

ORIDOX

antibiotikum DOXYCYKLIN
pro prasata a drůbež v roztoku

Respirační infekce prasat?
Chronická respirační
choroba drůbeže?
Mykoplasmóza?



Doxycyklinum 100 MG/ML
pro brojlerů a prasata

ORIDOX



od Orion Pharma Animal Health?

LEPŠÍ CENA + FINSKÁ KVALITA

= SPOKOJENÝ VETERINÁŘ + SPOKOJENÝ MAJITEL

ZDRAVÝCH ZVÍŘAT

ORION
PHARMA

ORIDOX®

100 mg/ml perorální roztok pro podání v pitné vodě pro brojlery a prasata

1. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI:

CHEMO IBERICA, S.A. Grand Vía n Carlos III, 98 7º
08028 Barcelona - SPAIN

2. VÝROBCE ZODPOVĚDNÝ ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE:

LABORATORIOS KARIZOO, S.A.
Polígono Industrial La Borda - Mas Pujades, 11-12
08140 - CALDES DE MONTBUI (Barcelona) - SPAIN

3. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Oridox® 100 mg/ml perorální roztok pro podání v pitné vodě pro brojlery a prasata

4. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Oridox® je perorální, čirý, hustý, hnědožlutý roztok pro podání v pitné vodě Doxycyklinum (ve formě Doxycyclini hyclas) 100 mg.

5. LÉKOVÁ FORMA

Perorální roztok pro podání v pitné vodě. Čirý, hustý, hnědožlutý roztok.

6. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Kur domácí (brojleři) a prasata.

7. INDIKACE

Kur domácí (brojleři): Prevence a léčba chronické respirační choroby (CRD) a mykoplasmyózy způsobené mikroorganismy citlivými na doxycyklin.

Prasata: Prevence klinické respirační choroby způsobené kmeny *Pasteurella multocida* a *Mycoplasma hyopneumoniae* citlivými na doxycyklin. Před zahájením léčby je nutno prokázat přítomnost nemoci ve stáde.

8. KONTRAINDIKACE

Nepoužívat v případě přecitlivělosti na tetracykliny.
Nepoužívat u zvířat s dysfunkcí jater.

9. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Mohou se vyskytnout alergické reakce a fotosenzitivita. Střevní flora může být ovlivněna, pokud je léčba velmi prodloužena, což může mít za následek poruchu trávení. Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které v této příbalové informaci nejsou uvedeny, oznamte to svému veterinárnímu lékaři.

10. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

PERORÁLNÍ PODÁNÍ V PITNÉ VODĚ

Kur domácí (brojleři): 10-20 mg doxycyklinu/kg živé hmotnosti/den po dobu 3-5 dnů (tj. 0,5-1,0 ml přípravku/litr pitné vody/den).

Prasata: 10 mg doxycyklinu/kg živé hmotnosti/den po dobu 5 dnů (tj. 1 ml přípravku/10 kg živé hmotnosti/den).

Voda s léčivem musí být jediným zdrojem napájení.

11. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Pro zajištění správného dávkování je třeba určit živou hmotnost co nejpřesněji, aby se předešlo poddávkování. Příjem vody s lékem závisí na klinickém stavu zvířat. Koncentrace doxycyklinu musí být nastavena adekvátně tak, aby bylo docíleno správné dávky. Používejte vhodné a řádně kalibrované dávkovací zařízení. Medikovanou vodu je možno používat 24 hodin a každý den je třeba připravit čerstvý roztok. Nepoužitá medikovaná voda se musí likvidovat podle místních předpisů. Pokud během léčby není zaznamenáno zlepšení klinických příznaků, je třeba zopakovat diagnózu a změnit léčbu.

12. OCHRANNÁ LHŮTA

Maso: Kur domácí (brojleři): 7 dnů

Prasata: 7 dnů

Vejsce: Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidský konzum.

13. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Nepodávat nosnicím ve snášce a během 4 týdnů před počátkem snášky. Přípravek nesmí být používán během březosti nebo laktace. Nepodávat ve zkorodovaných napájecích zařízeních. Rezistence vůči doxycyklinu se může měnit, proto je třeba, aby použití přípravku bylo založeno druhu a citlivosti mikroorganismů způsobujících onemocnění na farmě nebo ze současných zkušeností na farmě. Nevhodné použití přípravku může zvýšit výskyt bakterií rezistentních k doxycyklinu a vzhledem k potenciální zkřížené rezistenci může snížit účinnost léčby tetracykliny. Absorpce doxycyklinu může být snížena přítomností vysokého množství vápníku, železa, hořčíku nebo hliníku ve stravě. Nepodávat společně s antacidy, kaolinem a přípravky železa. Nepodávat společně s baktericidními antibiotiky.

Rozpustnost přípravku závisí na pH, při rozmíchání v zásaditém roztoku se přípravek vysráží.

Nepodávat s mléčnými náhražkami.

Osoby se známou přecitlivělostí k tetracyklinům by se měly vyhnout kontaktu s přípravkem.

Při nakládání s přípravkem noste rukavice, pracovní oděv a schválené ochranné brýle.

Tento přípravek je kyselý a může být dráždivý. Zamezte kontaktu s kůží a očima. V případě kontaktu s kůží okamžitě opláchněte velkým množstvím vody. V případě zasažení očí okamžitě vypláchněte velkým množstvím vody a vyhledejte lékaře.

Při práci s přípravkem nekuřte, nejezte a nepijte.

Při podávání přípravku postupujte opatrně.

Přípravek může být škodlivý při kontaktu s kůží a při vdechnutí a může způsobit podráždění očí.

V případě náhodného požití vyhledejte lékařskou pomoc a příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Pokud se objeví příznaky jako kožní vyrážka, okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc. Otok tváře, rtů nebo očí a dýchací obtíže jsou nejzávažnější příznaky, které vyžadují neodkladné lékařské ošetření.

14. DATUM EXPIRACE

Po rozředění spotřebujte během 24 hodin.

Po otevření spotřebujte během 28 dnů

15. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před světlem.

16. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpady, které pochází z těchto přípravků, musí být likvidovány podle místních předpisů.

17. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

květen 2008

16. DALŠÍ INFORMACE

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci.

Orion OYJ, organizační složka, Zelený pruh 95/97, 140 00, Praha, ČR.

**Orion Pharma je finská farmaceutická společnost
vyrábějící léčiva vysoké kvality pro humánní
i veterinární použití již 90 roků.**

Orion Oyj, organizační složka, Zelený pruh 95/97, 140 00 Praha,
tel.: +420 227 027 263, fax: +420 227 230 661



**ORION
PHARMA**