

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

IVERVETO Injection, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine, porcine si cǎmile

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml produs contine:

Substanță activă:

Ivermectina.....10,00 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie injectabila, limpida, incolora

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

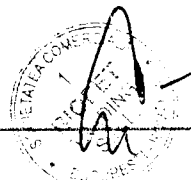
4.1 Specii țintă: bovine, ovine, caprine, porcine si cǎmile

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Produsul este recomandat pentru prevenirea (in efectivele unde diagnosticul a fost confirmat) si tratamentul nematodozelor gastrointestinale și pulmonare, a ectoparazitozelor și a parazitozelor larvare, astfel:

a. Bovine:

- **nematode gastrointestinale:**
 - *Ostertagia ostertagi* (adulți și L4, inclusiv formele hipobionte),
 - *Ostertagia lyrata*(adulți și L4)
 - *Haemonchus placei*(adulți și L4)
 - *Trichostrongylus axei*(adulți și L4)
 - *Trichostrongylus colubriformis*(adulți și L4)
 - *Strongiloides papillosus*(adulți)
 - *Cooperia oncophora*(adulți, L4)
 - *Cooperia pectinata*(adulți, L4)
 - *Cooperia punctata*(adulți, L4)
 - *Oesophagostomum radiatum*(adulți, L4)
 - *Nematodirus spathianus*(adulți)
 - *Nematodirus spatiger*(adulți)
 - *Bunostomum phlebotomum* (adulți, L4)
 - *Mecistocirrus digitatus*(adulți)
- **nematode pulmonare:** *Dictyocaulus viviparus*(adulți, L4 și larve hipobionte).



- **larve:** *hypoderma bovis*, *hypoderma lineatum*(toate cele trei stadii)
- **ectoparazitoze produse de păduchi:** *Linognathus vituli*, *Haematopinus eurysternus*, *Solenopotes capilatus*, *Bovicola bovis*, *Damalinia bovis*
- **ectoparazitoze produse de agenți ai scabiei:** *Psoroptes communis* var. *bovis*, *Sarcoptes scabiei* var. *bovis*, *Chorioptes bovis*.

b. Ovine și caprine

- **nematode pulmonare:** *Dictyocaulus filaria* (adulți, L3, L4), *Protostrongylus rufescens*(adulți și L4)
- **nematode gastrointestinale:**
 - *Haemonchus placei* (adulți), *Haemonchus contortus* (adulți și L4),
 - *Ostertagia circumcincta* (adulți și L4)
 - *Ostertagia trifurcata*(adulți și L4),
 - *Trichostrongylus axei* (adulți și L4),
 - *Trichostrongylus colubriformis* (adulți și L4)
 - *Trichostrongylus vitrinus*(adulți)
 - *Protostrongylus rufescens*
 - *Strongyloides papillosus*
 - *Gaigeria pachiscelis*
 - *Nematodirus spatiger*
 - *Nematodirus filicolis*(adulți, L4)
 - *Cooperia curticei*(adulți,L4)
 - *Oesophagostomum columbianum*(adulți, L4)
 - *Oesophagostomum venulosum*(adulți)
 - *Chabertia ovina*(adulți)
 - *Trichuris ovis*(adulți)
 - *Teladorsagia spp*
- **larve:** *Oestrus ovis*
- **ectoparazitoze produse de agenți ai scabiei:** *Sarcoptes scabiei* var *ovis*, *Psoroptes communis* var. *ovis*.

c. Porcine:

- **nematode gastrointestinale:**
 - *Ascaris suum* (adulți, L4),
 - *Hyostronyx rubidus* (adulți, L4)
 - *Oesophagostomum spp* (adulți, L4)
 - *Strongyloides ransoni*(adulți)
 - *Trichuris suis*(eficacitate slabă)
 - *Physocephalus sexalatus*
 - *Macracanthorhynchus hirudinaceus*
- **nematode pulmonare:** *Metastrongylus spp*(adulți)



- **nematode renale:** *Stephanurus dentatus*
- **ectoparazitoze produse de păduchi:** *Haematopinus suis*
- **ectoparazitoze produse de agenți ai scabiei:** *Sarcoptes scabiei var. suis*

d. Cămile:

- **nematode gastrointestinale(adulți, L4):**
 - *Haemonchus longistipes*
 - *Haemonchus contortus*
 - *Nematodriella dromaderii*
 - *Nematodirus spathiger*
 - *Chabertia ovina*
 - *Ostertagia spp*
 - *Oesophagostomum columbianum*
 - *Oesophagostomum venulosum*
 - *Trichuris cameli*
 - *Trichostrongylus axei*
 - *Trichostrongylus columbiformis*
 - *Trichostrongylus vitrinus*
 - *Trichostrongylus probolorus*
 - *Camelostrongylus mentulatus*
 - *Cooperia spp.*
- **nematode pulmonare(maturi, imaturi):** *Dictyocaulus cameli*
- **ectoparazitoze produse de agenți ai scabiei:** *Sarcoptes scabiei var. camelia*

4.3 Contraindicații

Nu se administreaza pe cale intravenoasa sau intramusculara.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se va utiliza la câini și pisici.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Se vor evita următoarele practici care pot crește riscul dezvoltării rezistenței și pot avea ca rezultat final ineficiența tratamentului:

- Utilizarea prea frecventă și folosirea repetată a unor antihelmintice din aceeași clasă, pentru o perioadă lungă de timp.

- Subdozarea, care poate fi cauzată de subestimarea greutății corporale sau de necalibrarea dispozitivelor de dozare (dacă este cazul)

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate prin metode adecvate (ovocoproscopie, etc); Dacă rezultatele testelor indică clar instalarea rezistenței față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelminic din altă clasă farmacologică și care are un mod diferit de acțiune.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Tratamentul împotriva larvelor de Hipoderma bovis nu trebuie administrat în timpul activitatii de zbor al muștelor (subfam. Hypoderminae). Bovinele trebuie să fie tratate pentru hipodermoză înainte de perioada de migrație a larvelor la nivel esofagian și a canalului vertebral sau după stadiul larvar.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ivermectine, vor evita contactul cu produsul.

Nu mâncați și nu fumati în timpul utilizării produsului. Spălați-vă mâinile după utilizare. În cazul apariției de reacții alergice (erupții cutanate, transpirații, dificultăți de respirație) solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

În cazul autoinjectării accidentale solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 Reacții adverse

Durere și inflamație tranzitorie pot fi observate la locul injectării.

La bovine a fost observat disconfort tranzitoriu.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

Produsul poate fi utilizat pe perioada gestăției și lactației

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 subcutanat, astfel:

Bovine, cămile: 1 ml IVERVETO pe 50 kg greutate corporala (echivalent cu 0,2 mg ivermectina/kg), intr-o singura doza.

Ovine și caprine: 0,5 ml IVERVETO pe 25 kg greutate corporala (echivalent cu 0,2 mg ivermectina/kg), intr-o singura doza.

Porcine: 1 ml IVERVETO pe 33 kg greutate corporala (echivalent cu 0,3 mg ivermectina / kg), intr-o singura doza. Pentru tineretul porcin cu greutatea mai mică de 16 kg, se administrează doza de sub 0,5 ml produs /animal.



Utilizați ac si seringă sterilă și dezinfecții locul de aplicare. Se injectează strict subcutanat, în spatele grebanului (spetei) la bovine, cămile, ovine și caprine și subcutanat, în spatele urechii la porcine, nu mai mult de 10 ml la un punct de injectare. Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

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

În cazul supradoxozării poate apărea ataxie, depresie la bovine.

La porcine se poate produce letargie, ataxie, midriază bilaterală, tremor intermitent, dispnee, tulburări de echilibru.

4.11 Timp de aşteptare

Carne și organe:

Bovine: 49 zile; ovine și caprine: 21 zile; porcine: 28 zile.

Nu este permisă utilizarea la animale în lactație care produc lapte pentru consum uman.

Nu este permisă utilizarea la cămilele a căror carne este destinată consumului uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: endectocide, lactone macrociclice - avermectine

Codul ATC VET : QP54AA01

5.1 Proprietăți farmacodinamice

IVERVETO injectabil conține ivermectina ca substanță activă. Ivermectina este un derivat al agentilor antiparazitari cu spectru larg denumiti avermectine, obținuti prin fermentarea microorganismelor saprofite *Streptomyces avermitilis*. Ivermectina controlează un spectru larg de paraziți interni și externi de la bovine, ovine, și porcine. Ivermectina acionează asupra nematodelor prin stimularea eliberării de acid gamma-aminobutiric (GABA), neurotransmitator inhibitor din terminațiile nervoase presinaptice și consolidează legarea de receptorii specifici ai jonctiunii nervoase. În consecință, nematodele devin imobile și mor.

La artropode, ivermectina inhibă transmiterea semnalului nervos și jonctiunile neuromusculare prin același mecanism. Amplificarea acțiunii GABA, duce la paralizia artropodelor.

5.2 Particularități farmacocinetice

Ivermectina este rapid absorbită și atinge concentrații mari în plasmă. Este în principal excretată prin bilă, fecale și urină. Metabolitii săi pot fi detectați în concentrații ridicate în tesutul gras și ficat.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Glicerol formal

Propilen-glicol

6.2 Incompatibilități majore



în lipsa studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinar.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 4 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lasă la vederea și indemana copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra într-un loc uscat. A se proteja de lumină. A nu se congela.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din polipropilena de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml inchise cu dopuri de cauciuc brombutilic tip I, sigilate cu capsă de aluminiu.

Cutie colectiva de carton x 48 flacoane

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinar 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.

Ivermectina este toxică pentru pești și alte organisme acvatice.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VMD Animal Health Ltd.

H-1051, Budapest, Sas. u. 10-12

Ungaria

Tel/Fax: 36 1 215-0410, 219-5913;

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150158

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

15.06.2004; 25.07.2006/08.05.2015

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Noiembrie 2017

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rețeta veterinară.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane din polipropilena de 50 ml, inchise cu dopuri de cauciuc brombutilic tip I, sigilate cu capsă de aluminiu.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

IVERVETO Injection, 10 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, caprine, porcine și cămile
Ivermectina

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Ivermectina..... 10,00 mg/ml

3. CONTINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMAR DE DOZE

Flacon de 50 ml

4. CALE DE ADMINISTRARE

Strict subcutanat.

5. TEMPORALITATEA UTILIZĂRII

Carne și organe:

Bovine: 49 zile; ovine, caprine: 21 zile; porcine: 28 zile.

Nu este permisă utilizarea la animale în lactație care produc lapte pentru consum uman.

Nu este permisă utilizarea la camilele a căror carne este destinată consumului uman

6. NUMARUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Dupa prima deschidere a ambalajului primar se va utiliza imediat

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

“Numai pentru uz veterinar”

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR
INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Flacoane din polipropilena de 100 ml, 250 ml, 500 ml inchise cu dopuri de cauciuc brombutilic tip I, sigilate cu capsă de aluminiu.
Cutie colectiva de carton x 48 flacoane

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

IVERVET_o Injection, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine, porcine si cămile
Ivermectina

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Ivermectina..... 10,00 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie injectabila

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml, 250 ml, 500 ml
Cutie colectiva de carton x 48 flacoane

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, porcine si camile

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

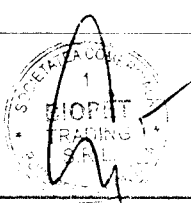
8. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Bovine: 49 zile; ovine, caprine: 21 zile; porcine: 28 zile.

Nu este permisă utilizarea la animale în lactație care produc lapte pentru consum uman.

Nu este permisă utilizarea la camilele a căror carne este destinată consumului uman



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

Citii prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Dupa prima deschidere a ambalajului primar se va utiliza imediat

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra într-un loc uscat.

A se proteja de lumină.

A nu se congela.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Materialele neutilizate se vor elmina conform cerintelor locale

Eliminarea: cititi prospectul produsului

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VMD Animal Health Ltd.
H- 1051 Budapest, Sas r u.10-12 , Ungaria

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150158

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie> < Lot> {număr}



PROSPECT

IVERVET_o Injection, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine, porcine si cāmile

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

VMD Animal Health Ltd.

H-1051 Budapest, Sas u. 10-12, Ungaria

Producător pentru eliberarea seriei:

V.M.D. n.v.

Hoge Mauw 900, B-2370 Arendonk, BELGIA

Tel.: 0032 14.67.20.51; Fax: 0032 14.67.21.52

e-mail: info@vmdvet.be

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

IVERVET_o Injection, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine, porcine si cāmile

Ivermectina

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Substanță activă:

Ivermectina.....10,00 mg/ml

4. INDICAȚII

Produsul este recomandat pentru prevenirea (in efectivele unde diagnosticul a fost confirmat) si tratamentul nematodozelor gastrointestinale și pulmonare, a ectoparazitozelor și a parazitozelor larvare, astfel:

a. Bovine:

- **nematode gastrointestinale:**
 - *Ostertagia ostertagi* (adulți și L4, inclusiv formele hipobionte),
 - *Ostertagia lyrata*(adulți și L4)
 - *Haemonchus placei*(adulți și L4)
 - *Trichostrongylus axei*(adulți și L4)
 - *Trichostrongylus colubriformis*(adulți și L4)
 - *Strongiloides papillosus*(adulți)
 - *Cooperia oncophora*(adulți, L4)
 - *Cooperia pectinata*(adulți, L4)
 - *Cooperia punctata*(adulți, L4)



- *Oesophagostomum radiatum*(adulti, L4)
- *Nematodirus spathianus*(adulti)
- *Nematodirus spatiger*(adulti)
- *Bunostomum phlebotomum* (adulti, L4)
- *Mecistocirrus digitatus*(adulti)
- **nematode pulmonare:** *Dictyocaulus viviparus*(adulti, L4 și larve hipobionte).
- **larve:** *hypoderma bovis*, *hypoderma lineatum*(toate cele trei stadii)
- **ectoparazitoze produse de păduchi:** *Linognathus vituli*, *Haematopinus eurysternus*, *Solenopotes capilatus*, *Bovicola bovis*, *Damalinia bovis*
- **ectoparazitoze produse de agenți ai scabiei:** *Psoroptes communis* var. *bovis*, *Sarcoptes scabiei* var. *bovis*, *Chorioptes bovis*.

b. Ovine si caprine :

- **nematode pulmonare:** *Dictyocaulus filaria* (adulti, L3, L4), *Protostrongylus rufescens*(adulti și L4)
- **nematode gastrointestinale:**
 - *Haemonchus placei* (adulti), *Haemonchus contortus* (adulti și L4),
 - *Ostertagia circumcincta* (adulti și L4)
 - *Ostertagia trifurcata*(adulti și L4),
 - *Trichostrongylus axei* (adulti și L4),
 - *Trichostrongylus colubriformis* (adulti și L4)
 - *Trichostrongylus vitrinus*(adulti)
 - *Protostrongylus rufescens*
 - *Strongyloides papillosus*
 - *Gaigeria pachiscelis*
 - *Nematodirus spatiger*
 - *Nematodirus filicolis*(adulti, L4)
 - *Cooperia curticei*(adulti, L4)
 - *Oesophagostomum columbianum*(adulti, L4)
 - *Oesophagostomum venulosum*(adulti)
 - *Chabertia ovina*(adulti)
 - *Trichuris ovis*(adulti)
 - *Teladorsagia spp*
- **larve:** *Oestrus ovis*
- **ectoparazitoze produse de agenți ai scabiei:** *Sarcoptes scabiei* var *ovis*, *Psoroptes communis* var. *ovis*.

c. Porcine:

- **nematode gastrointestinale:**

- *Ascaris suum* (adulti, L4),



- *Hyostronyilus rubidus* (adulți, L4),
- *Oesophagostomum spp* (adulți, L4),
- *Strongyloides ransoni*(adulți)
- *Trichuris suis*(eficacitate slabă)
- *Physocephalus sexalatus*
- *Macracanthorhynchus hirudinaceus*

- **nematode pulmonare:** *Metastrongylus spp*(adulți)
- **nematode renale:** *Stephanurus dentatus*
- **ectoparazitoze produse de păduchi:** *Haematopinus suis*
- **ectoparazitoze produse de agenți ai scabiei:** *Sarcoptes scabiei var. suis*

d. Cămile:

- **nematode gastrointestinale(adulți, L4):**
 - *Haemonchus longistipes*
 - *Haemonchus contortus*
 - *Nematodriella dromaderii*
 - *Nematodirus spathiger*
 - *Chabertia ovina*
 - *Ostertagia spp*
 - *Oesophagostomum columbianum*
 - *Oesophagostomum venulosum*
 - *Trichuris cameli*
 - *Trichostrongylus axei*
 - *Trichostrongylus columbiformis*
 - *Trichostrongylus vitrinus*
 - *Trichostrongylus probolorus*
 - *Camelostrongylus mentulatus*
 - *Cooperia spp.*
- **nematode pulmonare(maturi, imaturi):** *Dictyocaulus cameli*
- **ectoparazitoze produse de agenți ai scabiei:** *Sarcoptes scabiei var. camelia*

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administreaza pe cale intravenoasa sau intramusculara.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă, sau la oricare dintre excipienți.

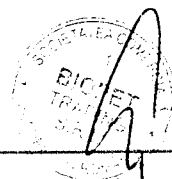
Nu se va utiliza la câini și pisici

6. REACȚII ADVERSE

Durere si inflamatie tranzitorie pot fi observate la locul injectarii.

La bovine a fost observat disconfort tranzitoriu.

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 si cămile .

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administreaza subcutanat, astfel:

Bovine, cămile: 1 ml IVERVETO pe 50 kg greutate corporala (echivalent cu 0,2 mg ivermectina/kg), intr-o singura doza.

Ovine si caprine : 0,5 ml IVERVETO pe 25 kg greutate corporala (echivalent cu 0,2 mg ivermectina/kg), intr-o singura doza.

Porcine: 1 ml IVERVETO pe 33 kg greutate corporala (echivalent cu 0,3 mg ivermectina / kg), intr-o singura doza. Pentru tineretul porcin cu greutatea mai mică de 16 kg, se administrează doza de sub 0,5 ml produs/animal.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Utilizați ac și seringă sterilă și dezinfecția locul de aplicare. Se injectează strict subcutanat, în spatele grebanului (spetei) la bovine, cămile, ovine și caprine și subcutanat, în spatele urechii la porcine, nu mai mult de 10 ml la un punct de injectare. Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

Nu se va utiliza dacă sunt constatare semne de deteriorare ale ambalajului primar

10. TEMPORALITATEA UTILIZĂRII

Carne și organe:

Bovine: 49 zile; ovine, caprine: 21 zile porcine: 28 zile.

Nu este permisă utilizarea la animale în lactație care produc lapte pentru consum uman.

Nu este permisă utilizarea la cămilele a căror carne este destinată consumului uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lase la îndemana și vederea copiilor.

A nu se păstrează la temperatură mai mare de 25°C. A se păstra într-un loc uscat. A se proteja de lumină. A nu se congela.

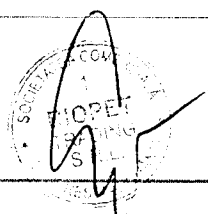
A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar : se va utiliza imediat.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Se vor evita următoarele practici care pot crește riscul dezvoltării rezistenței și pot avea ca rezultat final ineficiența tratamentului:



- Utilizarea prea frecventă și folosirea repetată a unor antihelmintice din aceeași clasă, pentru o perioadă lungă de timp.
 - Subdozarea, care poate fi cauzată de subestimarea greutății corporale sau de necalibrarea dispozitivelor de dozare (dacă este cazul)
- Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate prin metode adecvate (ovocoprocopie, etc); Dacă rezultatele testelor indică clar instalarea rezistenței față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelminitic din altă clasă farmacologică și care are un mod diferit de acțiune.

Precauții speciale pentru utilizare:

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Tratamentul împotriva larvelor de Hipoderma bovis nu trebuie administrat în timpul activitatii de zbor al muștelor (subfam. Hypoderinae). Bovinele trebuie să fie tratate pentru hipodermoză înainte de perioada de migrație a larvelor la nivel esofagian și a canalului vertebral sau după stadiul larvar.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ivermectine, vor evita contactul cu produsul.

Nu mâncați și nu fumati în timpul utilizării produsului. Spălați-vă mâinile după utilizare. În cazul apariției de reacții alergice (erupții cutanate, transpirații, dificultăți de respirație) solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

În cazul autoinjectării accidentale solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

Produsul poate fi utilizat pe perioada gestatiei și lactatiei

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

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

În cazul supradozării poate apărea ataxie, depresie la bovine.

La porcine se poate produce letargie, ataxie, midriază bilaterală, tremor intermitent, dispnee, tulburări de echilibru.

Incompatibilități

În lipsa studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.



13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.
Toxic pentru pești și alte organisme acvatice.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL
Noiembrie 2017**15. ALTE INFORMAȚII**

Flacoane din polipropilena de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml inchise cu dopuri de cauciuc brombutilic tip I, sigilate cu capsă de aluminiu.
Cutie colectiva de carton x 48 flacoane

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

