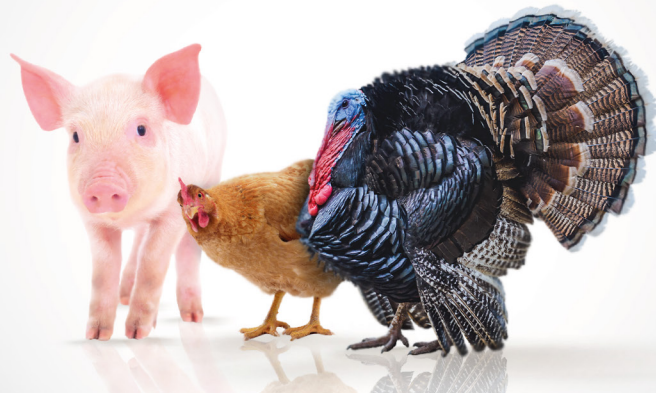


KARIDOX[®]

Proszek do podania w wodzie do picia dla świń, kur i indyków

Doksycyklina 500 mg/g (w postaci doksycykliny hyklanu 580 mg/g)



Doksycyklina w postaci proszku do leczenia klinicznych infekcji układu oddechowego.

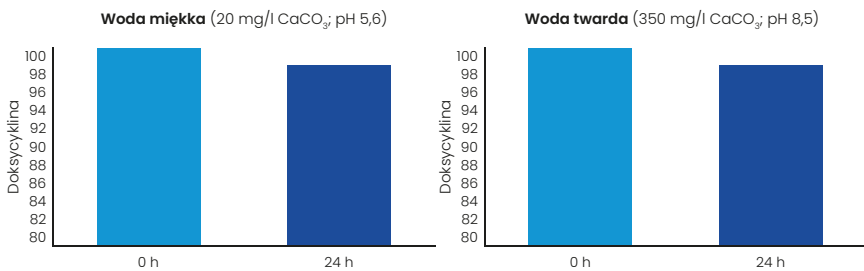
LEPSZA ROZPUSZCZALNOŚĆ*

DOSKONAŁA STABILNOŚĆ**

*Rozpuszczalność Karidox w porównaniu do konkurencji:

Koncentracja	Produkt	Woda miękka (20 mg/l CaCO_3 ; pH 5,6)		Woda twarda (350 mg/l CaCO_3 ; pH 8,5)	
		5°C	20°C	5°C	20°C
10%	KARIDOX	2 min. 15 s.	2 min.	2 min. 35 s.	2 min.
	KONKURENCJA	3 min. 45 s.	2 min. 45 s.	3 min. 20 s.	3 min. 15 s.

**Stabilność Karidox w wodzie:



***Na podstawie kart charakterystyki leków zarejestrowanych w Polsce, stan na 15.05.2024, www.rejestry.ezdrowie.gov.pl

CZY WIESZ, ŻE...

Karidox zawiera aż o 16% więcej doksycykliny hyklanu w porównaniu do podobnych produktów konkurencyjnych***.



KARIDOX[®]



KARIDOX®

DOKSYCYKLINA

Gatunek docelowy	Wskazania	Dawkowanie	Okres karencji
	Leczenie klinicznych postaci zakażeń układu oddechowego, wywołanych przez bakterie wrażliwe na doksycyklinę.	40 mg produktu/kg m.c./dzień przez 5 kolejnych dni	Tkanki jadalne: 5 dni
		50 mg produktu/kg m.c./dzień przez 5 kolejnych dni	Tkanki jadalne: 12 dni
		40 mg produktu/kg m.c./dzień przez 5 kolejnych dni	Tkanki jadalne: 4 dni



Produkt niedopuszczony do stosowania u ptaków produkujących jaja lub odchowywanych z zamiarem pozyskiwania jaj przeznaczonych do spożycia przez ludzi.

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO: Karidox 500 mg/g proszek do podania w wodzie do picia dla świń, kur i indyków. **SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:** Każdy gram zawiera: substancja czynna: Doksycyklina 500,0 mg (w postaci doksycykliny hyklanu 580,0 mg); substancje pomocnicze: Kwas cytrynowy bezwodny, Laktoza jednowodna. **POSTAĆ FARMACEUTYCZNA:** Proszek do podania w wodzie do picia. Żółtawy proszek. **WSKAZANIA:** Świnie: leczenie klinicznych postaci zakażeń układu oddechowego wywołanych przez szczepy *Mycoplasma hyopneumoniae* i *Pasteurella multocida* wrażliwe na działanie doksycykliny. Kury i indyki: leczenie klinicznych postaci zakażeń układu oddechowego wywołanych przez *Mycoplasma gallisepticum*, wrażliwych na działanie doksycykliny. **DAWKOWANIE I DROGI PODAWANIA:** Podanie w wodzie do picia. U świń i drobiu: 23,1 mg doksycykliny hyklanu na kg masy ciała dziennie (odpowiednik 40,0 mg produktu na kg masy ciała) podawane w wodzie do picia, przez 5 kolejnych dni. U indyków: 28,8 mg doksycykliny hyklanu na kg masy ciała dziennie (odpowiednik 50,0 mg produktu na kg masy ciała) podawane w wodzie do picia, przez 5 kolejnych dni. Na podstawie zalecanej dawki, ilości oraz masy ciała leczonych zwierząt, należy obliczyć dokładną dzienną ilość produktu leczniczego weterynaryjnego według wzoru: [(mg produktu/kg m.c./ dzień) x średnia masa ciała leczonych zwierząt(kg)]/ średnie dzienne spożycie wody (l) na zwierzę = mg produktu/l wody do picia. Aby zapewnić prawidłowe dawkowanie, masa ciała zwierząt powinna być ustalona tak dokładnie, jak tylko jest to możliwe. Spożycie wody zawierającej produkt zależy od stanu klinicznego zwierząt. W celu uzyskania właściwej dawki, stężenie produktu leczniczego weterynaryjnego w wodzie do picia może być regulowane. Zalecane jest stosowanie odpowiednio skaliowanych przyrządów mierniczych, w przypadku wykorzystywania części zawartości opakowania. Dobową dawkę należy dodać do wody do picia w taki sposób, by cała ilość produktu leczniczego została spożyta w ciągu 24 godzin. Zaleca się przygotowanie stężonego roztworu wstępnego a następnie, w razie potrzeby, rozcieńczenie go do właściwego stężenia terapeutycznego. Alternatywnie, stężony roztwór może być również podany za pomocą odpowiedniego urządzenia do rozprowadzania leku w wodzie. Świeża woda z produktem leczniczym powinna być przygotowywana co 24 godziny. Woda z produktem leczniczym powinna być jedynym dostępnym źródłem wody do picia, w okresie leczenia. Woda z lekiem nie może być przygotowywana ani przechowywana w metalowym pojemniku. Maksymalna rozpuszczalność produktu w wodzie wynosi 72 g/l. Rozpuszczalność produktu zależy od pH wody; będzie się on wytrącać po zmieszaniu w roztworze alkalicznym. **OKRESY KARENCJI:** Świnie: Tkanki jadalne: 4 dni Kury: Tkanki jadalne: 5 dni; Indyki: Tkanki jadalne: 12 dni; Produkt niedopuszczony do stosowania u ptaków produkujących jaja lub odchowywanych z zamiarem pozyskiwania jaj przeznaczonych do spożycia przez ludzi. **PRZECIWWSKAZANIA:** Nie stosować w przypadkach nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą. Nie stosować u zwierząt z zaburzeniami pracy wątroby. **SPECJALNE OSTRZEŻENIA DLA KAŻDEGO Z DOCELOWYCH GATUNKÓW ZWIERZĄT:** Spożycie produktu leczniczego przez zwierzęta może być zmienione w wyniku choroby. W przypadku niewystarczającego spożycia wody do picia, zwierzęta powinny być leczone drogą pozajelitową. Należy unikać podawania zbyt małych dawek i/lub leczenia przez niewystarczająco długi czas, ponieważ może to powodować rozwój oporności bakteryjnej. **SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA:** Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt: Nieprawidłowe stosowanie produktu może prowadzić do wzrostu częstotliwości występowania bakterii opornych na tetracykliny z powodu możliwej oporności krzyżowej. Stosowanie produktu powinno być oparte na badaniach wrażliwości bakterii izolowanych od zwierząt. Jeśli nie jest to możliwe, leczenie powinno uwzględniać lokalne (na poziomie regionu, farmy) informacje epidemiologiczne dotyczące wrażliwości bakterii. Bezpieczeństwo produktu nie zostało określone u prosiąt przed odsadzeniem. Należy unikać podawania produktu leczniczego w utleniających się naczyniach i sprzęcie do pojenia. Nie stosować, w przypadku wykrycia oporności na tetracykliny w stadzie, ze względu na możliwość wystąpienia oporności krzyżowej. Ze względu na prawdopodobną zmienność (zależną od czasu, położenia geograficznego) występowania oporności bakterii na doksycyklinę zalecane jest pobranie próbek od zakażonych zwierząt i wykonanie badań wrażliwości. Udokumentowano wysoką oporność na tetracykliny wśród szczepów *E. coli* izolowanych od kurcząt. Dlatego w leczeniu zakażeń wywołanych przez *E. coli* produkt należy stosować wyłącznie po wykonaniu badań wrażliwości. Ponieważ nie zawsze uzyskuje się eradykację patogenów docelowych, leczenie powinno być skojarzone z dobrą praktyką postępowania, polegającą na zachowaniu odpowiedniej higieny, właściwej wentylacji i unikania nadmiernego zagęszczenia zwierząt. **Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom:** W czasie przygotowywania i podawania należy unikać bezpośredniego kontaktu produktu ze skórą, oczami lub błonami śluzowymi oraz wdychania pyłów. Osoby o stwierdzonej nadwrażliwości na tetracykliny powinny unikać kontaktu z produktem leczniczym weterynaryjnym. Podczas sporządzania i podawania roztworu należy stosować środki ochrony osobistej, takie jak rękawice ochronne (np. z gumy lub lateksu), okulary i odpowiednią maskę przeciwpyłową (jednorazową półmaskę zgodną z Normą Europejską EN149 lub maskę wielokrotnego użytku odpowiadającą Normie Europejskiej EN140 z filtrem zgodnym z EN143). Bezpośrednio po zakończeniu pracy należy umyć skórę narażoną na zanieczyszczenia. W razie przypadkowego kontaktu produktu z oczami, należy przepłukać je dużą ilością czystej wody. Nie palić, nie jeść i nie pić podczas pracy z produktem. Po przypadkowym połknięciu należy niezwłocznie zasięgnąć porady lekarskiej oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie. Obrzęk twarzy, warg lub oczu oraz trudności w oddychaniu są bardzo poważnymi objawami, które wymagają natychmiastowej pomocy lekarskiej. **DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE (CZĘSTOTLIWOŚĆ I STOPIEŃ NASILENIA):** W rzadkich przypadkach mogą wystąpić reakcje alergiczne i fotowrażliwości. W przypadku podejrzenia wystąpienia działań niepożądanych należy przerwać leczenie. Częstotliwość występowania działań niepożądanych przedstawia się zgodnie z poniższą regułą: bardzo często (więcej niż 1 na 10 leczonych zwierząt wykazujących działanie(a) niepożądane); często (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 100 leczonych zwierząt); niezbyt często (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 1000 leczonych zwierząt); rzadko (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 10000 leczonych zwierząt); bardzo rzadko (mniej niż 1 na 10000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty). **Wyłącznie dla zwierząt. Wydany z przepisu lekarza – Rp. Do podania wyłącznie z przepisu lekarza weterynarii. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU:** 2256/13. **NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO:** LABORATORIOS KARIZOO, S.A. Polígono Industrial La Borda, Mas Pujades, 11-12, 08140 – Caldes de Montbui, Barcelona, Hiszpania. **LOKALNY PRZEDSTAWICIEL PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO:** Vet-Agro TRADING Sp. z o.o. ul. Mełgiewska 18, 20-234 Lublin. ChPL: 15.06.2021 r.

KAR.U.05.2024.319



Vet-Agro Trading sp. z o.o.
ul. Mełgiewska 18,
20-234 Lublin

ZOSTAŃMY
W KONTAKCIE!

