

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА КЪМ
ЛИЦЕНЗ № 0022 - 1824-17.07.2012**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

ДЕССОХ 6% / ДЕКОКС 6%

Медикаментозен премикс, съдържащ 6% decoquinate.

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН И СЪСТАВ

Активна субстанция:

Decoquinate 6.06 g/100 g

Ексципиенти:

Рафинирано соево олио 2.85 g/100 g
Пшеничени трици q.s. ad 100g

За пълния списък на ексципиентите, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Медикаментозен премикс.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Телета, агнета, овце и дзвиски.

4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

ДЕССОХ 6% е средство за лечение и профилактика на кокцидиоза при агнета и телета чрез медикация на фуража за агнета и телета.

ДЕССОХ 6% е средство за понижаване риска от кокцидиоза при агнета чрез снижаване на ооцистоотделителството от овцете чрез медикация на фуража на овцете.

ДЕССОХ 6% е средство за профилактика на абортите и перинаталната смъртност при овце, дължащи се на токсоплазмоза чрез медикация на фуража на овцете.

4.3 Противопоказания

Няма.

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 е приложимо.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

ДЕССОХ има ниска токсичност и риска за здравето при работа с продукта е малък. Опасен е при вдишване и поглъщане. Може да предизвика възпаление на кожата и очите.

Индивидуално оборудване, състоящо се от защитно облекло, очила и маска за лице, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарномедицинския продукт. Да се избягва пряк контакт с кожата. След боравене с продукта операторите да се измият обилно с вода и сапун.

Ако има случаен контакт с очите, да се измият обилно с вода.

Да се пази от деца.

Запалим.

Да се пази от огън.

Да се ползва само по лекарско предписание.

4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)

Не са наблюдавани.

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Да не се прилага при лактиращи животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Няма установени несъвместимости с други химиотерапевтици и фуражни добавки, регламентирани за употреба при преживни животни.

4.9 Доза и начин на приложение

Прилага се в храната на животните (добавки, премикси, концентрати или комбиниран фураж). За перорално приложение като медикаментозен премикс. Да се дава след добро смесване с храната. Медикаментозният фураж да се прилага през периода, в който животните са подложени на риск от кокцидиоза както следва:

- телета и агнета - лечение и профилактика на кокцидиоза: 1mg/kg телесна маса;
- овце - намаляване на отделителството на ооцити: 0.5mg/kg телесна маса;
- овце - профилактика на абортите и перинаталната смъртност причинени от токсоплазмоза 2mg/kg телесна маса.

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

Няма неблагоприятни ефекти и при петкратно предозиране.

4.11 Карентен срок (карентни срокове)

Нула дни.

Да не се прилага при лактиращи животни, чисто мляко е предназначено за човешка консумация.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ/ИМУНОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: Антипротозойни противопаразитни средства.

ATCvet code: **QR51AX14**

5.1 Фармакодинамични свойства

Decoquinatate има антипротозойно действие без да притежава антимикробен ефект. Подобно на други хинолони действа в началните етапи от жизнения цикъл на еймериите, като потиска обрaгимо дишането, ексцистацията и спорулацията им.

5.2 Фармакокинетични особености

Decoquinatate е слабо резорбируем след перорално приложение и има предимно локално действие. След венозно приложение плазмата е свободна от decoquinatate след 1.5 часа. Отделя се с изпражненията и урината.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

Рафинирано соево олио.

Пшеничени трици.

6.2 Несъвместимости

Не са известни.

6.3 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 3 години.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: да се използва незабавно.

Срок на годност след размесване с фуража, в съответствие с инструкциите: 3 месеца.

6.4 Специални условия за съхранение на продукта

Да се съхранява при температура под 25°C.

Да се съхранява на сухо място.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Продуктът се предлага в гранулирана форма в 10 килограмови многослойни хартиени торби.

Всяка торба се състои от три хартиени пласта, един пласт полиетилен с висока плътност (HDPE) и един слой кафява полистиленова хартия.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

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

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
Belgium

8. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

0022 - 1824-17.07.2012

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

11.07.2007 г.

10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

Септември, 2013 г.

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, ДОСТАВКА И/ИЛИ УПОТРЕБА

Не е приложимо.

ПРОФ. ПЛАМЕН МОЛЛОВ:
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

За Изпълнителен директор:

Зам. Изп. директор:

Заповед за заместване №

от 29.11.13г.

Д-р Р. Карабаджиев
PD 11-1291