-5 дни
Прасета	1 g прах на кг телесна маса дневно,	разделен на две дози
Телета, агнета	4-8 g прах на 10 кг телесна маса	в продължение на 3-5 дни

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

Случайни алергични реакции може да се появят. Предозирането и продължително третиране може да забави растежа на костите. Вж. **Странични реакции.**

4.11 Карентен срок (карентни срокове)

Пилета	месо и вътрешни органи: 3 дни
Телета, агнета, прасета	месо и вътрешни органи: 7 дни

Не се разрешава употребата при птици носачки, чиито яйца са предназначени за човешка консумация.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ/ИМУНОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: Антибактериални за систематична употреба
ATCvet code: QJ01AA06

5.1 Фармакодинамични свойства

Окситетрациклинът е широкоспектърен антибиотик, който въздейства както върху Грам-положителните, така и върху Грам-отрицателните микроорганизми като рикетция, микоплазма, хламидии, актиномицети, клостридии, бруцела, анаплазма и някои по-големи вируси. Добавените витамини и елементи с микроконцентрация отговарят на повишената необходимост от такива в условията на заболяване, стрес, оздравяване и др. Те увеличават защитните механизми на тялото и стимулират основните му функции.

5.2 Фармакокинетични особености

Окситетрациклинът се абсорбира бързо и терапевтични кръвни нива се достигат до няколко часа. Освобождаването се извършва предимно чрез бъбреците, но също и чрез жлъчния секрет и фекалий.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

Витамин А (Ретинол - палмитат)	2.000.000 I.U.
Витамин D ₃ (Cholecalciferol)	200.000 I.U.
Витамин Е (α-Tocopherol)	250 mg
Витамин В ₆ (Пиридоксин-хидрохлорид)	150 mg
Витамин В ₂ (Рибофлавин)	100 mg
Витамин В ₁₂ (Цианокобаламин)	600 µg
Витамин К ₃ (Менадион)	200 mg
Са-Пантотенат	600 mg
Тиамин	100 mg
Никотин амид	1.200 mg
Фолиева киселина	15 mg
Железен сулфат	600 mg
Магнезиев сулфат	480 mg
Цинков сулфат	260 mg
Меден сулфат	50mg
Кобалтов хлорид	10 mg
Натриев селенит	0,90 mg
съответстващ на	0,40 mg селен
Лактоза (катализатор)	до 1000 g

6.2 Несъвместимости

Едновременното приложение на окситетрациклин със други бактериални антибиотици като пеницилин и аминогликоцидни антибиотици не се препоръчва, защото антибактериалния ефект може да бъде намален. Продукти съдържащи калций, магнезий, желязо и алуминий не бива да се предписват поради факта, че абсорбцията на окситетрациклинът може да бъде намалена. Наркотични и мускулно релаксиращи продукти увеличават нервномускулния блок (респираторни парализи; окситетрациклинът забавя ефекта на антикоагуланти съдържащи хепарин.

6.3 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 36 месеца

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни

Срок на годност след разтваряне или разреждане, в съответствие с инструкциите: След разтваряне готовият продукт трябва да се използва веднага.

6.4 Специални условия за съхранение на продукта

Да се съхранява на сухо място под 25°C. Оригиналната опаковка да се затваря плътно.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Пакетче от 100 гр. и торба от 10 кг

6.6 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него
Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него,
трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Меди-Вет ООД с. Труд ул. Карловско шосе 46 А

Телефон: 032 96 02 04

Факс: 032 96 02 04

e-mail: medi_vet@abv.bg

8. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

585; № 0022-1626-30.08.2011

9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

20.06.2006; 30.08.2011

10. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

29.08.2011

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, ДОСТАВКА И/ЛИ УПОТРЕБА

Няма.

Д-Р ЙОРДАН ВОЙНОВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

