

Baytril®

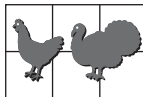


0,5%

ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ
ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ



Αντιμικροβιακό



Πόσιμο διάλυμα ενροφλοξακίνης
για ορνίθια και γαλοπούλες

86562871

**ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ
ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ
ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗΣ ΠΟΥ
ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥ-
ΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕ-
ΤΙΚΟΙ**

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

Bayer Animal Health GmbH
51368 Leverkusen, Germany

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευ-
θέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Str. 324, 24106 Kiel, Germany

Τοπικός Αντιπρόσωπος στην Ελλάδα:

ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ

Φλεμινγκ 15
15123 Μαρούσι - Αθήνα
Τηλ.: +30 2106800900
Fax: +30 2106833488
E-mail: info@hellafarm.gr

Τοπικός Αντιπρόσωπος στην Κύπρο:

ACTIVET LTD

Αντρέα Μιαούλη 50
2415 Έγκωμη - Λευκωσία
Τηλ.: +357 22591918
Fax: +357 22591917
E-mail: info.activet@cytanet.com.cy

**ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)
ΚΑΙ ΑΛΛΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ**

Το 1 ml διαλύματος περιέχει:

Δραστικό συστατικό:
Enrofloxacin 5 mg

Έκδοχα:

Potassium hydroxide
Benzyl alcohol
Hypromellose
Water purified

ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Θεραπεία των λοιμώξεων που προκαλούνται
από τα ακόλουθα ευαίσθητα στην ενροφλο-
ξακίνη βακτήρια:

Ορνίθια

Mycoplasma gallisepticum,
Mycoplasma synoviae,
Avibacterium paragallinarum,
Pasteurella multocida

Γαλοπούλες

Mycoplasma gallisepticum,
Mycoplasma synoviae,
Pasteurella multocida

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Να μη χρησιμοποιείται για πρόληψη.

Να μη χρησιμοποιείται όταν είναι γνωστό ότι
στην εκτροφή που πρόκειται να υποβληθεί σε
θεραπεία υπάρχει ανθεκτικότητα / διασταυ-
ρούμενη ανθεκτικότητα σε (φθοριο)κινολόνες.
Να μη χορηγείται σε ωοπαραγωγές όρνιθες,
τα αυγά των οποίων προορίζονται για ανθρω-
πινη κατανάλωση.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Δεν είναι γνωστή καμία.

Η συχνότητα των ανεπιθύμητων ενεργειών
καθορίζεται ως ακολούθως:

- πολύ συχνή (περισσότερο από 1 στα 10 υπό
θεραπεία ζώα παρουσιάζουν ανεπιθύμητες
ενέργειες)
- συχνή (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο
από 10 ζώα στα 100 υπό θεραπεία ζώα)
- μη συνηθισμένη (περισσότερο από 1 αλλά
λιγότερο από 10 ζώα στα 1000 υπό θεραπεία
ζώα)
- σπάνια (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο
από 10 ζώα στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα)
- πολύ σπάνια (λιγότερο από 1 στα 10.000 υπό
θεραπεία ζώα)

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη
ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο
εσώκλειστο Φύλλο Οδηγίων Χρήσης ή αμφι-
βάλετε για την αποτελεσματικότητα του
φαρμάκου, παρακαλείσθε να ενημερώσετε
σχετικώς τον κτηνιάτρό σας.

ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Ορνίθια και γαλοπούλες

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Χορηγείται από το στόμα με το πόσιμο νερό.

Ορνίθια και γαλοπούλες

10 mg ενροφλοξακίνη/kg σωματικού βάρους την ημέρα επί 3-5 διαδοχικές ημέρες.

Θεραπεία επί 3-5 διαδοχικές ημέρες. Επί 5 διαδοχικές ημέρες για μικτές λοιμώξεις και χρόνιες εξελισσόμενες μορφές. Εάν εντός 2-3 ημερών δεν επιτευχθεί κλινική βελτίωση, πρέπει να εξετασθεί το ενδεχόμενο εναλλακτικής αντιμικροβιακής θεραπείας με βάση δοκιμή ευαισθησίας.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Καμία

ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Ορνίθια: Κρέας και εδώδιμο ιστοί: 7 ημέρες

Γαλοπούλες: Κρέας και εδώδιμο ιστοί:

13 ημέρες

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε πτηνά τα οποία παράγουν αυγά για κατανάλωση από τον άνθρωπο.

Να μη χορηγείται σε ωοπαραγωγά πτηνά αντικατάστασης για 14 ημέρες πριν από την έναρξη της ωοτοκίας.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Φυλάσσεται σε ξηρό μέρος, σε θερμοκρασία έως 25°C.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: 28 ημέρες

Διάρκεια ζωής του προϊόντος αναμιγμένο με το πόσιμο νερό: 2 ημέρες

Να μη χρησιμοποιείται μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στο κουτί.

ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Πρέπει να λαμβάνεται υπόψη η επίσημη αντιμικροβιακή πολιτική, όταν χρησιμοποιείται το προϊόν.

Δεδομένου ότι η ενροφλοξακίνη εγκρίθηκε αρχικά για χρήση σε πουλερικά, υπήρξε γενικευμένη μείωση της ευαισθησίας του *E. coli* στις φθοροκινολόνες, καθώς και εμφάνιση ανθεκτικών οργανισμών. Στην ΕΕ, έχει επίσης αναφερθεί ανθεκτικότητα στο *Mycoplasma synoviae*.

Το προϊόν, όπως και όλες οι κινολόνες, θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο κατόπιν δοκιμής ευαισθησίας. Θα πρέπει να χρησιμοποιείται ως φάρμακο τελευταίας επιλογής.

Η χρήση του προϊόντος, εκτός των οδηγιών που περιλαμβάνονται στην περιλήψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος, πιθανό να

αυξήσει την αντίσταση των βακτηρίων στις κινολόνες και μπορεί να μειώσει την αποτελεσματικότητα της θεραπείας με άλλες (φθορο)κινολόνες λόγω διασταυρούμενης ανθεκτικότητας.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

Κουτί με πλαστική φιάλη των 50 ml

Κουτί με πλαστική φιάλη των 100 ml με δοσομετρική αντλία του 1 ml με μακρύ σωλήνα
Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Αριθμός Άδειας Κυκλοφορίας στην Ελλάδα:
30087/24-04-2009/K-0051708

Αριθμός Άδειας Κυκλοφορίας στην Κύπρο:
17914

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

Να διατίθεται μόνον με κτηνιατρική συνταγή

ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ

**ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ:
+30 210 7793777**

Bayer