

Auexa ur. 1



PRODUS MEDICINAL VETERINAR

ALBENDAKEL 10%

PARTEA I B

Forma farmaceutică

Suspensie orală



PRODUS MEDICINAL VETERINAR
ALBENDAKEL 10%

PARTEA I B

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Forma farmaceutică

Suspensie orală

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ALBENDAKEL 10% 100 mg/ml suspensie orală, pentru bovine ovine, caprine și cămile.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml conține:

Substanță activă:

Albendazol 100 mg

Excipienti:

Metilparahidroxibenzoat	2.0 mg
Propilparahidroxibenzoat	0.2 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie orală de culoare albă până la alb-gri.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine, ovine, caprine, și cămile.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

In tratamentul infestațiilor cu:

Nematode gastrointestinale in stadiu larvar si adult : Haemonchus, Ostertagia(incluzand si larvele ei hipobiotice), Trichostrongylus, Oesophagostomum, Cooperia, Nematodirus, Capillaria, Bunostomum, Strongyloides la ovine, caprine, bovine si camelide; Chabertia ovina, Marshallagia marshali si Gaigeria pachyscelis la ovine.

Nematode pulmonare in stadiu larvar si adult : Dyciocalus, Protostrongylus spp, la ovine, caprine.

Viermi plati hepatici adulti(trematode) : Fasciola hepatica, la bovine, ovine, caprine; Dicrocoelium dendriticum la ovine, caprine; Fasciola gigantica, Fascioloides magna, Paramphistoma la bovine.

Tenii (indepartarea segmentelor si a scolecsilor) : Moniezia.

4.3 Contraindicații

A nu se utilizeaza la animale cunoscute cu hipersensibilitate la substanța activa sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Alegerea dozei de tratament se va face pe baza estimării greutății animalelor care se tratează.

Se va acorda o atenție deosebită animalelor gestante și animalelor stresate din cauza subnutriției, a condițiilor meteorologice nefavorabile și a stabulației.

Pentru evitarea dezvoltării rezistenței paraziștilor la tratamentul cu antihelmintice, se vor evita :

- utilizarea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă pentru o perioadă lungă de timp.
- subdozarea, prin subestimarea greutății corporale sau în urma administrării greșite a medicamentului.

Dozarea incorectă poate favoriza dezvoltarea rezistenței la antihelmintice.

In cazul dezvoltării rezistenței paraziștilor la anumite antihelmintice, utilizați pentru tratament un antihelmintic din alta clasa farmacologică și cu un mod de acțiune diferit.

Suspiciunile de cazuri clinice cu rezistență la antihelmintice ar trebui să fie investigate în continuare cu ajutorul testelor (de exemplu, testul de reducere a numărului de oua din fecale). În cazul în care rezultatele testelor sugerează o rezistență puternică față de un anumit antihelmintic, ar trebui să fie utilizat un alt antihelmintic aparținând altor clase farmacologice și având un mod de acțiune diferit.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1. Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

4.5.2. Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

A nu se mânca, bea sau fuma în timpul utilizării produsului.

A se evita contactul cu ochii.

Se vor îndepărta imediat eventualele urme de produs ajunse în mod accidental în ochi sau pe piele, prin spălare cu multă apă.

În caz de contact accidental cu produsul solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Cercetările și experiențele în domeniu au arătat că albendazolul este un medicament sigur. La dozele recomandate nu s-au semnalat reacții adverse.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

Nu se utilizează în prima luna de gestație.

Efecte teratogene au fost raportate la şobolani, iepuri și oi după administrarea la femeile la începutul gestației.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul se administrează pe cale orala în următoarele doze :

Viermi gastro-intestinali, viermi localizați la nivelul pulmonului, viermi lați:

Ovine și caprine: 0,5 ml/10 kg greutate corporală.

Bovine, cămile: 4 ml/ 50 kg greutate corporală.

Trematode hepatică:

Ovine și caprine: 0,5 ml-0,75 ml/10 kg greutate corporală (trematode hepatic mari)

1 ml /10 kg greutate corporală (trematode hepatic mici)

Bovine : 5 ml/ 50 kg greutate corporală (Faciola hepatica)

7,5 ml/50 kg greutate corporală (F. Gigantica, F. magna, Paramphystoma)

Animalele expuse constant parazitarilor interne trebuie retratare de câte ori este necesar.

A se agita flaconul înainte de utilizare.

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată cat mai precis posibil și ar trebui să fie verificată și exactitatea dispozitivului de administrare.

În caz de reinfestare, cereți sfatul medicului veterinar privind frecvența administrării produsului și necesitatea repetării tratamentului.

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

Supradozarea cu doze de zece ori mai mari decât doza maxima recomandata este puțin probabil sa determine reacții adverse la animalele sănătoase.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe: 14 zile.

A nu se folosi la animalele în lactație când laptele este destinat consumului uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmaceutica: antihelmintice, benzimidazoli și substanțe înrudite

Cod ATC Vet: QP52AC11

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Albendazolul este o substanță antihelmintica cu un spectru larg de activitate împotriva stadiilor mature și imature ale nematodelor intestinale și pulmonare, cestodelor(stadii mature și imature) și trematodelor(Fasciola hepatica)

Benzimidazolii actioneaza prin :

- Inhibarea polimerizarii microtubilor parazitului
- Inhibarea absorbtiei de glucoza din intestin
- Inhibarea enzimei fumarat-reductaza.

ALBENDAKEL 10%, are actiune antihelmintica împotriva urmatorilor paraziți interni :

Nematode gastrointestinale în stadiu larvar și adult : Haemonchus, Ostertagia (inclusiv și larvele ei hipobiotice), Trichostrongylus, Oesophagostomum, Cooperia, Nematodirus, Capillaria, Bunostomum, Strongyloides la ovine, caprine, bovine și camelide; Chabertia ovina, Marshallagia marshali și Gaigeria pachyscelis la ovine.

Nematode pulmonare în stadiu larvar și adult : Dycotiocalus, Protostrongylus spp, la ovine, caprine.

Viermi plati hepatici adulți (trematode) : Fasciola hepatica la bovine, ovine, caprine; Dicrocoelium dendriticum la ovine, caprine; Fasciola gigantica, Fascioloides magna, Paramphistoma la bovine.

Tenii (departarea segmentelor și a scolecsilor) : Moniezia.

În plus, doza recomandată de albendazol are acțiune ovocidă.

Descreșterea activității poate apărea în cazul rezistenței la benzimidazoli.

5.2 Particularități farmacocinetice

Proprietatile farmacocinetice ale albendazolului au fost studiate la bovine, ovine și la animale de laborator (soareci, şobolani). Caracteristicile farmacocinetice care au rezultat din aceste studii au fost urmatoarele :

- albendazolul este rapid excretat de țesuturi și nu este reținut în organele interne.
- după administrarea pe cale orală, benzimidazolii sunt metabolizați în cantitate mare la bovine.
- după oxidare și hidroliza metaboliții (care sunt mai solubili decât albendazolul), se distribuie în sânge, țesuturi, bilă și urina.

La rumegătoare, suspensia de albendazol este absorbță lent și aproape complet din rumen, după care este rapid metabolizată în primul pas de către ficat în metabolitul principal albendazol sulfoxid și în metabolitul secundar albendazol sulfonă și alți metaboliți.

La rumegătoare albendazolul este predominant excretat prin urină. Eliminarea prin bilă este aproximativ 15% la oi. Cei mai mulți metaboliți sunt excretați sub forma neconjugată.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Silicat de aluminiu și magneziu



Carboximetilceluloză sodică (E466)
Propilenglicol
Polisorbat 80 (E433)
Sorbitan monolaurat (E493)
Metil parahidroxibenzoat
Propil parahidroxibenzoat
Dimeticona emulsie anti-spuma
Zaharină sodică (854)
Aroma de portocală lichidă
Fosfat disodiu dihidrat
Sodiu dihidrogen fosfat dihidrat
Apă purificată

6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se depozita la temperaturi sub 25°C. fericit de lumină directă.
A se feri de îngheț.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din HDPE conținând 120 ml, 250 ml, 500 ml și 1 litru suspensie.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare 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. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

KELA N.V., St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, Belgia

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120306

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

16.05.2001- 08.08.2006 - 19.11.2012

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

30.04.2015

INTERDICTIONI PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară.



PRODUS MEDICINAL VETERINAR
ALBENDAKEL 10%

PARTEA I B

A – ETICHETARE

Forma Farmaceutică

Suspensie orală

Anexa nr. 3

(Circular stamp)

PRODUS MEDICINAL VETERINAR
ALBENDAKEL 10%

PARTEA I B

A – ETICHETARE – „AMBALAJUL PRIMAR”

Forma Farmaceutică

Suspensie orală

PARTICULARITĂȚI CE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR
Flacoane din HDPE de 120 ml, 250 ml, 500 ml și 1 litru

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ALBENDAKEL 10%, 100 mg/ml suspensie orală, pentru bovine, ovine, caprine si cămile.

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml conține:

Substanța activă:

Albendazol 100 mg

Excipienti:

Metilparahidroxibenzoat 2.0 mg

Propilparahidroxibenzoat 0.2 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

120 ml, 250 ml, 500 ml și 1 L.

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, și cămile.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

In tratamentul infestațiilor cu;

Nematode gastrointestinale in stadiu larvar si adult : Haemonchus, Ostertagia (incluzand si larvele ei hipobiotice), Trichostrongylus, Oesophagostomum, Cooperia, Nematodirus, Capillaria, Bunostomum, Strongyloides la ovine, caprine, bovine si camelide; Chabertia ovina, Marshallagia marshali si Gaigeria pachyscelis la ovine.

Nematode pulmonare in stadiu larvar si adult : Dyctiocaulus, Protostrongylus spp, la ovine, caprine.

Viermi plati hepatici adulti (trematode) : Fasciola hepatica, la bovine, ovine, caprine; Dicrocoelium dendriticum la ovine, caprine; Fasciola gigantica, Fascioloides magna, Paramphistoma la bovine.

Tenii (indepartarea segmentelor si a scolecsilor) : Moniezia.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 14 zile

A nu se folosi la animalele în lactație când laptele este destinat consumului uman.

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

A se citi prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

După deschiderea flaconului se va utiliza pana la.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C , ferit de lumină și îngheț.

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 RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar.

A se elibera numai pe bază de prescripție veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

KELA N.V., St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, Belgia

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120306

17. DATA FABRICАȚIEI ȘI NUMĂRUL LOTULUI

Lot (serie):



PRODUS MEDICINAL VETERINAR

ALBENDAKEL 10%

PARTEA I B

A – ETICHETARE – „AMBALAJUL SECUNDAR”

Forma Farmaceutică

Suspensie orală

GIVP AUTORISAT

PARTICULARITĂȚI CE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutii din carton cu 20 flacoane de 1litru

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ALBENDAKEL 10%, 100 mg/ml suspensie orală, pentru bovine, ovine, caprine și cămile.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOM ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml conține:

Substanța activă:

Albendazol 100 mg

Excipienti:

Metilparahidroxibenzoat 2.0 mg

Propilparahidroxibenzoat 0.2 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 de flacoane de 1 L.

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, și cămile.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

In tratamentul infestațiilor cu;

Nematode gastrointestinale in stadiu larvar si adult : Haemonchus, Ostertagia (incluzand si larvele ei hipobiotice), Trichostrongylus, Oesophagostomum, Cooperia, Nematodirus, Capillaria, Bunostomum, Strongyloides la ovine, caprine, bovine si camelide; Chabertia ovina, Marshallagia marshali si Gaigeria pachyscelis la ovine.

Nematode pulmonare in stadiu larvar si adult : Dycotiocalus, Protostrongylus spp, la ovine, caprine.

Viermi plati hepatici adulți (trematode) : Fasciola hepatica, la bovine, ovine, caprine; Dicrocoelium dendriticum la ovine, caprine; Fasciola gigantica, Fascioloides magna, Paramphistoma la bovine.

Tenii (independarea segmentelor si a scolecsilor) : Moniezia.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 14 zile

A nu se folosi la animalele în lactație când laptele este destinat consumului uman.

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

A se citi prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII



EXP

După deschiderea flaconului se va utiliza pana la.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C , ferit de lumină și îngheț.

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.

A se elibera numai pe bază de prescripție veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

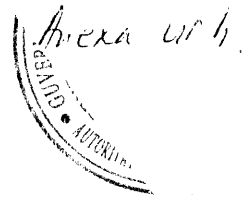
KELA N.V., St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, Belgia

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120306

17. DATA FABRICΑȚIEI ȘI NUMĂRUL LOTULUI

Lot (serie):



PRODUS MEDICINAL VETERINAR
ALBENDAKEL 10%

PARTEA I B

B – PROSPECT

Forma farmaceutică

Suspensie orală



PROSPECT

ALBENDAKEL 10%, 100 mg/ml suspensie orală, pentru bovine, ovine, caprine, și cămile

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI ALE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERIȚI

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

KELA N.V., St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, Belgia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ALBENDAKEL 10%, 100 mg/ml suspensie orală, pentru bovine, ovine, caprine, și cămile.

3. DECLARAAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

1 ml conține:

Substanță activă:

Albendazol	100 mg
------------	--------

Excipienți:

Metilparahidroxibenzoat	2.0 mg
-------------------------	--------

Propilparahidroxibenzoat	0.2 mg
--------------------------	--------

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

In tratamentul infestațiilor cu:

Nematode gastrointestinale în stadiu larvar și adult : Haemonchus, Ostertagia (incluzând și larvele ei hipobiotice), Trichostrongylus, Oesophagostomum, Cooperia, Nematodirus, Capillaria, Bunostomum, Strongyloides la ovine, caprine, bovine și camelide; Chabertia ovina, Marshallagia marshali și Gaigeria pachyscelis la ovine.

Nematode pulmonare în stadiu larvar și adult : Dyctiocaulus, Protostrongylus spp, la ovine, caprine.

Viermi plati hepatici adulți (trematode) : Fasciola hepatica, la bovine, ovine, caprine; Dicrocoelium dendriticum la ovine, caprine; Fasciola gigantica, Fascioloides magna, Paramphistoma la bovine.

Tenii (independarea segmentelor și a scolecsilor) : Moniezia.

5. CONTRAINDIICAȚII

A nu se utiliza la animale cunoscute cu hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Cercetările și experiențele în domeniu au arătat că albendazolul este un medicament sigur. La dozele recomandate efecte adverse probabile nu sunt așteptate.

Dacă observați orice efect grav sau alte efecte nemenționate în acest prospect, vă rugăm anunțați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, și cămile.

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

Produsul se administrează pe cale orala în următoarele doze :

Viermi gastro-intestinali, viermi localizați la nivelul pulmonului, viermi lați:

Ovine și caprine: 0,5 ml/10 kg greutate corporală.

Bovine, cămile: 4 ml/ 50 kg greutate corporală.

Trematode hepatice:

Ovine și caprine: 0,5 ml-0,75 ml/10 kg greutate corporală (trematode hepatice mari)

1 ml /10 kg greutate corporală (trematode hepatice mici)

Bovine : 5 ml/ 50 kg greutate corporală(Faciola hepatica)

7,5 ml/50 kg greutate corporală (. F. Gigantica, F. magna, Paramphistoma)

Animalele expuse constant parazitarilor interne trebuie retratate de câte ori este necesar.

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporala trebuie determinata cat mai precis posibil si ar trebui sa fie verificata si exactitatea dispozitivului de administrare.

Pentru împiedicarea difuzării pe pășune, odată cu fecalele, a substanței active din medicament, recomandăm ca pe perioada tratamentului, animalele sa fie ținute în padoc/grajd, iar materiile fecale vor fi depozitate la platforma de gunoi pentru a fi inactivate biologic si chimic.

In caz de reinfestare, cereți sfatul medicului veterinar privind frecventa administrării produsului si necesitatea repetării tratamentului.

Pentru împiedicarea difuzării pe pășune, odată cu fecalele, a substanței active din medicament, recomandăm ca pe perioada tratamentului, animalele sa fie ținute în padoc/grajd, iar materiile fecale vor fi depozitate la platforma de gunoi pentru a fi inactivate biologic si chimic.

In caz de reinfestare, cereți sfatul medicului veterinar privind frecventa administrării produsului si necesitatea repetării tratamentului.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita flaconul înainte de utilizare.

A se respecta dozele recomandate.

10. TEMPORALITATEA TRATAMENTULUI

Carne și organe: 14 zile.

A nu se folosi la animalele în lactație când laptele este destinat consumului uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatura sub 25°C ,ferit de lumină directă.

A se feri de îngheț.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului : 28 zile.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Alegerea dozei de tratament se va face pe baza estimării greutății animalelor care se tratează.

Se va acorda o atenție deosebită animalelor gestante și animalelor stresate din cauza subnutriției, a condițiilor meteorologice nefavorabile și a stabulației.

Pentru evitarea dezvoltării rezistenței paraziților la tratamentul cu antihelmintice, se vor evita :

- utilizarea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasa pentru o perioadă lungă de timp.

- subdozarea, prin subestimarea greutății corporale sau în urma administrării greșite a medicamentului.

Dozarea incorectă poate favoriza dezvoltarea rezistenței la antihelmintice.



In cazul dezvoltării rezistenței parazișilor la anumite antihelmintice, utilizați pentru tratament un antihelmintic din alta clăsa farmacologică și cu un mod de acțiune diferit.

Suspiciunile de cazuri clinice cu rezistență la antihelmintice ar trebui să fie investigate în continuare cu ajutorul testelor (de exemplu, testul de reducere a numărului de ouă din fecale). În cazul în care rezultatele testelor sugerează o rezistență puternică față de un anumit antihelmintic, ar trebui să fie utilizat un antihelmintic aparținând altor clase farmacologice și având un mod de acțiune diferit.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

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

A nu se mânca, bea sau fuma în timpul utilizării produsului.

A se evita contactul cu ochii.

Se vor îndepărta imediat eventualele urme de produs ajunse în mod accidental în ochi sau pe piele, prin spălare cu multă apă.

În caz de contact accidental cu produsul solicitați imediat sfatul medicului și prezența medicului prospectul produsului sau eticheta.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

Nu se utilizează în prima luna de gestație.

Efecte teratogene au fost raportate la şobolani, iepuri și oi după administrarea la femeile la începutul gestației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Supradozarea cu doze de zece ori mai mari decât doza maxima recomandata este puțin probabil să determine reacții adverse la animalele sănătoase.

Incompatibilități

Nu se cunosc.

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. DATE ÎN BAZA CĂRORA PROSPECTUL A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ

30.04.2015

15. ALTE INFORMAȚII

Proprietăți farmacodinamice

Albendazolul este o substanță antihelmintică cu un spectru larg de activitate împotriva stadiilor mature și imature ale nematodelor intestinale și pulmonare, cestodelor (stadii mature și imature) și trematodelor (Fasciola hepatica)

Benzimidazolii acționează prin :

- Inhibarea polimerizării microtubilor parazitului
- Inhibarea absorbției de glucoza din intestin
- Inhibarea enzimei fumarat-reductaza.

ALBENDAKEL 10%, are acțiune antihelmintica împotriva urmatorilor paraziți interni :

Nematode gastrointestinale în stadiu larvar și adult : Haemonchus, Ostertagia (incluzând și larvele ei hipobiotice), Trichostrongylus, Oesophagostomum, Cooperia, Nematodirus, Capillaria, Bunostomum, Strongyloides la ovine, caprine, bovine și camelide; Chabertia ovina, Marshallagia marshali și Gaigeria pachyscelis la ovine.

Nematode pulmonare în stadiu larvar și adult : Dyciocalus, Protostrongylus spp, la ovine, caprine.

Viermi plati hepatici adulți (trematode) : Fasciola hepatica, la bovine, ovine, caprine; Dicrocoelium dendriticum la ovine, caprine; Fasciola gigantica, Fascioloides magna, Paramphistoma la bovine.

Tenii (independerea segmentelor și a scolecsilor) : Moniezia

În plus, doza recomandată de albendazol are acțiune ovocidă.

Descresterea activității poate apărea în cazul rezistenței la benzimidazoli.

Particularități farmacocinetice

Proprietățile farmacocinetice ale albendazolului au fost studiate la bovine, ovine și la animale de laborator (șoareci, șobolanii). Caracteristicile farmacocinetice care au rezultat din aceste studii au fost următoarele :

- albendazolul este rapid excretat de țesuturi și nu este reținut în organele interne.
- după administrarea pe cale orală, benzimidazolii sunt metabolizați în cantitate mare la bovine
- după oxidare și hidroliza metaboliții (care sunt mai solubili decât albendazolul), se distribuie în sânge, țesuturi, bila și urina

La rumegătoare suspensia de albendazol este absorbită lent și aproape complet din rumen, după care este rapid metabolizată în primul pas de către ficat în metabolitul principal albendazol sulfoxid și în metabolitul secundar albendazol sulfonă și alți metaboliți.

La rumegătoare albendazolul este predominant excretat prin urină. Eliminarea prin bilă este aproximativ 15% la oi. Cei mai mulți metaboliți sunt excretați sub forma neconjugată.

Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară

Prezentare:

Flacoane din HDPE conținând 120 ml, 250 ml, 500ml și 1 litru suspensie orală.

Cutii de carton cu 20 de flacoane.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal , va rugam sa contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.