



## **DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

LINCO-SPECTIN 44 Premix

Premix pentru furaj medicamentat, pentru porci.

## **2. COMPOZITIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

### **Substante active:**

Fiecare Kg conține 22 g lincomicină (sub formă de lincomicină hidroclorică) și 22 g spectinomicină (sub formă de spectinomicină sulfat) împreună cu 10 g ulei mineral și srot de soia (până la 1 kg).

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Premix pentru suraj medicamentat-

#### **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

#### 4.1 Specii țintă

Perci.

#### **4.2 Indicatii pentru utilizare, cu specificarea speciilor tintă**

Porci:

Pentru controlul și tratamentul dizenteriei la suine produse de *Serpulina hyodysenteriae* asociată cu *Fusobacterium*, *Bacteroides*, *Clostridium* și/sau *Campylobacter* spp. sensibile la combinația lincomicină și spectinomicină.

Pentru controlul și tratamentul enteritei la porci produse de *Escherichia coli* și *Salmonella* spp. sensibile la combinația lincomicină-spectinomicină. Produsul s-a dovedit a fi în mod deosebit eficient împotriva infecțiilor enterice complicate și combinate ce implică în etiologie organismele de mai sus.

Pentru controlul și tratamentul enteritelor asociate cu *Lawsonia intracellularis* (ileitele) la porci.

Ca ajutor în controlul pneumoniei micoplasmice (enzootice=) la porci.

Pentru tratamentul sindromului Mastită-Merită-Agalactie (MMA) cu origine bacteriană la scroafe cu sensibilitate la combinația lincomicină-spectinomicină.

#### **4.3 Contraindicații**

Nu permiteți accesul iepurilor, hamsterilor, porcușorilor de guinea, cailor sau rumegătoarelor la apa ce conține lincomicina. Ingestia de către aceste specii poate determina apariția de afecțiuni gastro-intestinale severe.

#### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu sunt altele în afara celor menționate pentru porc la secțiunea 4.6 Reacții adverse.

#### **4.5 Precautii speciale pentru utilizare**

#### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Când se recomandă un program de tratament cu acest produs trebuie să se ia în considerare și îmbunătățirea condițiilor de management.

#### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

Persoanele cu hipersensibilitate (alergice) la lincomicină, spectinomicină sau șrot de soia nu trebuie să manipuleze acest produs.

Trebuie acordată atenție să nu se inhaleze praful de produs. Se recomandă purtarea de măști de protecție (mască respiratorie de unică folosință conform cu standardul european EN 149 sau o mască respiratorie conformă cu standardul european EN 140 cu filtru EN 143) și ochelari de protecție în timpul manipulării și administrării produsului.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Porci: Pot apărea eliminarea de fecale și/sau inflamație moderată la nivelul anusului, de obicei cu caracter tranzitoriu. Rareori, poate apare o stare de iritabilitate moderată și o înroșire a pielii. Aceste simptome se remit de obicei de la sine în circa cinci până la 8 zile fără intreruperea tratamentului.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Nu se utilizează la porcii de reproducție.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc interacțiuni negative. Linco-Spectin s-a dovedit a fi compatibil din punct de vedere clinic cu salinomicina.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Porci:

Tratamentul și controlul bolilor enetrice:

Tratament: 2 kg produs per 1 000 kg furaj timp de 3 săptămâni sau până în momentul disparației semnelor clinice.

Prevenție: 1-2 kg produs per 1 000 kg furaj pe parcursul perioadei de risc.

Tratamentul MMA: 1-2 kg produs per 1 000 kg furaj timp de 5-10 zile înainte de fătare și 2-3 săptămâni post-fătare.

Ajutor în controlul pneumoniei micoplasmice: 1-2 kg produs per 1 000 kg furaj cu administrare zilnică pe parcursul perioadei de risc.

Pentru a asigura dispersia uniformă a produsului, trebuie inițial amestecat cu o cantitate corespunzătoare de furaj și apoi încorporat în amestecul final.

Produsul poate fi încorporat în furajul peletat la o temperatură de procesare care să nu depășească 70 °C.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Vezi secțiunile 4.6 (Reacții adverse) și 4.4 (Precauții speciale de utilizare pentru fiecare specie, țintă).



#### 4.1 Timp de aşteptare

Animalele destinate consumului uman nu vor fi sacrificiate în cursul tratamentului.  
Porci - carne și organe: 2 zile

### PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

#### 5.1 Proprietati Farmacodinamice

**Spectinomicina:** este un antibiotic bacteriostatic; unii autori includ spectinomicina în grupa aminoglicozidelor, pe când alții o consideră ca independentă de această grupă, deoarece are o structură chimică diferită, deși ca mod de acțiune și spectru bacterian este destul de similară cu al aminoglicozidelor. Prințipiu de acțiune se bazează pe inhibiția sintezei proteinelor bacteriene prin atașarea de subunitatea 30 S ribozomială. Astfel, se produc modificări la nivelul m-ARN, având drept urmare interpretări greșite ale codului genetic la nivelul t-ARN.

Activitatea sa a fost demonstrată împotriva agenților patogeni Gram (+) și Gram (-) cât și împotriva speciilor de Mycoplasma: *Salmonella spp.*, *Pasteurella multocida*, *Escherichia coli* și Specii de Micoplasma.

Are o rată redusă de absorbție la nivelul tractului gastro-intestinal în urma administrării pe cale orală și cea mai mare concentrație serică este atinsă în aproximativ 1 oră. Are o rată redusă de penetrare la nivelul țesuturilor, iar capacitatea sa de distribuție este în general extracelulară. Rata de transformare pe cale metabolică este foarte limitată. Este excretată prin filtrare glomerulară și aproximativ 80% poate fi recuperată sub formă nesintetizată în urină în primele 24-48 de ore.

**Lincomicina:** Antibiotic din grupa lincozamidelor. Modul de acțiune și spectrul bacterian este destul de similar cu al antibioticelor din grupa macrolidelor. Prințipiu de acțiune se bazează pe inhibiția sintezei proteinelor bacteriene prin atașarea de subunitatea 50 S ribozomială, împiedicând astfel cuplarea moleculelor ARN de transfer.

În principiu este bacteriostatică, dar la concentrații mai mari poate fi și bactericidă.

Activitatea sa a fost demonstrată împotriva agenților patogeni Gram (+), *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp.* (tulpini β-hemolitice), *Str. Viridans*, *Clostridium tetani*, *Cl. Perfringens*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Leptospira spp.* cât și împotriva speciilor de Mycoplasma.

#### 5.2 Proprietati Farmacocinetice

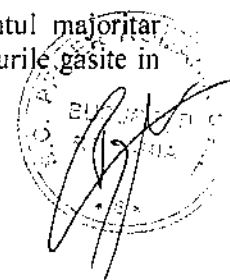
După administrarea pe cale orală, lincomicina este absorbită în proporție de 20 până la 35 %. O concentrație plasmatică de vârf se realizează în circa 2 până la 4 ore post-administrare, concentrații detectabile la 12 ore post-administrare. Distribuția se produce în întreg organismul, având capacitatea de a traversa bariera placentală. Datorită capacitații de a traversa pereții celulați, concentrația atinsă în țesuturi este mai mare decât cea din ser. Metabolizarea lincomicinei se realizează la nivelul ficatului, cu concentrații mari în bilă; aproximativ 40 % din doză va fi excretată în fecale, deși un procent mic (5-10%) este excretat pe cale activă prin urină. Lincomicina este excretată și prin lapte.

**Combinatia:** Combinarea lincomicina și spectinomicina în proporție de 1:1 și 1:2 are un efect sinergic, având ca rezultat o eficacitate majoră împotriva diferitelor procese patologice (dizenteria suină) decât dacă ar fi acționat separat. Parametrii farmacocinetici ai acestei asocieri de antibiotice rămân nemodificați în comparație cu cei ai fiecărei substanțe active luată separat.

#### 5.3 Proprietati referitoare la Mediul Inconjurator

In cazul Lincomicinei, numai un singur metabolit (N-demetyl-lincomicina) a fost detectat ca predominant (peste 10% dintre metabolitii lincomicinei), în cantitate și puritate suficientă pentru identificare structurală. Produsul initial (lincomicina-parinte) este singurul residuu cu activitate microbiologică semnificativă. Spectinomicina a fost principalul metabolit excretat în fecale.

In cazul Spectinomicinei, produsul initial (spectinomicina parinte) a fost componentul majoritar decelat între reziduurile din țesutul renal, dar a fost și un component minor între reziduurile găsite în țesutul hepatic.



**Cod ATC veterinar:**  
Lincomycin: QJ01FF02  
Spectinomycin: QJ01XX04  
**Grup farmaceutic**  
Lincosaminide antibiotic.  
Other antibiotics.



## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Parafină lichidă  
Şrot de soia

### 6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

24 de luni.

Produsul rămâne stabil în furajul medicamentat și în furajul peletat timp de 3 luni.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C. A se păstra în loc uscat. Sacii desigilați se depozitează într-un loc uscat.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Saci de polietilenă protejați cu aluminiu/poliester de 1 kg sau saci cu pereți mulți de polietilenă de 25 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

### 6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

## 7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Pfizer Animal Health MA EEIG  
Ramsgate Road  
Sandwich  
Kent CT13 9NJ  
Marea Britanie

## 8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

156002/2

## 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

17.09.2003





DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Septembrie 2008

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Nu se aplica.

VERIFICAT

DR. MED. VET. DRĂGHIA ALINA





## INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

LINCO-SPECTIN™ 44 Premix - saci laminați de 1 kg

### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LINCO-SPECTIN 44 Premix

Premix pentru furaj medicamentat pentru porci.

### 2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare Kg conține 22 g lincomicină (sub formă de lincomicină hidroclorică) și 22 g spectinomicină (sub formă de spectinomicină sulfat) împreună cu 10 g ulei mineral și șrot de soia (până la 1 kg).

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat

### 4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 kg

### 5. SPECII ȚINTĂ

Porci.

### 6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Porci:

Pentru controlul și tratamentul dizenteriei la suine produse de *Serpulina hyodysenteriae* asociată cu *Fusobacterium*, *Bacteroides*, *Clostridium* și/sau *Campylobacter* spp. sensibile la combinația lincomicină și spectinomicină.

Pentru controlul și tratamentul enteritei la porci produse de *Escherichia coli* și *Salmonella* spp. sensibile la combinația lincomicină-spectinomicină. Produsul s-a dovedit a fi în mod deosebit eficient împotriva infecțiilor enterice complicate și combinate ce implică în etiologie organismele de mai sus.

Pentru controlul și tratamentul enteritelor asociate cu *Lawsonia intracellularis* (ileitele) la porci.

Ca ajutor în controlul pneumoniei micoplasmice (enzootice) la porci.

Pentru tratamentul sindromului Mastită-Metrită-Agalactie (MMA) cu origine bacteriană la scroafe cu sensibilitate la combinația lincomicină-spectinomicină.

### 7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Porci:

Tratamentul și controlul bolilor enetrice:

Tratament: 2 kg produs per 1 000 kg furaj timp de 3 săptămâni sau până în momentul disparației semnelor clinice.

Prevenție: 1-2 kg produs per 1 000 kg furaj pe parcursul perioadei de risc.

Tratamentul MMA: 1-2 kg produs per 1 000 kg furaj timp de 5-10 zile înainte de fătare și 2-3 săptămâni post-fătare.

Ajutor în controlul pneumoniei micoplasmice: 1-2 kg produs per 1 000 kg furaj cu administrare zilnică pe parcursul perioadei de risc.

Pentru a asigura dispersia uniformă a produsului, trebuie inițial amestecat cu o cantitate corespunzătoare de furaj și apoi încorporat în amestecul final.

Produsul poate fi încorporat în furajul peletat la o temperatură de procesare care să nu depășească 70 °C.

#### **8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Animalele destinate consumului uman nu vor fi sacrificiate în cursul tratamentului.

Porci- carne și organe: 2 zile

#### **9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Regulile de bună fabricație trebuie observate în timpul procesului de pregătire al furajelor pe bază de Linco-Spectin. Acestea include și urmărirea procedurilor de igienă pentru a evita contaminarea încrucișată.

#### **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Produsul rămâne stabil în furajul medicamentat și în furajul peletat timp de 3 luni.

#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se pastra la temperaturi de peste 25°C.

Sacii desfăcuți se depozitează într-un loc uscat.

#### **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

#### **13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar” < - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.>

#### **14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemână copiilor.

#### **15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Pfizer Animal Health MA EEIG

Ramsgate Road

Sandwich

Kent CT13 9NJ

Marea Britanie

#### **16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

156002/2

**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

< Lot > < BN > {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

LINCO-SPECTIN™ 44 Premix - saci cu pereți multipli de poiletenă de 25 kg

VERIFICAT

DR MED VFT DRĂGHICI ALINA

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

LINCO-SPECTIN 44 Premix

Premix pentru furaj medicamentat pentru porci.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare Kg conține 22 g lincomicină (sub formă de linomicină hidroclorică) și 22 g spectinomicină (sub formă de spectinomicină sulfat) împreună cu 10 g ulei mineral și șrot de soia (până la 1 kg).

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Premix pentru furaj medicamentat

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

25 kg

**5. SPECII TINTĂ**

Porci.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Porci:

Pentru controlul și tratamentul dizenteriei la suine produse de *Serpulina hyodysenteriae* asociată cu *Fusobacterium*, *Bacteroides*, *Clostridium* și/sau *Campylobacter* spp. sensibile la combinația lincomicină și spectinomicină.

Pentru controlul și tratamentul enteritei la porci produse de *Escherichia coli* și *Salmonella* spp. sensibile la combinația lincomicină-spectinomicină. Produsul s-a dovedit a fi în mod deosebit eficient împotriva infecțiilor enterice complicate și combinate ce implică în etiologie organismele de mai sus.

Pentru controlul și tratamentul enteritelor asociate cu *Lawsonia intracellularis* (ileitele) la porci. Ca ajutor în controlul pneumoniei micoplasmice (enzootice=) la porci.

Pentru tratamentul sindromului Mastită-Merită-Agalactie (MMA) cu origine bacteriană la scroafe cu sensibilitate la combinația lincomicină-spectinomicină.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Porci:

Tratamentul și controlul bolilor enterice:

Tratament: 2 kg produs per 1 000 kg furaj timp de 3 săptămâni sau până în momentul dispariției semnelor clinice.

Prevenție: 1-2 kg produs per 1 000 kg furaj pe parcursul perioadei de risc.

Tratamentul MMA: 1-2 kg produs per 1 000 kg furaj timp de 5-10 zile înainte de fătare și 2-3 săptămâni post-fătare.

Ajutor în controlul pneumoniei micoplasmice: 1-2 kg produs per 1 000 kg furaj cu administrare zilnică pe parcursul perioadei de risc.

Pentru a asigura dispersia uniformă a produsului, trebuie inițial amestecat cu o cantitate corespunzătoare de furaj și apoi încorporat în amestecul final.

Produsul poate fi încorporat în furajul peletat la o temperatură de procesare care să nu depășească 70 °C.

## **8. TEMPORALITY (TEMPO)**

Animalele destinate consumului uman nu vor fi sacrificiate în cursul tratamentului.  
Porci- carne și organe: 2 zile

## **9. ATTENTIONARE (ATTENTIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Regulile de bună fabricație trebuie observate în timpul procesului de pregătire al furajelor pe bază de Linco-Spectin. Acestea includ și urmărirea procedurilor de igienă pentru a evita contaminarea încrucisată.

## **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Produsul rămâne stabil în furajul medicamentat și în furajul peletat timp de 3 luni.

## **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se patra la temperaturi de peste 25 °C.

Saci desfăcuți se depozitează într-un loc uscat.

## **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

## **13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONI LA ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

„Numai pentru uz veterinar” - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

## **14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemână copiilor.

## **15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Pfizer Animal Health MA EEIG

Ramsgate Road

Sandwich

Kent CT13 9NJ

Marea Britanie

## **16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

156002/2



17.

## NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Seria

&lt; Lot &gt; &lt; BN &gt; {număr}

VERIFICARE,  
DR. MED. VET. DRĂGHICI ALINA  
*Reny*





**PROSPECT**  
**LINCO-SPECTIN 44 Premix**  
 Premix pentru furaj medicamentat pentru porci.

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Detinătorul autorizației de comercializare:

Pfizer Animal Health MA EEIG

Ramsgate Road

Sandwich

Kent CT13 9NJ

Marea Britanie

Numele și adresa producătorului (producătorilor) responsabil (responsabili) pentru eliberarea seriilor de produs

1.

Pfizer Service Company bvba

Hoge Wei 10,

1930 Zaventem

Belgia

2.

Pfizer Manufacturing Belgium

NV, Rijksweg 12

B-2870

Puurs

Belgia

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**LINCO-SPECTIN 44 Premix**

Premix pentru furaj medicamentat pentru porci.

**3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)**

Fiecare Kg conține 22 g lincomicină (sub formă de lincomicină hidroclorică) și 22 g spectinomicină (sub formă de spectinomicină sulfat) împreună cu 10 g ulei mineral și șrot de soia (până la 1 kg).

**4 INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Porci:

Pentru controlul și tratamentul dizenteriei la suine produse de *Serpulina hyodysenteriae* asociată cu *Fusobacterium*, *Bacteroides*, *Clostridium* și/sau *Campylobacter* spp. sensibile la combinația lincomicină și spectinomicină.

Pentru controlul și tratamentul enteritei la porci produse de *Escherichia coli* și *Salmonella* spp. sensibile la combinația lincomicină-spectinomicină. Produsul s-a dovedit a fi în mod deosebit eficient împotriva infecțiilor enterice complicate și combinate ce implică în etiologie organismele de mai sus.

Pentru controlul și tratamentul enteritelor asociate cu *Lawsonia intracellularis* (ileitele) la porci.  
 Ca ajutor în controlul pneumoniei micoplasmice (enzootice=) la porci.



Pentru tratamentul sindromului Mastită-Merită-Agalactie (MMA) cu origine bacteriană la scroafe cu sensibilitate la combinația lincomicină-spectinomicină.

## 5. CONTRAINDICAȚII

Nu permiteți accesul iepurilor, hamsterilor, porcușorilor de guinea, cailor sau rumegătoarelor apă ce conține lincomicină. Ingestia de către aceste specii poate determina apariția de afecțiuni gastro-intestinale severe.

## 6. REACȚII ADVERSE

Porci: Eliminarea de fecale și/sau inflamație moderată la nivelul anusului, de obicei cu caracter tranzitoriu. Rareori, poate apărea o stare de iritabilitate moderată și o înroșire a pielii. Aceste simptome se remit de obicei de la sine în circa cinci până la 8 zile fără întreruperea tratamentului.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Porci.

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂD) DE ADMINISTRARE SI MOD DE ADMINISTRARE

Porci:

### Tratamentul și controlul bolilor enetrice:

Tratament: 2 kg produs per 1 000 kg furaj timp de 3 săptămâni sau până în momentul disparației semnelor clinice.

Prevenție: 1-2 kg produs per 1 000 kg furaj pe parcursul perioadei de risc.

Tratamentul MMA: 1-2 kg produs per 1 000 kg furaj timp de 5-10 zile înainte de fătare și 2-3 săptămâni post-fătare.

Ajutor în controlul pneumoniei micoplasmice: 1-2 kg produs per 1 000 kg furaj cu administrare zilnică pe parcursul perioadei de risc.

Pentru a asigura dispersia uniformă a produsului, trebuie inițial amestecat cu o cantitate corespunzătoare de furaj și apoi încorporat în amestecul final.

Produsul poate fi încorporat în furajul peletat la o temperatură de procesare care să nu depășească 70 °C.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Regulile de bună fabricație trebuie observate în timpul procesului de pregătire al furajelor pe bază de Linco-Spectin. Acestea includ și urmărirea procedurilor de igienă pentru a evita contaminarea încruciată.

## 10. TEMPORALITATE

Animalele destinate consumului uman nu vor fi sacrificiate în cursul tratamentului.

Porci- carne și organe: 2 zile

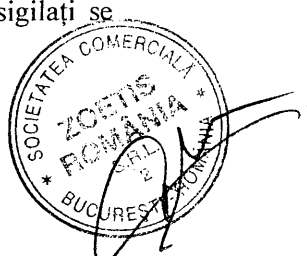
## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C. A se păstra în loc uscat. Sacii desigilați se depozitează într-un loc uscat.

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Nu sunt altele înafara celor menționate pentru porc la secțiunea Reacții adverse.



**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU  
DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

**14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

Septembrie 2008

**15. ALTE INFORMAȚII**

Saci de polietilenă protejați cu aluminiu/poliester de 1 kg sau saci cu pereți multipli de polietilenă de 25 kg. Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

**Pfizer Animal Health SRL**

Willbrook Platinum Business & Convention Center  
Sos. Bucuresti Ploiești, nr. 172-176, Corp B, Etaj 5,  
Sector 1, 013686, Bucuresti  
Tel: + 40 21 207 28 00  
Fax: + 40 21 207 28 03

