

UPUTSTVO ZA LEK

Linco Spectin 44, premiks za mediciniranu hranu, 25 kg

(za primenu na životinjama)

Proizvođač: **Pfizer Service Company BVBA (ELC)**

Adresa: **Hoge Wei 10, Zaventem, Belgija**

Podnosilac zahteva: **Zoetis Belgium Predstavništvo Beograd**

Adresa: **Vladimira Popovića 38-40, Beograd – Novi Beograd, Srbija**



1. NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA LEK

Zoetis Belgium Predstavništvo Beograd
Vladimira Popovića 38-40, Beograd-Novi Beograd, Srbija

NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

Pfizer Service Company BVBA (ELC)
Hoge Wei 10, Zaventem, Belgija

2. IME LEKA

Linco Spectin 44
Linkomicin, spektinomicin (22 mg/g + 22 mg/g)
Premiks za mediciniranu hranu
Svinje

3. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

1 g premiksa za mediciniranu hranu sadrži:

Aktivne supstance:

linkomicin-hidrohlorid	22 mg
spektinomicin-sulfat	22 mg

Pomoćne supstance:

tečni parafin, sojino brašno

4. INDIKACIJE

Za kontrolu i lečenje dizenterije svinja uzrokovane sa *Serpulina hyodysenteriae* a udružene sa *Fusobacterium*, *Bacteroides*, *Clostridium* i/ili *Campylobacter spp.* koji su osetljivi na kombinaciju linkomicina i spektinomicina.

Za kontrolu i lečenje enteritisa kod svinja uzrokovanih sa *Escherichia coli* i *Salmonella spp.* koje su osetljive na kombinaciju linkomicina i spektinomicina. Proizvod je posebno efikasan u lečenju složenih ili mešanih enteričnih infekcija koje su uzrokovane sa gore navedenim mikroorganizmima.

Za kontrolu i lečenje enteritisa uzrokovanog sa *Lawsonia intracellularis* (ileitis) kod svinja.

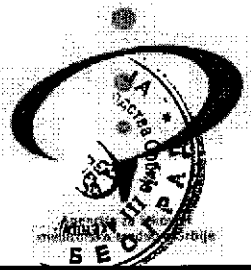
Kontrola mikoplazmatskih (enzootskih) pneumonija kod svinja.

Lečenje Mastitis, metritis, agalaktična (MMA) sindroma kod krmača, ako je bakterijskog porekla a uzročnici su osetljivi na kombinaciju linkomicina i spektinomicina.

5. KONTRAINDIKACIJE

Preosetljivost na aktivne supstance u preparatu.

Preparat se ne daje konjima, odraslim preživarima, kunicima i ostalim malim herbivorima i živini.



Preparat se ne daje životinjama sa oštećenjem jetre i bubrega.

6. NEŽELJENA DEJSTVA

Najčešće se javljaju gastrointestinalni poremećaji izraženi kao mučnina, povraćanje, abdominalni grčevi, proliv i pseudomembranozni kolitis.

Mogu da se jave prolazno razmekšavanje stolice i/ili blag otok anusa. Ovo je obično prolaznog karaktera. U retkim slučajevima može doći do blage iritacije i crvenila na koži. Ova stanja obično spontano prolaze u toku 5-8 dana bez prekidanja terapije. Ako do poboljšanja stanja ne dođe u toku 10 dana od početka lečenja, lečenje treba prekinuti i ponovo utvrditi dijagnozu.

7. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Svinje

8. DOZIRANJE I NAČIN PRIMENE

Lečenje i kontrola enteričnih infekcija:

Lečenje: 2 kg leka na tonu hrane u trajanju od 3 nedelje ili dok klinički znaci oboljenja ne iščeznu.

Kontrola: 1-2 kg leka na tonu hrane u toku perioda kada postoji rizik od nastanka bolesti.

Lečenje MMA sindroma: 1-2 kg leka na tonu hrane u toku 5-10 dana prašenja i 2-3 nedelje nakon prašenja.

Pomoć u kontroli mikoplazmatskih pneumonija: 1-2 kg leka na tonu hrane. Životinje hraniti medicinskom hranom svaki dan u toku perioda kada postoji rizik od nastanka oboljenja.

9. UPUTSTVO ZA PRAVILNU UPOTREBU LEKA

Lek treba prvo pomešati sa manjom količinom hrane, a zatim sa ostatkom, kako bi se ravnomerno rasporedio u ukupnoj količini hrane.

10. KARENCA

Meso: 2 dana

11. POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE LEKA

Čuvati na temperaturi do 25°C, na suvom mestu, zaštićeno od svetlosti.

Čuvati van domašaja dece!

Rok upotrebe: 3 godine

Rok upotrebe nakon zamešavanja u hranu: 3 meseca



12. POSEBNA UPOZORENJA

Za primenu na životinjama.

Ukoliko se znaci alergijske reakcije jave kod životinja, prekinuti sa primenom leka i odmah tražiti pomoc veterinara.

Posebna upozorenja za osobe koje daju lek životinjama:

Osobe koje pripremaju hranu sa lekom treba da se pridržavaju osnovnih mera zaštite: da nose zaštitne rukavice i masku za lice, zaštitno odelo, kao i da ne jedu, piju i puše tokom pripremanja leka za životinje. Nakon završene pripreme i aplikacije leka treba oprati ruke i izložene delove kože.

Osobe preosetljive na linkomicin i/ili spektinomicin treba da izbegavaju kontakt sa lekom. U slučaju pojave alergijske reakcije ili drugog oblika neželjenog delovanja kod osoba koje daju lek životinjama, neophodno je da se odmah jave lekaru i pokažu mu originalno pakovanje leka ili Uputstvo za korisnika.

13. POSEBNE PREDOSTROŽNOSTI KOD ODLAGANJA I UNIŠTAVANJA LEKA

Neiskorišćen lek ili otpadni materijal se uništavaju u skladu sa važećim propisima.

14. DATUM ODOBRENJA TEKSTA UPUTSTVA ZA KORISNIKA

14.10.2013.

15. OSTALI PODACI

Pakovanje: Višeslojna polietilenska kesa od 25 kg.

Režim izdavanja: Lek se može izdavati samo na recept veterinara.

ATCvet kod: QJ01RA94

Broj dozvole: 643/2010/1400 od 10.11.2010.