

1.3.1	Oxytetracycline dihydrate
SPC, Labeling and Package Leaflet	

## PROSPECT

**Egocin L.A. 200 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, ovine, caprine, suine, iepuri și păsări (găini)**

### 1. NUMELE ȘI ADRESA CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE.

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

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Egocin L.A., 200 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, ovine, caprine, suine, iepuri și păsări (găini)  
Oxitetraciclină dihidrat

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

1 ml soluție injectabilă conține:

**Substanță activă:**

Oxitetraciclină dihidrat 200 mg

**Excipienți:**

2-Pirolidonă

Oxid de magneziu

Polivinilpirolidona

Formaldehidsulfoxilat de sodiu

Monoetanolamină

Acid clorhidric

Apă pentru preparate injectabile

### 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Produsul se recomandă la bovine, ovine, caprine, suine, iepuri și păsări(găini) pentru tratamentul infecțiilor primare și secundare, acute și cronice ale tractului gastrointestinal, urinar și genital, ale tractului respirator, infecții ale sistemului locomotor (oase, articulații, mușchi și copite), infecții la nivelul ombilicului, pielii și mucoaselor, tratamentul stresului datorat transportului, schimbării bruște a dietei, tratamentul infecțiilor puerperale și post-chirurgicale determinate de germeni sensibili la acțiunea oxitetraciclinei dihidrat.

### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la cabaline, câini și pisici.

Nu se administrează la animalele sensibile la substanța activă sau excipientii produsului.

SmPCPIL SmPCPIL00 8115/3	Updated: 13.02.2012	Page 1 of 3
--------------------------------	---------------------	-------------



1.3.1	Oxytetracycline dihydrate
SPC, Labeling and Package Leaflet	

## 6. REACȚII ADVERSE

La nivelul locului de administrare poate apare o tumefiere, care dispare spontan după câteva zile, fără a necesita intervenție terapeutică și fără sechele.

Reacțiile anafilactice sunt foarte rare.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, suine, iepuri și păsări (găini)

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează astfel:

- La bovine, ovine, caprine și suine produsul se administrează intramuscular profund în doză de 1ml/10kg greutate corporală La suine produsul se administrează în funcție de vârstă, după cum urmează:
- la purceii în vârstă de 1 zi se administrează doza de 0,2 ml,
- la purceii în vârstă de 2 - 7 zile doza este de 0,3 ml,
- la purceii în vârstă de 8 - 14 zile doza este de 0,4 ml,
- la purceii în vârstă de 15 - 21 zile doza este de 0,5 ml,
- la purceii în vârstă de peste 21 zile, se administrează 1 ml/10 kg greutate corporală
- La iepuri și păsări (găini) produsul se administrează pe cale subcutanată în doză de 0,25 ml/kg greutate corporală.

În caz de necesitate, tratamentul poate fi repetat după 4 - 5 zile.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Ori de câte ori este posibil, oxitetraciclina trebuie utilizată numai pe baza testelor de sensibilitate.

Utilizarea produsului în alt mod decât cel recomandat în RCP poate crește prevalența rezistenței bacteriene la oxitetraciclina și poate scădea eficacitatea tratamentului cu tetraciclina, datorită potențialului de rezistență încrucișată.

Dacă doza administrată depășește 20 ml la bovine, 10 ml la suine și 5 ml la ovine și caprine, produsul se va administra în mai multe puncte.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine, ovine, caprine, suine, iepuri, păsări(găini): carne și organe: 28 zile

Lapte: - bovine, ovine, caprine : 7 zile

SmPCPIL SmPCPIL00 8115/3	Updated: 13.02.2012	Page 2 of 3
--------------------------------	---------------------	-------------



1.3.1	Oxytetracycline dihydrate
SPC, Labeling and Package Leaflet	

Ouă: 14 zile

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A se păstra închis în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

Perioada de valabilitate a medicamentului, în condițiile de depozitare - 3 ani de la data fabricației.  
Odată deschis - nu mai mult de 28 de zile.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

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

Nu se administrează la animalele vaccinate contra antraxului timp de 14 zile după imunizare

Produsul trebuie utilizat conform politicilor oficiale de utilizare ale medicamentelor antibacteriene.

Dacă doza administrată depășește 20 ml la bovine, 10 ml la suine și 5 ml la ovine și caprine, produsul se va administra în mai multe puncte.

În literatura de specialitate nu există rapoarte referitoare la supradozare.

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

Medicamentul poate fi utilizat în perioada gestației și lactației.

Tratamentul șobolanilor gestanți cu clorhidrat de oxitetraciclină administrat oral, în doze zilnice de 48, 240 și 480 mg/kg greutate corporală nu a produs nicio modificare a parametrilor reproducerii, cu excepția unei greutăți mai scăzute a puilor și creșterea numărului de fetoși resorbiți, cu toate că aceste modificări nu au depins de doza administrată.

### Utilizare în perioada de postvaccinare :

Nu se administrează la animalele vaccinate contra antraxului timp de 14 zile după imunizare

## 13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT 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.

## 14. ALTE INFORMAȚII

Egocin L.A. este ambalat în cutie individuală cu un flacon de sticlă de tip I, de culoarea chihlimbarului, de 50 ml sau 100 ml soluție injectabilă.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

SmPCPIL SmPCPIL00 8115/3	Updated: 13.02.2012	Page 3 of 3
--------------------------------	---------------------	-------------



1.3.1	Oxytetracycline dihydrate
SPC, Labeling and Package Leaflet	

**Producător:**

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

SmPCPIL SmPCPIL00 8115/3	Updated: 13.02.2012	Page 4 of 3
--------------------------------	---------------------	-------------