

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noromectin 18,7 mg/g pastă orală pentru cabaline

2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 g produs conține:

Substanță activă:

Ivermectină 18,7 mg

Excipient(excipienti):

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pastă orală.

Pastă albă omogenă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Cabaline

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Produsul este recomandat la cabaline în tratamentul parazitozelor produse de:

Strongili mari adulți și larve în stadiul al 4-lea (arterial) de *Strongylus vulgaris* adulți și larve în stadiul 4 (țesut) *Strongylus edentatus* și adulți de *Strongylus equinus*.

- Strongili mici, adulții inclusiv specii rezistente la benzimidazoli:
Cyathostomum catinatum,
- *Cyathostomum pateratum*,
- *Cylicocyclus ashworthi*,
- *Cylicocyclus elongatus*,
- *Cylicocyclus insigne*,
- *Cylicocyclus leptostomum*,
- *Cylicocyclus nassatus*,
- *Cylicocyclus radiatus*,
- *Cylicostephanus asymmetricus*,
- *Cylicostephanus bidentatus*,
- *Cylicostephanus calicatus*,
- *Cylicostephanus goldi*,
- *Cylicostephanus longibursatus*,
- *Cylicostephanus minutus*,
- *Cylicodontophorus bicornatus*
- *Gyalocephalus capitatus*.
- adulți și imaturi de *Dictyocaulus arnfieldi* - Dictiocauloza
- cabalinelor adulți și imaturi de *Oxyuris equi* - Oxiuroza

- adulți și stadiile 3 și 4 de *Parascaris equorum* - Ascaridoză
- adulți de *Trichostrongylus axei* - Trichonematidoză
- adulți de *Strongyloides westeri* - Strongiloidoză intestinală
- microfilarii de *Onchocerca* spp. - Oncocercoza ecvinelor
- stadiile larvare orale și gastrice de *Gasterophilus* spp. - Gasterofiloza

Ivermectina nu este eficientă împotriva stadiilor larvare închisate ale strongililor mici.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la cabaline cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

Nu se utilizează la câini sau pisici (pot să apară reacții adverse grave).

Avermectinele nu sunt bine tolerate de alte specii (cazuri de intoleranță cu evoluție letală au fost raportate la câini, în special Collie, Old English Sheepdogs și rase sau metiși înrudite și de asemenea la broaște țestoase).

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor următoare, care pot antrena un risc mare de dezvoltare a rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului:

- utilizarea frecventă și repetată a antihelminților din aceeași clasă pe o durată de timp prelungită.

- sub-dozajul, care poate fi datorat unei subestimări a masei corporale, administrării gresite a produsului sau ne-calibrării dispozitivului de dozaj (dacă există unul).

Toate cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmințice trebuie să fie cercetate în continuare folosind teste potrivite (ex. OPG). Acolo unde testele sugerează în mod clar rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un altul aparținând unei alte clase farmacologice a cărui mod de acțiune este diferit.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu există.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă vor evita contactul cu produsul.

În cazul ingestiei sau a contactului accidental cu produsul se va solicita sfatul medicului căruia i se va prezenta prospectul sau eticheta produsului.

Nu fumați sau consumați alimente în timpul utilizării acestui produs medicinal veterinar.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Evitați contactul cu ochii.

4.6 Reactii adverse (frecvență și gravitate)

Unele cabaline care au infestari masive cu microfilarii (*Onchocerca spp.*) au prezentat edem și prurit după administrarea produsului. Aceste manifestări sunt atribuite toxinelor produse în urma morții parazișilor în cazul infestărilor masive. Aceste semne dispar în câteva zile. În astfel de cazuri se poate institui un tratament simptomatic. În cazul persistenței simptomelor se va anunța medicul veterinar.

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

Produsul medicinal veterinar poate fi administrat la orice stadiu al gestației. (Studiile nu au arătat că prin ingestia laptelui de la animalele tratate există efecte asupra dezvoltării mânjilor nou-născuți). Produsul poate fi utilizat în perioada de lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrarea se realizează pe cale orală.

Doza generală unică este de 200 µg ivermectină/kg greutate corporală (o diviziune a seringii la 100 kg greutate corporală). O seringă cu 140 mg ivermectină este suficientă pentru un animal de 700 kg greutate corporală.

La administrarea produsului gura animalelor trebuie să fie liberă de alimente pentru a asigura înghițirea pastei. Vârful seringii trebuie introdus pe la nivelul comisurii gurii, administrându-se la baza limbii. Se ridică imediat capul calului pentru câteva secunde pentru a asigura înghițirea produsului.

Nu utilizați aceeași seringă pentru a trata mai mult de un animal cu excepția cazului în care cabalinele stau împreună.

Pentru a obține cele mai bune rezultate toate cabalinele care stau împreună într-o curte sau fermă trebuie să fie incluse într-un program regulat de combatere a parazișilor; o atenție deosebită se va acordată iepelor, mânjilor și tineretului (cu vîrstă cuprinsă între 1 și 2 ani) și care vor fi tratați în același timp. Mânji vor fi tratați inițial la 6-8 săptămâni de viață și după caz tratamentul de rutină se repetă.

Repetarea tratamentului trebuie să se facă în funcție de situația epidemiologică, dar nu la mai puțin de 30 de zile interval.

Se va determina cât mai precis greutatea animalelor pentru a preveni subdozarea sau supradozarea.

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

Nu se vor depăși dozele recomandate.

Ușoare semne tranzitorii (răspuns pupilar încetinit la lumină și depresie) au fost observate la o doză de 1,8 mg/kg (de 9 ori peste nivelul dozei recomandate). Alte semne observate la doze mai mari includ midriază, ataxie, tremor, stupoare, comă și deces. Semne mai puțin severe au fost tranzitorii. În astfel de cazuri se va institui tratament simptomatic.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe: 34 zile

Nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: endectocide, lactone macrociclice, avermectine

Codul veterinar ATC: QP 54AA01

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Ivermectina este un 22,23-dihidro derivat al avermectinei (care este un produs de fermentare produs de *Streptomyces avermitilis*) și conține 2 izomeri: B1a și B1b. Este un antiparazitar cu acțiune nematocidă, insecticidă și acaricidă demonstrată pentru o gamă largă de animale domestice. Ivermectina nu este eficace în fascioloză și în infestările cu cestode.

Avermectinele se leagă selectiv și cu afinitate ridicată la porțiile de glutamat ale canalelor ionice care apar la celulele musculare și nervoase ale nevertebratelor. Aceasta conduce la creșterea permeabilității membranei celulare la ionii de cloruri, cu hiperpolarizarea celulelor nervoase sau musculare, rezultând paralizarea și moartea paraziților.

Compuși din această clasă pot interacționa cu alte porți ale canalelor de cloruri, cum ar fi cele care depind de acidul gama-aminobutiric (GABA), care este un neuromediator. Ivermectina stimulează eliberarea GABA în terminațiile nervoase presinaptice (la nematodele) sau joncțiuni neuromusculare (la artropode), care conduce la paralizia și moartea paraziților respectivi.

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea orală a dozei recomandate la cabaline au fost determinați următorii parametri : C_{max} de 29 ng/ml, T_{max} de 7 ore, ASC de 1485 ng/ml.h și $t_{1/2}$ de 55 h. Ivermectina este foarte lipofilă și are capacitatea de a pătrunde în zonele unde sunt paraziți. Este stocată și eliberată încet din grăsimi, după care este transformată în ficat în metaboliți mai puțin solubili în lipide prin biotransformare oxidativă. Excreția substanței active se realizează în principal

prin bilă și fecale. Mai puțin de 2% este eliminată prin urină. Ivermectina este puternic legată de proteine și de aceea clearance-ul este lent.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Hidroxipropil celuloză
Ulei de ricin hidrogenat
Dioxid de titan (E171)
Propilenglicol
Apă pentru produse injectabile

6.2 Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate a produsului medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Seringi din polietilenă de joasă densitate care conțin 7,49 g de produs.

Cutii de carton cu 1, 2 și 10 seringi.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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.

EXTREM DE TOXIC PENTRU PEȘTI ȘI ORGANISMELE ACVATICE. A nu se contamina apele de suprafață sau canalele cu produsul sau cu ambalaje utilizate.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Irlanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

190104

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

12.05.2006/29.06.2016

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

06.2021

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**Cutie de carton x 1, 2, 10 seringi****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Noromectin 18,7 mg/g pastă orală pentru cabaline
Ivermectină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 g produs conține:

Substanță activă:

Ivermectină 18,7 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pastă orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutii de carton cu 1, 2 și 10 seringi.

5. SPECIFITATE

Cabaline

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 34 zile

Nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP (luna/an)

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

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

EXTREM DE TOXIC PENTRU PEȘTI ȘI ORGANISMELE ACVATICE. A nu se contamina apele de suprafață sau canalele cu produsul sau cu ambalaje utilizate.

Eliminare: citiți prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONIERTHEITEN BEI DER FREIGABE UND VERWENDUNG, după caz

Numai pentru uz veterinar

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

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

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Rossmore Industrial Estate

Monaghan

Irlanda

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

190104

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie/Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Seringă din polietilenă de joasă densitate cu 7,49 g produs

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noromectin 18,7 mg/g pastă orală pentru cabaline
Ivermectină

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 g produs conține:

Substanță activă:

Ivermectină 18,7 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pastă orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Seringi cu 7,49 g de produs

5. SPECIITATEA

Cabaline

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATEA (TEMPO) DE UTILIZARE

Carne și organe: 34 zile

Nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ
CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP (luna/an)

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONI 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 ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Irlanda

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

190104

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie/Lot{număr}

PROSPECT

Noromectin 18,7 mg/g, pastă orală pentru cabaline

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Irlanda

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Limited
Newry, Co. Down, BT35 6JP
Irlanda de Nord

sau

**Norbrook Manufacturing Ltd
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Irlanda**

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noromectin 18,7 mg/g pastă orală pentru cabaline
Ivermectină

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

1 g produs conține:

Substanță activă:

Ivermectină..... 18,7 mg

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Produsul este recomandat la cabaline în tratamentul parazitozelor produse de:

Strongili mari adulți și larve în stadiul al 4-lea (arterial) de *Strongylus vulgaris* adulți și larve în stadiul 4 (țesut) *Strongylus edentatus* și adulți de *Strongylus equinus*.

- Strongili mici, adulți inclusiv specii rezistente la benzimidazolii: *Cyathostomum catinatum*,

- *Cyathostomum pateratum*,
- *Cylcocyclus ashworthi*,
- *Cylcocyclus elongatus*,
- *Cylcocyclus insigne*,
- *Cylcocyclus leptostomum*,
- *Cylcocyclus nassatus*,
- *Cylcocyclus radiatus*,
- *Cylcostephanus asymmetricus*,
- *Cylcostephanus bidentatus*,
- *Cylcostephanus calicatus*,
- *Cylcostephanus goldi*,
- *Cylcostephanus longibursatus*,
- *Cylcostephanus minutus*,
- *Cylcodontophorus bicornatus*
- *Gyalocephalus capitatus*.
- adulți și imaturi de *Dictyocaulus arnfieldi* - Dictiocaloza
- cabalinelor adulți și imaturi de *Oxyuris equi* - Oxiuroza
- adulți și stadiile 3 și 4 de *Parascaris equorum* - Ascaridoză
- adulți de *Trichostrongylus axei* - Trichonematoză
- adulți de *Strongyloides westeri* - Strongiloidoză intestinală
- microfilarii de *Onchocerca* spp. - Oncocercoza ecvinelor
- stadiile larvare orale și gastrice de *Gasterophilus* spp. - Gasterofiloza

Ivermectina nu este eficientă împotriva stadiilor larvare închistate ale strongililor mici.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la cabaline cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

Nu se utilizează la câini sau pisici (pot să apară reacții adverse grave).

Avermectinele nu sunt bine tolerate de alte specii (cazuri de intoleranță cu evoluție letală au fost raportate la câini, în special Collie, Old English Sheepdogs și rase sau metiși înrudită și de asemenea la broaște țestoase).

6. REACȚII ADVERSE

Unele cabaline care au infestări masive cu microfilarii (*Onchocerca* spp.) au prezentat edem și prurit după administrarea produsului. Aceste manifestări sunt atribuite toxinelor produse în urma morții paraziților în cazul infestărilor masive. Aceste semne dispar în câteva zile. În astfel de cazuri se poate institui un tratament simptomatic. În cazul persistenței simptomelor se va anunța medicul veterinar.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Cabaline

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

Administrarea se realizează pe cale orală.

Doza generală unică este de 200 µg ivermectină/kg greutate corporală (o diviziune a seringii la 100 kg greutate corporală). O seringă cu 140 mg ivermectină este suficientă pentru un animal de 700 kg greutate corporală.

Se va determina cât mai precis greutatea animalelor pentru a preveni subdozarea sau supradozarea.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

La administrarea produsului gura animalelor trebuie să fie liberă de alimente pentru a asigura înghițirea pastei. Vârful seringii trebuie introdus pe la nivelul comisurii gurii, administrându-se la baza limbii. Se ridică imediat capul calului pentru câteva secunde pentru a asigura înghițirea produsului.

Nu utilizați aceeași seringă pentru a trata mai mult de un animal cu excepția cazului în care cabalinele stau împreună.

Pentru a obține cele mai bune rezultate toate cabalinele care stau împreună într-o curte sau fermă trebuie să fie incluse într-un program regulat de combatere a paraziților; o atenție deosebită se va acordată iepelor, mânjilor și tineretului (cu vîrstă cuprinsă între 1 și 2 ani) și care vor fi tratați în același timp. Mânji vor fi tratați inițial la 6-8 săptămâni de viață și după caz tratamentul de rutină se repetă.

Repetarea tratamentului trebuie să se facă în funcție de situația epidemiologică, dar nu la mai puțin de 30 de zile interval.

10. TEMPORALITATEA TRATAMENTULUI

Carne și organe: 34 zile

Nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lasă la vedere și îndemâna copiilor.

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

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor următoare, care pot antrena un risc mărit de dezvoltare al rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului:

- utilizarea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă pe o durată de timp prelungită.

- sub-dozajul, care poate fi datorat unei subestimări a masei corporale, administrării greșite a produsului sau ne-calibrării dispozitivului de dozaj (dacă există unul).

Toate cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie să fie cercetate în continuare folosind teste potrivite (ex. OPG). Acolo unde testele sugerează în mod clar rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un altul aparținând unei alte clase farmacologice a cărui mod de acțiune este diferit.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu există.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă vor evita contactul cu produsul.

În cazul ingestiei sau a contactului accidental cu produsul se va solicita sfatul medicului căruia și se va prezenta prospectul sau eticheta produsului.

Nu fumați sau consumați alimente în timpul utilizării acestui produs medicinal veterinar.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Evitați contactul cu ochii.

Gestăție și lactație

Produsul medicinal veterinar poate fi administrat la orice stadiu al gestației. (Studiile nu au arătat că prin ingestia laptelui de la animalele tratate există efecte asupra dezvoltării mânjilor nou-născuți). Produsul poate fi utilizat în perioada de lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

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

Nu se vor depăși dozele recomandate.

Ușoare semne tranzitorii (răspuns pupilar încetinit la lumină și depresie) au fost observate la o doză de 1,8 mg/kg (de 9 ori peste nivelul dozei recomandate). Alte semne observate la doze mai mari includ midriază, ataxie,

tremor, stupoare, comă și deces. Semne mai puțin severe au fost tranzitorii. În astfel de cazuri se va institui tratament simptomatic.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate a produsului medicinal veterinar nu trebuie amestecat 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.

Extrem de toxic pentru pești și organisme acvatice.

A nu se contamina apele de suprafață sau canalele cu produsul sau cu ambalaje utilizate.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

06.2021

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Seringi din polietilenă de joasă densitate care conțin 7,49 g produs în cutii de carton pentru 1, 2 și 10 seringi.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

SC Maravet SA, RO-430016, Str. Maravet nr. 1, Baia Mare, România,
Tel/Fax: +40 262 211 964; E-mail: office@maravet.com

