

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТ  
КЪМ ЛИЦЕНЗ ЗА УПОТРЕБА № 0022-1686**

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ**

**Alamycin Aerosol (Аламицин Аерозол)**  
аерозолен спрей за говеда, овце и свине  
Oxytetracycline hydrochloride 3,6% w/w

**2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

Всеки 140 g съдържат:

**Активна субстанция:**  
Oxytetracycline hydrochloride 5 g

**Експципенти:**  
Син оцветител V (E 133) 0,33% като маркер

За пълния списък на експципентите, виж т. 6.1.

**3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА**

Аерозолен спрей.

**4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**

**4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП**

Говеда, овце и свине.

**4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни**

Аламицин Аерозол се прилага при лечение на копитен гнилец при овцете и локални инфекции, причинени от чувствителни към oxytetracycline микроорганизми при говеда, овце и свине.

**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, прилагачи ветеринарномедицинския продукт на животните

Пазете очите.

Избягвайте контакт с кожата.

Избягвайте вдишване.

Измийте ръцете след прилагане.

Не пръскайте върху открит огън и нажежени повърхности.

Силно запалим.

Да се използва в добре проветрявани помещения.

Не пушете при употреба на продукта.

### **4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)**

Няма.

### **4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене**

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

### **4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие**

Не са известни.

### **4.9 Доза и начин на приложение**

Външно, чрез напръскване.

За лечение на копитен гнилец, преди прилагане копитата трябва да бъдат почистени и изравнени. Раните трябва да бъдат почистени.

Разклатете флакона преди използване.

Напръскайте за няколко секунди до пълно покриване на лезиите.

Третираните овце следва да бъдат оставени на сухо за около час преди пускане на пасището.

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

Няма.

### **4.11 Карентни срокове**

#### **Говеда:**

Месо и вътрешни органи: нула дни.

Мляко: нула дни.

#### **Овце:**

Месо и вътрешни органи: нула дни.

Мляко: нула дни.

#### **Свине:**

Месо и вътрешни органи: нула дни.

## **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ**

Фармакотерапевтична група: Дерматологични, антибиотици за локална употреба, окситетрациклин.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: QD06AA03

Oxytetracycline е бактериостатичен антибиотик, който инхибира протеиновата синтеза на чувствителните бактерии. В клетката той се свързва необратимо с рецепторите на 30S субединица на бактериалния рибозом, където пречи на свързването на аминоксил-трансфер РНК с приемащите части на пренасящия РНК рибозомен комплекс. Това ефективно предотвратява добавянето на аминокиселини към продължаването на пептидната верига, инхибирайки протеиновия синтез.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ**

### **6.1 Списък на ексципиентите**

Син оцветител V (E 133) 0,33% като маркер  
Magnesium Chloride Hexahydrate  
Povidone K17  
Propylene Glycol  
Ethanolamine  
Water Purified  
Isopropyl Alcohol  
Methyl Alcohol

### **6.2 Несъвместимости**

Не са известни.

### **6.3 Срок на годност**

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години.

### **6.4. Специални условия за съхранение на продукта**

Флакон под налягане, не излагайте на пряка слънчева светлина или на температура над 50 °С.  
Да не се съхранява при температура над 25 °С .

### **6.5 Вид и състав на първичната опаковка**

Алуминиев флакон от 140 g с клапан. Съдържа азот (без кислород).

### **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**

„АСКЛЕП - ФАРМА” ООД  
гр. София, ж.к. Люлин - 7, бл. 711А, магазин 3  
Република България

## **8. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

0022-1686

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

Дата на последно подновяване на лиценз за употреба: 29.12.2011

**10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

06 декември 2016

**ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА**

Не е приложимо.

*ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР И ГВСИ*