

INTERMECTIN инжекционен разтвор за говеда, кози, овце и свине**ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**Притежател на лиценза за употреба

Interchemie werken "De Adelaar" BV, Metaalweg 8, 5804 CG Venray, The Netherlands

Производител:

Interchemie werken "De Adelaar" Eesti, AS/LTD

Vanapere tee 14, Viimsi 74011, Harjumaa, Estonia

СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА**Активна субстанция:**

Ivermectin - 10 mg/ml

Експциенти:

ad 1 ml

ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Говеда, кози и овце: INTERMECTIN инжекционен разтвор е предназначен за ефективно лечение и контрол на инвазии предизвикани от следните видове гастроинтестинални нематоди, белодробни нематоди, ларви предизвикващи хиподермозата, въшки и крастни кърлежи: **Гастроинтестинални нематоди** (възрастни и ларви четвърти стадий): *Ostertagia ostertagi* (включително инхибираната *O. ostertagia*), *Haemonchus placei*; **Белодробни нематоди** (възрастни и ларви четвърти стадий): *O. Lyrata*, *Dictyocaulus viviparus*, *Trichostrongylus axei*, *T. Colubriformis*; **Ларви предизвикващи хиподермозата** (паразитен стадий): *Cooperia oncophora*, *Hypoderma bovis*, *C. Punctata*, *H. Lineatum*, *C. Pectinata*, *Oesophagostomum radiatum*; **Въшки:** *Bunostomum phlebotomum*, *Linognathus vituli*, *Nematodirus helvetianus* (само възрастни), *Haematopinus eurystermus*, *N. spathiger* (само възрастни), *Solenoptes capillatus*; **Кърлежи:** *Sarcoptes scabiei* var. *Bovis*, *Psoroptes ovis* (*P. communis* var. *bovis*)

Свине: INTERMECTIN инжекционен разтвор е предназначен за ефективно лечение и контрол на инвазии предизвикани от следните видове гастроинтестинални нематоди, белодробни нематоди, въшки и крастни кърлежи: **Гастроинтестинални нематоди:** *Ascaris suum* (възрастни и ларви четвърти стадий), *Hyostrongylus rubidus* (възрастни и ларви четвърти стадий), *Oesophagostomum* spp. (възрастни и ларви четвърти стадий), *Strongyloides ransomi* (възрастни) **Кръгли червеи:** *Strongyloides ransomi* (соматични ларви); Свинете трябва да бъдат третирани най-малко 7 дни преди опрасване за да се предпазят от инвазиране прасетата. **Белодробни нематоди:** *Metastrongylus* spp. (възрастни); **Въшки:** *Haematopinus suis*; **Кърлежи:** *Sarcoptes scabiei* var. *suis*

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при животни, млякото на които е предназначено за консумация от хора.

Да не се използва при нелактиращи млечни крави, включително бременни юници до 60 ден от отелването.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция.

НЕЖЕЛАНИ СТРАНИЧНИ РЕАКЦИИ

Наблюдавани са изолирани случаи на подуване в мястото на инжектиране. Тези реакции изчезват без лечение. В много редки случаи може да се наблюдава болка в мястото на инжектиране.

Многократното и повторното приложение на ивермектин може да доведе до резистентност.

Ако забележите някакво сериозно въздействие или други ефекти, вследствие от употребата на този ВМП, които не са описани в тази листовка за употреба, моля незабавно да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда, кози, овце и свине.

ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ

За подкожно приложение.

Говеда, кози и овце: 1.0 мл на 50 кг телесна маса (0.2 мг ивермектин/кг).

Свине: 1.0 мл на 33 кг телесна маса (0.3 мг ивермектин/кг).

СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Да не се прилага повече от 10 мл в едно и също място на инжектиране.

КАРЕНТЕН СРОК

Месо и вътрешни органи

Говеда: 49 дни

Овце и кози: 28 дни

Свине: 21 дни

Не се разрешава за употреба при лактиращи животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура между 15 °C - 25 °C

Да се пази от светлина.

Да се съхранява в оригиналния опаковка.

Веднъж отворен, флаконът да се съхранява в хладилник.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 2 седмици при температура от 2 до 8° C.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Да не се използва при животни, млякото на които е предназначено за консумация от хора.

Да не се използва при нелактиращи млечни крави, включително бременни юници до 60 ден от оттелването.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Трябва да се избягва директният контакт с кожата при работа с продукта; трябва да се спазват асептични условия на работа.

Трябва да се избягва самоинжектирането, продукта може да предизвика локално дразнене и/или болка в мястото на инжектиране.

Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Да не се използва при животни, млякото на които е предназначено за консумация от хора.

Да не се използва при нелактиращи млечни крави, включително бременни юници до 60 ден от оттелването.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Едновременното приложение на ивермектин с бензодиазепини води до взаимно увеличение на токсичността, защото и двата компонента увеличават активността на гама-аминомаслената киселина в централната нервна система.

Не смесвайте с друг ветеринарномедицински продукт.

Предозиране

След предозиране могат да се наблюдават симптоми, като тремор, конвулсии и кома. Тези случаи трябва да бъдат третирани симптоматично.

Неблагоприятните ефекти са временни и в някои случаи е необходимо приложението на аналгетици и антихистаминови продукти.

СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

24 / 08 / 2011

ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба:

"Синхроген Фарма" ООД, бул. „Христофор Колумб“ 43, 1592 София

Телефон: + 359 2 494 92 30, e-mail: info@synchrogen.eu