

NEOBENDAZOL P

Za primenu na životinjama

Albendazol

Sastav: 1g praška sadrži albendazol 100mg

Dejstvo: Albendazol je antiparazitik širokog spektra. Deluje protiv odraslih i larvenih oblika gastrointestinalnih i plućnih nematoda i cestoda, kao i adultnih oblika trematoda, kao i protiv jaja nematoda i cestoda.

Ciljne vrste životinja: Goveda, ovce.

Indikacije: Lečenje parazitskih bolesti goveda i ovaca prouzrokovanih gastrointestinalnim (*Haemonchus* spp, *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Oesophagostomum* spp., *Cooperia* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum* spp., *Chabertia* spp.) , plućnim nematodama (*Dyctiocaulus* spp.), trematodama: *Fasciola hepatica*, *Dicrocoelium lanceoaltum* i cestodama (*Moniezia* spp.)

Aplikacija i doze: Preparat se daje oralno, jednokratno u dozi koja iznosi za goveda i ovce 7,5-10mg albendazola /kg t.m. odnosno 1g preparata/ 13 kg tm ili 1g preparata/ 10 kg t.m.(adultne forme *Fasciola hepatica*).

Kontraindikacije: Ne daje se životinjama koje su preosetljive na aktivnu komponentu leka. Lek ne davati životinjama u vreme priploda i tokom prvih 45 dana graviditeta.

Neželjena dejstva: Nisu primećena.

Karenca: Meso i jestivi organi ovaca nisu za ljudsku upotrebu 7 dana, goveda 14 dana a mleko 60 sati nakon davanja leka.

Način čuvanja: Čuvati u originalnom pakovanju , na temperaturi do 25 °C , van domašaja dece.

Način izdavanja: Izdaje se na recept.

Rok upotrebe: 2 godine

Pakovanje: kesa a 20g, 100g, 500g i vreća a 5kg.

Broj i datum rešenja:

ATC Vet kod: QP52AC11

Proizvođač: FM Pharm Subotica

Dodeliti EAN code!

NCP3

Za primenu na životinjama

Sulfahloropiridazin

Sastav: 1g praška sadrži : sulfahloropiridazin 0.3g

Dejstvo: Sulfahloropiridazin je sulfonamid širokog spektra koji prekida razvojni ciklus kokcidija i bakterija , a time i njihovo razmnožavanje blokirajući , pre svega sintezu folne kiseline.

Ciljne vrste životinja: Telad, prasad, živina.

Indikacije: terapija kokcidioze i salmoneloze živine, kokcidioze i koli-dijareje teladi do 1 meseca starosti i koli-enterita prasadi.

Aplikacija i doze:

Telad: Preparat se daje teladima rastvoren u vodi za piće, mleku ili zameni za mleko , u dozi koja iznosi 20mg sulfahloropiridazina /kg t.m./dan što je ekvivalent 1g preparata/15 kg t.m.dnevno tokom 5-10dana. Lek dati podeljen na dve dnevne doze.Praviti svež rastvor leka pre primene.Ne davati životinjama preosetljivim na sulfahloropiridazin.

Prasad: Oralna doza za prasad iznosi 22-38.5 mg sulfahloropiridazina /kg t.m.putem drenča svakih 12 sati(što je 0.7-1.3 g praška /10 kg t.m. rastvorenog u vodi za piće i datog putem drenča) ili 44-77mg sulfahloropiridazina /kg t.m./dan (što je 1.5- 2.5 g praška /10 kg t.m.) dat kroz vodu za piće tokom 1-5 dana.

Živina: Dnevna doza leka iznosi 1g/L vode za piće. Kod teških infekcija doza se može povećati na 1.5-2g leka/ L vode. Terapiju kokcidioze živine izvoditi po šemi: 3 dana terapije sa 2 dana pauze/ 3 dana terapije sa 2 dana pauze i još 2-3 dana terapije. Lek se može davati i kontinuirano 5-6 dana. Za lečenje salmoneloze lek se aplikuje 5-6 dana.

Kontraindikacije: Ne daje se životinjama koje su preosetljive na aktivnu komponentu leka. Ne davati životinjama sa oštećenjem jetre i bubrega.Ne davati teladi koja su počela da preživaju.

Neželjena dejstva: Nisu primećena.

Karenca: Meso tretiranih svinja nije za ishranu ljudi 4 dana od poslednje primene leka, za meso brojlera je 1 dan, a za meso kokoši i jaja 4 dana. Karenca za meso teladi nije definisana.

Način čuvanja: Čuvati u originalnom pakovanju , na temperaturi do 25 °C , van domašaja dece.

Način izdavanja: Izdaje se na recept.

Rok upotrebe: 2 godine

Pakovanje: kesica a 20g, 100g, 500g i vrećica a 5kg.

Broj i datum rešenja:

ATC Vet kod: QJ01EQ12

Proizvođač: FM Pharm Subotica

Dodeliti EAN code!

NEOLINCOGENT

za upotrebu na životinjama

Linkomicin, Gentamicin

SASTAV : 1 g vodotopivog praška sadrži 360 mg linkomicin hidrohlorida i 10 mg gentamicin sulfata.

DEJSTVO : Linkomicin deluje pre svega na gram-pozitivne mikroorganizme: *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Bacillus anthracis* i *Corynebacterium*, na neke vrste gram-negativnih bakterija (*Bordetella spp.* i *Actinobacillus spp.*), na neke vrste *Nocardia* i na *Actinomyces spp.*. Posebno efikasno deluje na mikoplazma vrste. Gentamicin deluje na neke gram-pozitivne bakterije i na mnoge gram-negativne: *E.coli*, *Salmonella*, *Enterobacter aerogenes*, *Klebsiella spp.*, neke vrste *Proteus* i *Serratia*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Pasteurella multocida*, *Shigella* i *Staphylococcus*.

CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA: Živina.

INDIKACIJE : Sprečavanje i lečenje hronične respiratorne bolesti (CRD) i drugih infekcija koje su prouzrokovane mikroorganizmima osetljivim na linkomicin i gentamicin, kod brojlerskih pilića i kod koka teških i lakih hibrida u periodu tova.

DOZIRANJE I NAČIN PRIMENE : Lek se primenjuje u vodi za piće u dozi 50 g na 100 L vode prvih 3 do 5 dana života, prva 3 dana posle vakcinacije protiv atipične kuge peradi i drugih stresnih situacija. Za lečenje hronične respiratorne bolesti (CRD) lek se primenjuje po pojavljivanju prvih simptoma bolesti, a terapija traje 3 do 7 uzastopnih dana.

KONTRAINDIKACIJE : Živina preosetljiva na linkomicin i gentamicin; kokoške nosilje čija se jaja koriste za ljudsku ishranu; druge vrste životinja (konj, goveče, mali preživari i svinje).

NEŽELJENA DEJSTVA : Nisu poznata.

KARENCA : Za meso živine 5 dana.

NAČIN IZDAVANAJA LEKA : Lek se izdaje na recept.

NAČIN ČUVANJA LEKA : U originalnom pakovanju, na temperaturi do 25⁰C, van domašaja dece.

ROK UPOTREBE :2 godine.

PAKOVANJE : kesica á 20g, a 100g, kesa á 500g, i vreća á 5kg.

Broj i datum rešenja:

ATC Vet kod: QJ51RF03

Proizvođač: FM Pharm Subotica

Dodeliti EAN code!

NEOCOLISTIN P

za upotrebu na životinjama

Kolistin

SASTAV : 1 g praška sadrži 4.800.000 i.j. kolistin sulfata.

DELOVANJE : Kolistin sulfat je polipeptidni antibiotik iz grupe polimiksina sa posebno izraženom bakteriostatskom i baktericidnom aktivnošću prema gram-negativnim (*E.coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella*, *Bordatella*, *Klebsiella*, *Pseudomonas*, *Aerobacter*) i nešto slabije prema gram-pozitivnim mikroorganizmima. Zbog veoma male resorpcije iz digestivnog trakta, kolistin spada u antibiotike sa lokalnim dejstvom.

CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA: Telad, jagnjad, jarad, svinje i živina.

INDIKACIJE : Terapija oboljenja gastrointestinalnog trakta teladi, prasadi i živine izazvana bakterijama osetljivim na kolistin sulfat.

APLIKACIJA : Aplikacija se vrši p.o. u vodi za piće (mleku) ili hrani.

Telad, jagnjad, jarad : 2 puta dnevno po 1g/80 kg t.m. tokom 5-7 dana.

Svinje i živina : 100 g/400-800 L pijaće vode ili 100g/200-400 kg hrane.

Ne daje se odraslim preživarima.

KONTRAINDIKACIJE : Oštećenje bubrega, preosetljivost na polimiksine, novorođene životinje zbog moguće resorpcije polimiksina.

NEŽELJENA DEJSTVA : Posle primene većih doza i u toku dužeg vremena može doći do oštećenja bubrega. Moguća je pojava reakcije preosetljivosti.

NAPOMENA : Preparat se ne sme davati životinjama istovremeno sa cefalosporinima i miorelaksansima. Svakodnevno pripremati svež lekoviti rastvor.

KARENCA : Meso tretiranih životinja nije za ljudsku upotrebu tokom tretmana kao i 2 dana od poslednjeg davanja leka. Jaja tretirane živine mogu se koristiti bez ograničenja

ČUVANJE : Čuvati u originalnoj ambalaži, na temperaturi do 25⁰C, van domašaja dece.

NAČIN IZDAVANJA: Na recept.

PAKOVANJE : kesa á 20g, 100g, á 500g, i vreća á 5kg.

ROK UPOTREBE: 2 godine.

Broj i datum rešenja:

ATC Vet kod: QA07AA10

Proizvođač: FM Pharm Subotica

Dodeliti EAN code!

NEOMULIN P 10% **za upotrebu na životinjama**

Tiamulin

SASTAV : 100g praška sadrži : Tiamulin hidrogenfumarat 10 g, nosač ad 100 g.

DEJSTVO : Polusintetski antibiotik tiamulin ima izrazito germistatičko dejstvo na gram-pozitivne bakterije, spirohete i mikoplazme. Posebno deluje na mikroorganizme koji imaju udela u dizenteriji svinja (*Serpulina hyodysenteriae*, *Bacteroides* spp., *Fusobacterium necrophorus*, *Clostridium perfringens*) i mikoplazme.

CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA: Svinje, živina.

INDIKACIJE : Terapija i kontrola krvavog proliva svinja, enzootske bronhopneumonije svinja i drugih oboljenja svinja prouzrokovanih mikoplazmama i osetljivim bakterijama. Terapija i kontrola respiratornih oboljenja živine izazvanih mikoplazmama i sekundarnih infekcija.

APLIKACIJA I DOZE : Lek se daje pomešan sa hranom.

Svinje :

Kontrola infekcija - 0,3 do 0,4 kg praška Tiamulin P 10% (ekvivalentno 30 do 40 g tiamulin hidrogenfumarata) na tonu hrane, odnosno 30 do 40 g praška na 100 kg hrane, maksimalno 2 meseca tokom perioda rizika.

Lečenje - 1 kg praška (ekv. 100 g tiamulin hidrogen-fumarata) na tonu hrane, odnosno 100 g praška na 100 kg hrane, tokom 7 do 10 dana, ili 2 kg praška na tonu hrane, odnosno 200 g na 100 kg hrane tokom 3 do 5 dana (zavisno od infekcije i trajanja bolesti). Posle izlečenja davati dozu preporučenu za kontrolu infekcije.

Živina :

Kontrola infekcija - pilićima prva 3 dana života 2,5 kg praška (ekv. 250 mg tiamulin hidrogenfumarata) na tonu hrane, odnosno 250 g praška na 100 kg hrane. Lečenje - 5 kg praška (ekv. 500 g tiamulin hidrogenfumarata) na tonu hrane, odnosno 500 g praška na 100 kg hrane, tokom 3 do 5 dana.

KONTRAINDIKACIJE : Lek ne treba davati suprasnim krmačama u ranom stadijumu graviditeta i kokama nosiljama konzumnih jaja. Ne daje se istovremeno, niti 7 dana pre i posle davanja monenzina, narazina i salinomicina.

NEŽELJENA DEJSTVA : Veoma retko kod svinja može da se pojavi eritem i drugi znaci preosetljivosti kože.

KARENCA : Za meso svinja 5 dana, a za meso živine 3 dana. Ne davati nosiljama konzumnih jaja.

NAČIN ČUVANJA: U originalnom pakovanju, na temeperaturi do 25⁰C, van domašaja dece.

NAČIN IZDAVANJA : Izdaje se na recept.

ROK UPOTREBE : 2 godine

PAKOVANJE : kesa á 20g, 100g, á 500g, i vreća á 5kg.

Broj i datum rešenja:

ATC Vet kod: QJ01XQ01

Proizvođač: FM Pharm Subotica

Dodeliti EAN code!

NEOAMPICILIN P 20%

za upotrebu na životinjama

Ampicilin

SASTAV : 1g praška sadrži Ampicilin (u obliku trihidrata) 200 mg.

DELOVANJE : Ampicilin je polusintetski penicilin sa širokim spektrom delovanja. Deluje baktericidno na brojne gram-pozitivne i gram-negativne bakterije: streptokoke, stafilokoke, salmonele, pasterele, vibrione, kolibakterije, klostridije, bordetele, klebsiele, šigele i dr.

CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA: Svinje, telad, jagnjad, ždrebac, živina.

INDIKACIJE : Lečenje primarnih bakterijskih infekcija respiratornog, digestivnog i urogenitalnog trakta svih životinja (svinja, prasadi, teladi, jagnjadi, jaradi, ždrebadi, pasa i mačaka), lečenje respiratornog i digestivnog trakta živine, sprečavanje sekundarnih bakterijskih infekcija kod virusnih bolesti, ostale infekcije na koje deluje ampicilin.

APLIKACIJA I DOZE : **Svinje, prasad**: lek se daje rastvoren u vodi za piće u dozi od 2.5g-10g praška na 100kg t.m. (ekvivalent ampicilina 5-20mg/kg t.m.) u zavisnosti od težine infekcije. Lek se daje svakih 12 do 24 časa, tokom 3-5 dana. Svakodnevno pripremati svež rastvor. **Telad**: 2.5g-5g praška na 100kg t.m. rastvorenog u mleku ili zameni za mleko. **Jagnjad**: 0.25g-0.75g na 10 kg t.m. **Ždrebac**: 0.25g-0.75g na 10 kg t.m. **Živina**: 2 g praška rastvoriti u 13 L vode za piće.

Lek se daje na svakih 12 do 24 sata, zavisno od težine oboljenja a terapija traje do nestanka kliničkih simptoma.

KONTRAINDIKACIJE : Alergija na penicilinske antibiotike.

NAPOMENA : Ukoliko se lek daje sa vodom za piće, ne davati životinjama vodu bez leka. Svakodnevno pripremati svež rastvor.

NEŽELJENA DEJSTVA : Kod odraslih preživara i konja suprimira saprofitnu mikrofloru.

KARENCA : Za meso goveda 6 dana, svinja 15 dana i ostalih životinja 5 dana od poslednjeg tretmana.

NAČIN ČUVANJA : U originalnom pakovanju, na temperaturi do 25°C, van domašaja dece.

ROK UPOTREBE : 2 godine

NAČIN IZDAVANJA : Izdaje se na recept.

PAKOVANJE : kesa á 20g, 100g, á 500g, i vreća á 5kg.

Broj i datum rešenja:

ATC Vet kod: QJ01CA01

Proizvođač: FM Pharm Subotica

Dodeliti EAN code!

NEOAMOXYCILLIN P

za upotrebu na životinjama

Amoksicilin

SASTAV: 1 g praška za peroralnu primenu sadrži: amoksicilin (u obliku trihidrata) 200 mg

DEJSTVO : Amoksicilin je polusintetski beta-laktamski (penicilinski) antibiotik sa proširenim antibakterijskim spektrom delovanja. Baktericidno deluje na brojne gram-pozitivne i gram-negativne mikroorganizme prouzrokovaoče infektivnih bolesti kao što su: *Bacillus anthracis*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Shigella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.* i *Brucella spp.*. Razlažu ga beta laktamaze, pa na bakterije koje produkuju ove enzime, preparat ne deluje. Baktericidni efekat amoksicilina zasniva se na inhibiciji stvaranja ćelijskog zida bakterija.

CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA: Svinje, živina.

INDIKACIJE : Lek namenjen je za lečenje infekcija respiratornog (bronhopneumonija, infekcije gornjih respiratornih puteva), i gastrointestinalnog trakta (razni enteritisi) koje su prouzrokovane mikroorganizmima osetljivim na amoksicilin kod živine i svinja.

APLIKACIJA I DOZE : Lek se primenjuje peroralno (u vodi za piće, mleku, zameni za mleko ili hrani) u količini (dozi), koja iznosi za:

- **živinu :** starosti 0-4 nedelje: 24 -48 g preparat/100 L vode za piće

starosti preko 4 nedelje: 40-80 g preparata/100 L vode za piće.

- **svinje :** doza za svinje je 15-20 mg amoksicilina/kg t.m., rastvoren u vodi za piće; odnosno kod prasadi mlađe od 6 meseci 80 g preparata/100 L vode za piće, a kod prasadi starije od 6 meseci 120g preparata/100 L vode za piće. Lek se primenjuje tokom 5 dana, a pre davanja životinjama treba uskratiti vodu najmanje 2 časa.

NEŽELJENI EFEKTI : Samo ponekad kod tretiranih životinja može doći do pojave reakcija preosetljivosti.

KONTRAINDIKACIJE : Predloženi lek ne treba davati životinjama koje su osetljive ili alergične na peniciline i druge beta-laktamske antibiotike. Takođe, lek se ne daje odraslim preživarima i konjima, kunićima, zamorčićima, činčilama, gerbilima i hrčkovima, kao i kokama nosiljama konzumnih jaja. Predloženi lek ne treba davati istovremeno sa antibioticima širokog spektra, kao što su tetraciklini, eritromicin i neomicin.

KARENCA : Meso tretiranih životinja nije za ishranu ljudi u toku tretmana i 7 dana posle poslednje primene leka, dok se meso živine može koristiti u iste svrhe, tek po isteku 2 dana od poslednje primene leka. Ne davati lek nosiljama konzumnih jaja.

NAČIN IZDAVANJA : Izdaje se na recept.

NAČIN ČUVANJA: U originalnoj ambalaži, na temperaturi do 25⁰C, van domašaja dece.

ROK UPOTREBE : 2 godine.

PAKOVANJE : kesa á 20g, 100g, á 500g, i vreća á 5kg.

PROIZVOĐAČ : FM Pharm, Subotica.

Broj i datum rešenja:

ATC Vet kod: QJ01CA04

Proizvođač: FM Pharm Subotica

Dodeliti EAN code!

NEOFOS

za upotrebu na životinjama

SASTAV : 1 ml rastvora sadrži : butafosfan 100mg, cijanokobalamin 50 μ g.

DEJSTVO : aktivne supstance u preparatu podstiču metabolizam.

INDIKACIJE : Akutne i hronične smetnje u metabolizmu, smetnje u razvoju mladunčadi, uzgojne bolesti, kržljivost, nepodesna ishrana kao i premorenost i iscrpljenost posle preležanih bolesti ili razvoja parazita.

APLIKACIJA I DOZE : Lek dati jednokratno i.v; i.m; ili s.c a živini u vodi za piće u dozi :Goveda, konji : 5-25ml, ždrebad, telad: 5-12ml, ovce, koze: 2,5-5ml, svinje: 2.5-10ml, psi: 0,5-5ml, mačke: 0.5-2,5 ml, kokoške: 1ml. Po potrebi terapija traje do 7 dana, a kod hroničnih bolesti polovinu propisane doze ponavljati u razmacima od 1-2 nedelje, u zavisnosti od težine oboljenja.

NEŽELJENA DEJSTVA : Nisu zapažena.

KONTRAINDIKACIJE : Nisu poznate.

KARENCA : Nema ograničenja.

NAČIN ČUVANJA : U originalnom pakovanju, na temperaturi do 25⁰C, van domašaja dece.

PAKOVANJE: boca á 100ml.

NAČIN IZDAVANJA : Izdaje se na recept.

ROK UPOTREBE : 2 godine

NEOBUTAZON

za upotrebu na životinjama

SASTAV : 1 ml injekcionog rastvora sadrži: Fenilbutazon 200 mg.

DEJSTVO : Fenilbutazon je nesteroidno antiinflamatorno sredstvo (NSAIL) koje poseduje analgetičko, antipiretičko i antiinflamatorno dejstvo, zatim inhibiše agregaciju trombocita i povećava izlučivanje mokraćne kiseline (urikozurija). On tkđ. može povećati aktivnost mikrozomalnih enzima jetre i retenciju vode i elektrolita enzima u bubrezima.

INDIKACIJE : Preparat je namenjen pre svega za terapiju traumatskih, reumatskih i infektivnih artritisa, koji mogu nastati sekundarno kao posledica pulmonalnih ili septikemičnih infekcija. U pasa je naročito indikovano u lečenju luksacija, tendosinovitis, tendinitisa, burzitisa, istegnutosti mišića, miozitisa i posteriorne paralize i u konja kod upale kopita i limfangitisa. Takođe, namenjen je za terapiju inflamacije mekih tkiva i za olakšanje bola, usled nastalih rana, fraktura, modrica itd.

APLIKACIJA I DOZE : Lek se aplikuje intramuskularno (i.m) ili sporo (samo) intavenski (i.v) konjima i psima, u dnevnoj dozi koja iznosi za : Konje 1 ml/45 kg TM i.v jednom dnevno, maksimalno 5 dana; Psi 1 ml/16 kg TM i.v. svakih 12 sati, maksimalno 2 dana.

KONTRAINDIKACIJE : Lek se ne daje životinjama preosetljivim na glukokortikoide i nesteroidne antiinflamatorne lekove, zatim životinjama koje imaju gastritis, enteritis ili gastroenteritis (naročito posle p.o primene), kao i životinjama sa infekcijom jetre, bubrega i srca. Ne sme se davati zajedno sa aminoglikozidima. Ne preporučuje se aplikacija ovog leka sportskim konjima 8 dana pre trke zbog dopinga.

Ne davati konjima čije se meso koristi za ishranu ljudi.

NEŽELJENA DEJSTVA : preparat može, naročito u većim dozama, kod tretiranih životinja izazvati anoreksiju, depresiju, kolaps, hemoragičnu dijatezu, poremećaj hematopoeze (leukopenija, trombocitopenija, anemija), povraćanje, poremećaje funkcije jetre i bubrega, retenciju vode i elektrolita sa pojavom edema, petehijalna krvarenja po mukoznim membranama, erozije i grizlice u usnoj duplji i digestivnom traktu. Moguća je pojava alergijske reakcije, kao i lokalna iritacija i edem tkiva posle i.m. aplikacije.

NAPOMENA : Na jedno injekciono mesto (kod i.m. aplikacije) lek se daje do 10 ml velikim životinjama i 1-2 ml psima. Ukoliko preporučeni volumen prelazi ove vrednosti, podeliti ga i aplikovati na 2 mesta. Fenilbutazon poseduje izrazito visok afinitet prema proteinima plazme, pa istovremena primena drugih lekova može imati za posledicu promenu distribucije, povećanje aktivne koncentracije i potencijalno ispoljavanje neželjenih efekata tih lekova. Ukoliko se pojavi žutica, gastrointestinalni poremećaji (melena) i poremećaji krvne slike, terapiju treba odmah prekinuti.

ČUVANJE : u originalnom pakovanju, na temperaturi do 25⁰C, van domašaja dece.

NAČIN IZDAVANJA : Na recept veterinara.

ROK UPOTREBE : 2 godine.

PAKOVANJE : bočica á 100ml.

PROIZVOĐAČ : FM Pharm, Subotica.

NEOFLOXACIN 10% oralni rastvor
za upotrebu na životinjama

SASTAV : 1 ml rastvora za peroralnu primenu sadrži: Enrofloksacin 100 mg.

DEJSTVO : Enrofloksacin je sintetski hemoterapeutik iz grupe fluorohinolona. Enrofloksacin deluje na grampozitivne i gramnegativne bakterije, mikoplazme i na neke anaerobne bakterije.

INDIKACIJE : Preveniranje, terapija primarnih i sekundarnih bakterijskih i mikoplazmatskih infekcija respiratornog i gastrointestinalnog trakta živine : CRD kompleks, koli-infekcije, pastereloza, salmoneloza, stafilokokoza, korica peradi, kampilobakterijski hepatitis i dr.

APLIKACIJA I DOZE : Lek se primenjuje p.o. u vodi za piće u dozi od 10 mg/kg t.m., odnosno 50 ml Enrofloksacina 10% na 100 L vode za piće. Kod starijih kategorija živine preparat se primenjuje u količini od 100 ml leka na 100 L vode za piće.

Lečenje traje 3-5 dana u kontinuitetu. Kod salmoneloze, pastereloze i hroničnog toka bolesti terapija obavezno traje 5 - 10 dana.

NAPOMENA : Uvek primenjivati propisanu dozu od 10 mg (ne manje). Mediciniranu (lekovitu) vodu treba pripremiti za jednodnevnu upotrebu. Ukoliko se ne utroši u toku 24 sata, preostalu količinu treba prosuti i pripremiti svež rastvor.

KONTRAINDIKACIJE : Preosetljivost na enrofloksacin, ne daje se nosiljama konzumnih jaja.

NEŽELJENA DEJSTVA: Nisu zapažena.

KARENCA : Za meso tretirane živine 8 dana.

NAČIN ČUVANJA : U originalnoj ambalaži, na temperaturi do 25⁰C, van domašaja dece.

NAČIN IZDAVANJA : Na recept.

ROK UPOTREBE : 2 godine

PAKOVANJE : Bočica á 20 ml, 100 ml, boca á 500 ml i 1000 ml

PROIZVOĐAČ : FM Pharm, Subotica.

NEOCEFTIOFUR HCl 5%

Ceftiofur-hidrohlorid

SASTAV LEKA: 1ml rastvora za injekciju sadrži: Ceftiofur-hidrohlorid 50mg; Propilen-glikol do 1ml

CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA: Goveda, svinje.

INDIKACIJE: Tretman infekcija uzrokovanih mikroorganizmima osetljivim na ceftiofur.

Krave: respiratorne infekcije izazvane sa *Mannheimia haemolytic* (former *Pasteurella haemolytica*), *Pasteurella multocida* i *Haemophilus somnus*. Tretman akutne interdigitalne nekrobaciloze čiji su uzročnici : *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides melaninogenicus* (*Porphyromonas asaccharolytica*) i terapija akutnog puerperalnog metritisa krava izazvanih sa : *E.coli*, *Arcanobacterium pyogenes* i *Fusobacterium necrophorum*.

Svinje: respiratorne infekcije izazvane sa: *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* i *Streptococcus suis*.

DOZIRANJE:

Goveda:

Tretman respiratornih infekcija : 1mg ceftiofura/kg t.m./dan tokom 3-5 dana i.m. ili s.c.

Tretman akutne interdigitalne nekrobaciloze: 1mg ceftiofura/kg t.m./dan tokom 3 dana i.m. ili s.c. Tretman akutnog puerperalnog metritisa: 1mg ceftiofura/kg t.m./dan tokom 5 dana i.m. ili s.c. (terapiju započeti tokom prvih 10 dana nakon teljenja).

Svinje: 3mg ceftiofura/kg t.m./dan tokom 3 dana i.m.

NACIN PRIMENE: Preparat se daje svinjama i.m. a kravama i.m. ili s.c.

UPUTSTVO ZA PRAVILNU UPOTREBU LEKA: Za primenu na životinjama!

Ne davati svinjama injekciju u potkožno masno tkivo. Poštovati uobičajene mere asepsa. U slučaju izostanka terapijskog efekta nakon 4-5 dana preispitati dijagnozu. Ne koristiti kod životinja koje nisi navedene kao ciljne vrste.

KONTRAINDIKACIJE: Ne davati lek životinjama preosetljivim na ceftiofur i druge beta-laktamske antibiotike. Preparat ne davati intravenski.

NEŽELJENA DEJSTVA: Kod krava je moguća pojava reakcije na injekcionom mestu u vidu otoka i diskoloracija subkutisa i /ili fascija. Ova reakcija se najčešće javlja 10 dana nakon davanja injekcije i može da traje 28 dana (pa i duže).

Kod svinja se takođe javljaju blage lokalne reakcije tkiva na mestu davanja injekcije, koje perzistiraju do 20 dana nakon tretmana i prolaze spontano.

Moguća je pojava reakcija preosetljivosti.

KARENCA: Meso krava nije za ljudsku upotrebu tokom terapije i 3 dana od poslednjeg davanja leka. Za mleko nema ograničenja. Meso tretiranih svinja nije za ljudsku upotrebu tokom terapije i 4 dana od poslednjeg davanja leka.

POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE LEKA: Lek čuvati u originalnom pakovanju na temperaturi do 8°C, van domašaja dece. Lek ne zamrzavati.

POSEBNA UPOZORENJA: Za primenu na životinjama!

Prilikom primene leka treba izbegavati direktan kontakt leka sa kožom i sluzokožom, odnosno očima.

POSEBNE MERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LEKA ILI OSTATKA LEKA: Neiskorišćeni lek ili otpadni materijal se uništava u skladu sa propisanim uslovima. Izbegavati direktnu kontaminaciju vodotokova, stajaćih i podzemnih voda.

OSTALI PODACI:

Rok upotrebe: U originalnom pakovanju, pri propisanim uslovima čuvanja lek je upotrebljiv 2 godine

Rok upotrebe nakon otvaranja: Nakon otvaranja boce lek treba iskoristiti u roku od 4 nedelje.

Pakovanje: boce a 20ml, 50ml, 100ml i 250ml.

Način izdavanja leka: Lek se izdaje na veterinarski recept.

ATC vet kod: QJ01DA90

Broj dozvole: 09-335-9155/08

NEOMULIN 20% **Za primenu na životinjama**

Tiamulin

KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV LEKA: 1ml rastvora za injekciju sadrži: Tiamulin-hidrogenfumarat 200mg; Etanol (96%) 0.15 ml; Voda za injekcije do 1ml

CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA: Svinje.

INDIKACIJE: Dizenterija svinja, enzootska bronhopneumonija i mikoplazmatski artritis svinja.

DOZIRANJE: Terapija krvavog proliva: 0.5 ml / 10 kg t.m. dnevno tokom 3 dana

Terapija enzootske pneumonije: 0.5-0.75 ml/ 10 kg t.m. dnevno tokom 3-5 dana

Terapija mikoplazmatskih artritisa: 0.75 ml/ 10 kg t.m. dnevno tokom 3 dana.

NAČIN PRIMENE: Lek se daje i.m.

UPUTSTVO ZA PRAVILNU UPOTREBU LEKA: Za primenu na životinjama!

Ne davati svinjama injekciju u potkožno masno tkivo. Poštovati uobičajene mere asepsa. U slučaju izostanka terapijskog efekta nakon 4-5 dana preispitati dijagnozu. Ne koristiti kod životinja koje nisu navedene kao ciljne vrste.

KONTRAINDIKACIJE: Ne daje se istovremeno niti 7 dana pre i posle jonofornih kokcidiostatika: monenzina, salinomocina, maduramicina i-ili narazina.

NEŽELJENA DEJSTVA: Moguća je pojava eritema i drugih znakova preosetljivosti, kao i inapetencija.

KARENCA: Meso tretiranih svinja nije za ljudsku upotrebu tokom terapije i 14 dana od poslednjeg davanja leka.

POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE LEKA: Lek čuvati u originalnom pakovanju, na temperaturi do 25⁰C , van domašaja dece. Ne zamrzavati.

POSEBNA UPOZORENJA: Za primenu na životinjama!

Prilikom primene leka treba izbegavati direktan kontakt leka sa kožom i sluzokožom, odnosno očima.

POSEBNE MERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LEKA ILI OSTATKA LEKA: Neiskorišćeni lek ili otpadni materijal se uništava u skladu sa propisanim uslovima. Izbegavati direktnu kontaminaciju vodotokova, stajaćih i podzemnih voda.

OSTALI PODACI:

Rok upotrebe: U originalnom pakovanju, pri propisanim uslovima čuvanja lek je upotrebljiv 2 godine

Rok upotrebe nakon otvaranja: Nakon otvaranja boce lek treba iskoristiti u roku od 4 nedelje.

Pakovanje: boce a 50ml i 100ml.

Način izdavanja leka: Lek se izdaje na veterinarski recept.

ATC vet kod: QJ01XQ01

Broj dozvole: 09-335-9154/08