

ПОПИС НА ПРИЛОЗИ БР.2

Декларации од лекови, витамински препарати и други средства за здравствена заштита и ДДД заштита

ECOSAL

Ecosal@forte - Полиалкохолан антисептичен раствор за дезинфекција на раце.

Особини и делување - Ecosal@forte е бистар раствор со карактеристичен мирис. Има широк спектар на микробицидно дејство и брз микробициден ефект, дури и во присуство на органски материји.

Во споредба со антисептичните сапуни има подобар микробициден ефект. Овозможува нега на кожата на рацете при честа употреба, а се избегнува и честото користење сапуни, што предизвикува оштетување на кожата и се избегнува ризикот од прскање и контаминација на облеката и на просторот. Времето потребно за хигиенска дезинфекција на рацете е неколку пати пократко во однос на хигиенското миење на рацете.

- Бактерицид-вклучувајќи ги и *Staphylococcus aureus*, MRSA, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Enterococcus*
- Туберкулоцид
- Фунгицид-вклучувајќи ги и *Candida albicans* и *Aspergillus niger*
- Вируцид-обвиткани и необвиткани вируси, вклучувајќи ги и HBV, HIV, HCV, Rota virus, Influenza virus, Herpes virus, SARS, SV 40, HAV
- Согласно научни студии и тестирања докажано дејство и кон SARS-CoV-2
- ECOSAL@forte има дозвола за употреба во прехранбената индустрија

Пакување: 500 мл

Состав:

100 мл раствор содржи: етанол 46.0 г, 2-пропанол 25.0 г

Помошни состојки: адитив за нега на кожата.

Употреба:

- Хигиенска дезинфекција на раце (со втривање)
- При контаминација на рацете со патогени микроорганизми
- Превентива од Hepatitis B, AIDS, грип, туберкулоза итн
- Се употребува во болници и други медицински установи, во медицинска и стоматолошка практика, фармацевтска и прехранбена индустрија, домови за стари и за изнемоштени лица



Република Македонија
Агенција за храна и ветеринарство



АГЕНЦИЈА ЗА ХРАНА И ВЕТЕРИНАРСТВО

Бр.13-343/2
06.02.2014 година

Агенцијата за храна и ветеринарство на барањето на УНИВИГО Скопје бр.13-343/1 од 15.01.2014 година, а врз основа на член 8, член 14, член 17 став (1) и член 21 од Законот за ветеринарно медицински препарати (Службен Весник на Р.М. 42/10 и 136/11) и член 205 став 1 од Законот за општата управна постапка (Службен Весник на Р.М) 38/05 донесува

ОДОБРЕНИЕ

за ставање во промет

На УНИВИГО Скопје се одобрува пуштање во промет на ветеринарно-медицинскиот препарат ЕКТАНОН liq. conc. (ЕКТАНОН лик. цонц.) концентрат за емулзија за капење - ad us. vet. под следните услови:

Име ЕКТАНОН liq. conc. (ЕКТАНОН лик. цонц.) концентрат за емулзија за капење - ad us. vet.

Состав: 1 мл концентрат содржи: 250 мг диазинон во органски растворувач

Облик: Концентрат за емулзија за капење

Пакување: Пластични шишиња со 100 и 1000 мл концентрат за емулзија за капење

Издавање: Ветеринарно медицински препарати што се применуваат само во здравствена организација и носат ознака (3)

Производител: Ветеринаски завод СУБОТИЦА, Србија

Носител на УНИВИГО Скопје

одобрение:

АХВ број 1037

Ова решение важи 5 (пет) години од денот на неговото донесување. Упатството за употреба на препаратот е составен дел на Решението. Носителот на одобрението за ставање во промет е должен да ја извести Агенцијата за секоја настаната промена во производниот процес, производната локација, начинот на пакување и други промени во врска со производот, и за сознанија за појава на несакани ефекти или за било какви други информации кои сериозно би влијаеле на здравјето на животните или луѓето.

ОБРАЗЛОЖЕНИЕ

Агенцијата за храна и ветеринарство на барањето на УНИВИГО Скопје бр.13-343/1 од 15.01.2014 година, а врз основа на член 8, член 14, член 17 став (1) и член 21 од Законот за ветеринарно медицински препарати (Службен Весник на Р.М. 42/10 и 136/11) и предлогот од стручната комисија за регистрација на ветеринарно медицински препарати од 162-та седница одржана на ден 06.02.2014 година, одлучи како во диспозитивот на ова решение. Такса во износ од 30.750,00 денари уплатена со уплатница во корист на Буџетот на Р.М согласно член 19 став (3) од Законот за ветеринарно медицински препарати (Службен Весник на Р.М. 42/10 и 136/11). Ова решение е конечно во управната постапка и не е дозволена жалба. Незадоволната странка против ова решение може да поведе управен спор пред Управниот суд на Р.М во рок од 30 дена од денот на добивањето на решението. Решено во Агенција за храна и ветеринарство под УП I бр.13-343/2 од 06.02.2014 година.

Директор,
Дејан Рунтевски



ДОСТАВЕНО ДО:
Носител на одобрение
Архива

BRODISAN[®] PRAH



KONCENTRAT ZA PRIPREMU MAMACA ZA SUZBIJANJE GLODARA

OBAVEŠTENJE O OPASNOSTI:

Štetno ako se proguta.
Štetno za živi svet u vodi sa dugotrajnim posledicama.

OBAVEŠTENJE O MERAMA PREDOSTROŽNOSTI:

Oprati ruke detajlno nakon rukovanja.
Ne jesti, ne piti i ne pušiti prilikom rukovanja ovim proizvodom.
Isprati usta.

AKO SE PROGUTA: Pozvati Centar za kontrolu trovanja ili lekara, iko lko se ne osećate dobro.
Izbegavati ispuštanje/oslobađanje u životnu sredinu.

Odlaganje sadržaja u skladu sa nacionalnim propisima o upravljanju otpadom i bezbednom odlaganju ambalaže i ambalažnog otpada.

SASTAV:

- bromadiolol (CAS br. 28772-56-7).....0,1%
- Bitrex[®] (denatonium benzoat) (CAS br. 3734-33-6).....0,1%
- nosač, boja.....do 100,0%



PAŽNJA

BRODISAN prah je koncentrat - smeša, za profesionalnu upotrebu, koji se koristi za pripremu mamaca za suzbijanje glodara (pacova i miševa) u domaćinstvu, javnim objektima, industrijskim objektima, farmama i na poljima.

NAČIN DELOVANJA: **BRODISAN prah** je smeša na bazi bromadiolona. Nakon konzumiranja mamaca, aktivna supstanca, bromadiolon, sprečava koagulaciju krvi i uginuće glodara nastupa nakon 3 do 5 dana.

UPUTSTVO ZA UPOTREBU - PRIPREMA MAMACA: Mikser ili posudu za pripremu mamaca napuniti mešavinom žitarica (pšenica, kukuruz, ...) ili nekim drugim hranljivim nosačem. Lagano, uz stalno mešanje, sipati 1 kesicu od 20g **BRODISAN praha** na 380 g žitarica (pšenica, kukuruz, ...). Priprema mamca je završena kada je smeša homogeno obojena.

ODGOVORNOST: Korisnik je dužan da čuva i koristi preparat na način i u uslovima koje je proizvođač propisao. Proizvođač se ograničuje od svake odgovornosti za štetu koja je rezultat nepropisnog skladištenja ili upotrebe preparata.

PRIPREMU MAMACA VRŠITE ISKLJUČIVO PREMA SLEDEĆOJ TABELI:

Količina BRODISAN Prah	Količina žitarica	Količina dobijenog mamca
1 kesica (ukupno 20 g)	380 g	400 g
5 kesica (ukupno 100 g)	1.900 g	2 kg
10 kesica (ukupno 200 g)	3.800 g	4 kg
25 kesica (ukupno 500 g)	9.5 kg	10 kg

NAČIN PRIMENE MAMACA:

- Za suzbijanje pacova (*Rattus norvegicus*, *Rattus rattus*) napravljeni mamci se stavljaju u kašični od 80 do 120g direktno u glodarske rupe ili u kutije koje se postavljaju na mesta gde prolaze pacovi. Na površini od 250 do 300 m² potrebna je postaviti oko 5 kutija.
- Za suzbijanje miševa (*Mus musculus*) napravljeni mamci se postavljaju u kutije na zaklenjena mesta u količini od 20-25 g/kutija. Razdostojanje između postavljenih kutija za mamce treba da bude od 3-5 m. Zastavljanje konzumiranih mamaca se obavlja nakon 7-10 dana u zavisnosti od infestacije.

OPSTE NAPOMENE:

Nositi zaštitne rukavice i zaštitnu odevu prilikom rukovanja ovim hemikalijom.
Izbegavati udisanje prašine.
Uginule glodare (pacove, miševe) sakupiti, spaliti ili zakopati u zemlju.
Mamce ne treba postavljati u blizini izvorišta, bunara i reka bliže od 20 m.

UPUTSTVO ZA PRVU POMOĆ: U slučaju unošenja smeše i mamaca oralnim putem izvršiti lavaziju želuca (ispiranje) i odmah potražiti savet lekara (ako je moguće pokazati ovu etiketu). Nakon toga se obavezno obratiti Nacionalnom centru za kontrolu trovanja na telefone: 011 3608 440 i 3608 234. U slučaju trovanja životinja, obratiti se najbližoj veterinarskoj stanici i ako je moguće pokazati ovu etiketu. **ANTIDOT: VITAMIN K1.**

USLOVI SKLADIŠTENJA:

Čuvati u originalnom pakovanju, na suvim, tamnim i dobro provetrenim mestima koja se zaključavaju.
Čuvati van domašaja dece.
Proizvod skladištiti u originalnoj ambalaži na temperaturama između -10°C i +40°C.
Zaštititi od svetlosti i vlage. Skladištiti odvojeno od hrane, aditiva, ... i sl.

NAPOMENA: **BRODISAN prah** sadrži goru materiju, **Bitrex[®]**, koja kod ljudi i životinja izaziva povraćanje (odbojnost), dok kod glodara ne izaziva nikakvu reakciju prema mamacu.

PROIZVOĐAČ: EKOSAN d.o.o.; Beograd  www.ekosan.co.rs  **0800-333-999**

ROK UPOTREBE: 3 godine od datuma proizvodnje utisnutog na ambalaži



DII5-MK

Intertrim LA

ИМЕ НА ПРЕПАРАТОТ

Intertrim LA.

ОПИС НА ИЗГЛЕДОТ

Инјекциски раствор.

КВАЛИТАТИВЕН И КВАНТИТАТИВЕН СОСТАВ ПО МЛ:

Сулфадоксин..... 200 mg.
Триметоприм 40 mg.
Растворено во 1 ml.

КЛИНИЧКА ФАРМАКОЛОГИЈА

Комбинацијата на триметоприм и сулфадоксин делува синергистички и обично бактерицидно против голем број Грам-позитивни и Грам-негативни бактерии како *E. coli*, *Haemophilus*, *Pasteurella*, *Salmonella*, *Staphylococcus* и *Streptococcus* spp. Обете соединенија влијаат врз бактериската синтеза на пурините на различен начин, како резултат на што се постигнува двојна блокада.

ИНДИКАЦИИ

Гастроинтестинални, респираторни инфекции на уринарниот тракт предизвикани од бактерии чувствителни на триметоприм и сулфадоксин, како *E. coli*, *Haemophilus*, *Pasteurella*, *Salmonella*, *Staphylococ* и *Streptococcus* spp., кај телињата, говедата, козите, овците и свињите.

КОНТРАИНДИКАЦИ

Преосетливост према триметоприм и/ или сулфонамиди.
Примена кај животни со сериозно оштетена бубрежна и/ или хепатална функција или со крвни дискразии.

НЕСАКАНИ ЕФЕКТИ

Анемија, леукопенија и тромбоцитопенија.

ДОЗИРАЊЕ

За интрамускулна администрација.

Генерално:

1.0 ml на 10 - 15 kg телесна тежина во текот на 3 - 5 дена.

КАРЕНЦИ:

- За месо : 10 дена.
- За млеко: 3 дена.

ДА СЕ ЧУВА ПОДАЛЕКУ ОД ДОФАТ НА ДЕЦА !

НАЧИН НА ЧУВАЊЕ И РОК НА УПОТРЕБА

Intertrim LA има 3 години рок на траење кога се чува на темно на собна температура (15 - 25 °C). По првото отварање, чувајте го на темно и во фрижидер (2 - 8 °C), и довршете го во рок од 2 недели.

НАЧИН НА ИЗДАВАЊЕ

Ветеринарно медицински препарат што се употребува само во ветеринарно друштво.

БРОЈ НА ОДОБРЕНИЕТО ЗА СТАВАЊЕ ВО ПРОМЕТ НА ВЕТЕРИНАРНО – МЕДИЦИНСКИОТ ПРЕПАРАТ

УП I- бр: 16-3901 од 21.01.2019

АХВ број: 1409

ДАТА КОГА Е ОДОБРЕНО УПАТСТВОТО

17-Дец-2013

ОСТАНАТИ ИНФОРМАЦИИ

За секоја дополнителна информација контактирајте го увозникот:

ИЛЕМИК дооел Прилеп
ул. Орде Тодороски-Шемко бр.
47 Прилеп
Тел.+389 71 234 314



Marketing authorization holder:
ILEMIK DOOEL St. Orde Todoroski-Shemko nr: 47,
Prilep, Republic of Macedonia

Manufacturer responsible for batch release:
Interchemie werken De Adelaar Eestl AS
Vanapere Tee 14, Põltsi village, Viimsi,
Harju County 74013, Estonia

Holland

IVERMEKTIN-P

za primenu na životinjama

- 1. NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA LEK**
VETERINARSKI ZAVOD SUBOTICA D.O.O.
Beogradski put 123, 24106 Subotica, Srbija
NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA
VETERINARSKI ZAVOD SUBOTICA D.O.O.
Beogradski put 123, 24106 Subotica, Srbija
- 2. IME LEKA**
Ivermektin-P
ivermektin (2 mg/g)
premiksa za mediciniranu hranu
za svinje
- 3. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**
1g premiksa za mediciniranu hranu sadrži:
Aktivna supstanca:
Ivermektin 2,0 mg
Pomoćne supstance:
Laktoza, monohidrat 975,20 mg
Ostale pomoćne supstance: silicijum dioksid, makrogol 6000
- 4. INDIKACIJE**
Lečenje i kontrola parazitskih infekcija prouzrokovanih sledećim endo- i ektoparazitima:
Želučano-crevne nematode (odrasli i IV stadijum larvi): *Ascaris suum*, *Hyostromylus rubidus*,
Oesophagostomum spp. i *Strongyloides ransomi** (odrasli)
Plućne nematode (odrasli): *Metastrongylus spp.*
Važi: *Haematopinus suis*
Šugarci: *Sarcoptes scabiei var. suis*
*Kada se aplikuje gravidnim kрмаčama pre prašenja, sprečava transmisiju *S. ransomi* preko mleka na prasadi.
- 5. KONTRAINDIKACIJE**
Ne daje se životinjskim vrstama za koje nije indikovano jer može izazvati ozbiljne poremećaje, pa čak i smrt. Ne daje se životinjama sa poznatom preosetljivošću na ivermektin.
- 6. NEŽELJENA DEJSTVA**
Posle aplikacije leka u preporučenoj dozi, nisu zabeležena neželjena dejstva kod ciljane vrste životinja. Ukoliko primetite neko neželjeno dejstvo, koje nije navedeno u ovom uputstvu, o tome obavestite nadležnog veterinara.
- 7. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA**
Svinje
- 8. DOZIRANJE I NAČIN PRIMENE**
Lek se daje umešan u hranu. Oralna terapijska dnevna doza za svinje iznosi:
- 0,5 g leka na 10 kg t.m. (ekv. 0,1 mg ivermektina po kilogramu t.m.)
Terapija traje 7 uzastopnih dana.

Kategorija / težina svinja	Doza (kg premiksa/tona hrane)	Doza (g premiksa /100 kg hrane)
Do 40 kg	1 kg/1 tonu hrane	100 g/100 kg hrane
Preko 40 kg	1,2 kg/1 tonu hrane	120 g/100 kg hrane
Kрмаče i veprovi (odrasle svinje)	5 kg/1 tonu hrane Ovako napravljenu smešu davati u količini od 1 kg/100 kg t.m.	500 g/100 kg hrane Ovako napravljenu smešu davati u količini od 1 kg/100 kg t.m.

Nakon što se lek umeša u hranu, daje se svinjama u fazi rasta (t.m. do 40 kg i preko 40 kg), kao jedini obrok neprekidno tokom sedam dana; dok se odraslim svinjama daje u količini od 1 kg pripremljene smeše /100 kg t.m. dnevno. U cilju postizanja potpune kontrole parazitskih infekcija, može biti neophodno ponoviti terapiju ovim lekom nakon 21 dan od prestanka inicijalne terapije. Gravidne kрмаče bi trebalo tretirati 14-21 dan pre prašenja, da bi se smanjila mogućnost infekcije prasadi. Da bi lečenje bilo uspešno i da bi svaka jedinka dobila odgovarajuću dozu leka, lek se sa hranom mora dobro umešati kako bi se postigla bolja homogenizacija.

УПАТСТВО ЗА УПОТРЕБА
на ветеринарно – медицински препарат

ENROXIL solution for injection 100mg/ml
ЕНРОКСИЛ раствор за инјектирање 100mg/ml

фармацевтска форма
раствор за инјектирање

генеричко име на ветеринарно – медицинскиот препарат
енрофлоксацин

1. Име и адреса на носителот на одобрието за ставање во промет и име и адреса на производителот

Име и адреса на носителот на одобрието за ставање во промет:

КРКА-ФАРМА ДООЕЛ Скопје
ул. "Христо Татарчев – 1" бр. 101
1000 Скопје,
Република Северна Македонија

Име и адреса на производителот:

KRKA, d.d.
Novo mesto, Smarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovenia

2. Име на ветеринарно – медицинскиот препарат

Enroxil-Енроксил 100 mg/ml раствор за инјектирање за говеда и свини

Активна супстанција:

1 ml раствор содржи енрофлоксацин 100 mg

Помошни супстанции:

бутил алкохол, калиум хидроксид, вода за инјекции

3. Терапевтски индикации

Говеда

Лекување на инфекции на респираторниот тракт предизвикани од соеви на *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* и *Mycoplasma spp.* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на тежок акутен маститис предизвикан од соеви на *Escherichia coli* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на инфекции на дигестивниот тракт предизвикани од соеви на *Escherichia coli* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на септикемија предизвикана од соеви на *Escherichia coli* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Терапија на акутен артритис поврзан со микоплазма предизвикан од соеви на *Mycoplasma bovis* кои се осетливи на енрофлоксацин, кај говеда до 2 години.

Свињи

Лекување на инфекции на респираторниот тракт предизвикани од соеви на *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma spp.* и *Actinobacillus pleuropneumoniae* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на инфекции на уринарниот тракт предизвикани од соеви на *Escherichia coli* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на пост-породилен синдром надисгалактија, PDS (MMA синдром) предизвикани од соеви на *Escherichia coli* и *Klebsiella spp.* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на инфекции на дигестивниот тракт предизвикани од соеви на *Escherichia coli* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на септикемија предизвикана од соеви на *Escherichia coli* кои се осетливи на енрофлоксацин.

3. Терапевтски индикации

Говеда

Лекување на инфекции на респираторниот тракт предизвикани од соеви на *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma haemolytica* и *Mycoplasma spp.* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на тежок акутен маститис предизвикан од соеви на *Escherichia coli* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на инфекции на дигестивниот тракт предизвикани од соеви на *Escherichia coli* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на септикемија предизвикана од соеви на *Escherichia coli* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Терапија на акутен артритис поврзан со микоплазма предизвикан од соеви на *Mycoplasma bovis* кои се осетливи на енрофлоксацин, кај говеда до 2 години.

Свињи

Лекување на инфекции на респираторниот тракт предизвикани од соеви на *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma spp.* и *Acinobacillus pleuropneumoniae* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на инфекции на уринарниот тракт предизвикани од соеви на *Escherichia coli* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на пост-породилен синдром надисгалактија, PDS (MMA синдром) предизвикани од соеви на *Escherichia coli* и *Klebsiella spp.* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на инфекции на дигестивниот тракт предизвикани од соеви на *Escherichia coli* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Лекување на септикемија предизвикана од соеви на *Escherichia coli* кои се осетливи на енрофлоксацин.

Треба да се користи во случаи кога клиничкото искуство, кое е пожелно да биде подржано со тестирање на осетливоста, индицира дека енрофлоксацин е најдобар избор.

4. Контраиндикации

Да не се користи за профилакса.

Да не се користи во случај на резистентност на енрофлоксацин.

Да не се користи во случај на нарушувања на растот на 'рскавиците и/или при повреда на локомоторниот систем, особено на функционално оптоварените зглобовите или на зглобовите кои се оптоварени поради телесната тежина.

Да не се користи во случај на преосетливост на активната супстанција, или на некоја од помошните супстанции.

Да не се користи кај коњи во периодот на раст поради можно оштетување на зглобната 'рскавица.

5. Несакани дејства

На местото на илјектирање понекогаш може да дојде до појава на локални реакции на ткивото кои самостојно се повлекуваат.

Кај говедата, понекогаш може да се појават благи гастроинтестинални нарушувања.

Ако забележите некои сериозни несакани дејства или некои други несакани дејства кои не се споменати во ова упатство за употреба, ве молиме информирајте го вашиот доктор по ветеринарна медицина или Центарот за информирање и следење на несакани дејства и инциденти од примената на лековите и медицинските помагала за употреба во ветеринарната медицина.

6. Видови на животни за кои што е наменет ветеринарно - медицинскиот препарат

Говеда и свињи

7. Дозирање за секој поединечен вид, начин и фреквенција на примена и препорака за правилна употреба

6. Видови на животни за кои што е наменет ветеринарно - медицинскиот препарат

Говеда и свињи

7. Дозирање за секој поединечен вид, начин и фреквенција на примена и препорака за правилна употреба

Интравенска, поткожна или интрамускулна употреба.

Повторните инјекции треба да се дадат на различни места на инјектирање.

Говеда

5 mg енрофлоксацин/kg телесна тежина, што одговара на 1 ml/20 kg телесна тежина, еднаш дневно во рок од 3 до 5 дена.

Терапија на акутен артритис поврзан со микоплазма предизвикан од сееви на *Mycoplasma bovis* кои се осетливи на енрофлоксацин кај говеда до 2 години: 5 mg енрофлоксацин/kg телесна тежина, што одговара на 1 ml/10 kg телесна тежина, еднаш дневно во рок од 5 дена.

Препаратот може да се администрира со бавна интравенска или субкутана администрација.

Терапија на акутен маститис предизвикан од *Escherichia coli*: енрофлоксацин 5 mg/kg телесна тежина, што одговара на 1 ml/20 kg телесна тежина, администрирани како интравенска инјекција еднаш дневно, во период од два последователни дена.

Втората доза може да се администрира поткожно. Во тој случај, се применува каранцата по субкутана инјекција.

На едно место на субкутанно инјектирање не треба да се администрираат повеќе од 10 ml.

Свињи

2,5 mg енрофлоксацин /kg телесна тежина, што одговара на 0,5 ml/20 kg телесна тежина, еднаш дневно со користење на интрамускулна инјекција во рок од 3 дена.

Инфекција на дигестивниот тракт или септикемија предизвикана од *Escherichia coli*: 5 mg енрофлоксацин / kg телесна тежина, што одговара на 1 ml/20 kg телесна тежина, еднаш дневно даден како интрамускулна инјекција во рок од 3 дена.

Кај свињите, инјекцијата треба да се даде во вратот на базата на увото.

На едно место на интрамускулно инјектирање не треба да се администрираат повеќе од 3 ml.

ПРЕПОРАКИ ЗА ПРАВИЛНА УПОТРЕБА

За да се обезбеди точно дозирање, телесната тежина треба да се утврди што е можно попрецизно за да се избегне давање на пониски дози од ефективните.

8. Каренца на ветеринарно – медицинскиот препарат

Говеда

По интравенска инјекција:

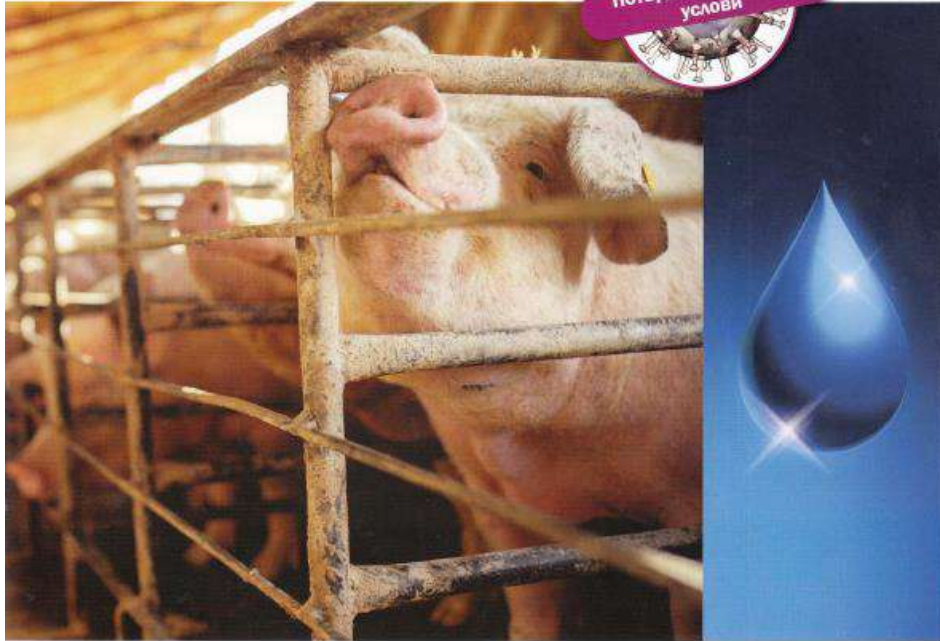
Месо и остатоци: 5 дена.

Ветеринарно-санитарен бицидни препарат
Средство за дезинфекција на простории за подготовка и чување на храна, концентрати и вода за пиење за животни

Ecoacid® S

Прашок за дезинфекција растворлив во вода

БЕЗБЕДЕН И ЕФИКАСЕН



Напредно биосигурно решение за спречување на **Африканска свинска чума**



Нашата инвентивност и знаење се посветени на здравјето. Оттука, нашата одредба, истрајност и исклучivo работат заедно со единствена цел – да создаваме ефикасни и сигурни производи со највисок квалитет.

УПАТСТВО ЗА УПОТРЕБА
на ветеринарно – медицински препарат

Име на ветеринарно – медицинскиот препарат (патент) – Име на ветеринарно – медицинскиот препарат (макродинамичко)

PORCELIS GLASSER / PORCEJMS GLASSER

Фармацевтска фирма
суставно за инфузии

патентно име на ветеринарно – медицинскиот препарат
интравенозен концентрат од цити клетки на
Haemophilus ravnitzii серотип 5, сој 4800

1. Име и адреса на носителот на одобрувањето за ставanje во промет и име и адреса на производителот

Име и адреса на носителот на одобрувањето за ставanje во промет:
Д.П.Т.У. BETA-BET DOO ул.Слобода, Скопје
ул. "Тараски" бр. 32 - Скопје,
Република Северна Македонија

Име и адреса на производителот:
Innovet International B.V.
Wit de Koningstraat 35, 5021 AN Boxtel,
the Netherlands

2. Име на ветеринарно – медицинскиот препарат

PORCELIS GLASSER / PORCEJMS GLASSER

3. Содржина на активни супстанции и други состојки

По доза од 2 ml

Активна супстанција:

Интравенозен концентрат од цити клетки на Haemophilus ravnitzii серотип 5, сој 4800 со содржи

0,55 mg TN

Адјуванс:

150 mg 0,9-тоноферон сулфат

4. Терапевтички индикации

Активна имунизација на савени или помали во здравствата против клеточните андзи на *Salmella* кои болест предизвикуваат од Haemophilus ravnitzii серотип 5. За основна имунизација на постојачото од вакцинациите, вакцини и интравенозни инфузии за респираторна клеточна андзи и морталитетот предизвикуваат од Haemophilus ravnitzii серотип 4 и 5.

5. Контраиндикации

Нема.

6. Исклучени дејства

После што телесна температура во комбинација со андзи на овие вакцини не може да бидат забележани 1-3 дена по вакцинацијата. Локалните реакции можат да се забележат во интервалот од 14 дена по вакцинацијата. Септемални инфламаторни реакции може да се појават во многу ретки случаи.

7. Видови на животни за кои што е назначен ветеринарно – медицинскиот препарат

Поголеми животни.

8. Доверие за само индентичен вид, начин и фреквенција на примена и препорача за правилна употреба

Арменост уредно 2 ml една доза од вакцинацијата интравенозно во вратот на савениот.

Поголеми се репродуктивни процесии.

Вакцинацијата е назначена на старост од најмалку 6 недели доволно во интервал од 2 недели.

Поголеми се репродуктивни процесии.

Вакцинацијата се назначена на 8-6 недели пред очекуваното време за правилна доверие во интервал од 4 недели.

Поголеми се репродуктивни процесии.

За савени вакцинацијата во лето на правилниот правителит, се препорачува админирање вакцинацијата на 4 до 2 недели пред правителитот.

Препорачува и да се вакцинираат противно од инфлуенца со Haemophilus ravnitzii во случај кој животни постојат од овие кои се заштитени со пасивен имунитет. Во случај на локална инфлуенца треба да бидат вакцинацијата савениот.

9. Совет за правилна примена

Дозволете вакцините да достигне амбиентална температура.
Добро протресете ја пред употреба.

10. Каранда на ветеринарно – медицинскиот препарат

Ника дозира.

11. Начин на чување и рок на употреба

Да се чува на температури од 2°C до 8°C (во фрижерно во краткиот период).
До не се замрзнат. Транспортирање така треба да биде кога под контролните услови.
Рок на употреба на ветеринарно медицинскиот препарат во оригинално пакување за продажба: 24 месеци.
Рок на употреба по време отворена на непосредно пакување: 3 часа.

12. Посебни мерки на претпазливост

Посебни мерки се претпазливост при користење кој животни.
Да се вакцинираат само здрави животни.

Посебни мерки на претпазливост кои треба да бидат преземени од страна на лицето кое го админираат ветеринарно медицинскиот препарат.

Во случај на несакано самозакотривање, побрзајте водичи медицински помош и претежно му го информирајте уапство или општината на животот.

Примена во тесна провентилација и латинација

Може да се користи во лето на правителитот.

Интеракција со други медицински препарати и други форми на вакцинација

Нема интеракција.

Да не се меша со било која друга вакцина или медицински препарат.

Предозирање (симптоми, ургентни процедури, противотрови) ако е потребно.

Посебни мерки со давање предозирање, редизајни на се редизајни од овие во државна дола.

