ЛИСТОВКА:

Imochem-120, стерилен разтвор за парентерална употреба при говеда, овце, коне и кучета

ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА:

Interchemie werken "De Adelaar" BV

Metaalweg 8, 5804 CG Venray, The Netherlands

ПРОИЗВОДИТЕЛ, ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДАТА:

Interchemie werken "De Adelaar" Eesti, AS/LTD

14 Vanapete str, Pringi, Viimsi, Harju country, Estonia

СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Активна субстанция:

Ексципиенти: до 1 ml

Imidocarb dipropionate 120.0 mg/ml

ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Imochem-120 съдържа имидокарб, диамидин от карбаналиновата серия антипротозийни компоненти и е предназниен за лечение и профилактика на бабезиозата при говедата, за лечение на бабезиоза и анаплазмоза при овцете, лечение на бабезиоза при конете и кучетата и за лечение на анаплазмоза при говедата.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция.

Да не се използва при животни изложени на действието на холинестеразни инхибиторни продукти или пестициди. Да не се използва интравенозно.

Да не се използва при овце, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

Да не се използва при животни с увредена бъбречна или чернодробна функция.

НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Най-често срещаните неблагоприятни реакции включват болка по време на инжектирането и слаби холинергично признаци (саливация, повръщане, изтечения от носа). Холинергичните неблагоприятни реакции могат да бъдат оглекчени с приложението на атропин сулфат. Други реакции, които могат да се проявят са затруднено дишане, диари възпаление в мястото на инжектиране, лакримация, изпотяване и безпокойство. Рядко срещани неблагоприятни ракции са саливация, дискомфорт, мускулен тремор, тахикардия, кашлица и колики, както и смъртни случаи в слествие на анафилактични реакции.

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка иг **мислите**, че ветеринарномедицинския продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда, овце, коне и кучета.

ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИНИ НА ПРИЛАГАНЕ

За парентерална употреба.

Телета и говеда:

Бабезиоза

Лечение на бабезиоза:

1.0 ml/100 kg т.м., подкожно.

Предпазване от бабезиоза:

2.5 ml/100 kg т.м., подкожно, един месец преди предполагаемо излагане

Анаплазмоза

Лечение на анаплазмоза:

2.5 ml/100 kg т.м., подкожно.

Елиминиране във фазата

на носителство:

4.0 ml/100 kg т.м., подкожно, приложена двукратно с 14-дневен интервал

Коне:

Лечение при Babesia caballi:

2.0 ml/100 kg т.м., веднъж дневно за 2 последователни дни, интрамускулно.

Лечение при Babesia equi:

3.5 ml/100 kg т.м., приложена 4 пъти с итервал от 72 часа.

Овце: Кучета: 1.0 ml/100 kg т.м., интрамускулно. 0.5 ml/10 kg т.м., подкожно или интрамускулно.

Дозата да се повтори след 2 седмици за общо 2 третирания.

СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Да не се прилага интравенозно.

Телесната маса трябва да бъде точно определена и дозата да бъде прецизно изчислена.

КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Месо и вътрешни органи: 213 дни.

Мляко: 21 дни (крави).

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

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо и вътрешни органи са предназначени за консумация от хора.

СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява на недостъпни за деца места.

Да не се съхранявава при температура над 25 °C. Да се пази от светлина.

Веднъж отворен, флаконът да се съхранява в хладилник (2°С – 8 °С).

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 14 дни.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Да не се прилага интравенозно.

Телесната маса трябва да бъде точно определена и дозата да бъде прецизно изчислена.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Трябва да се избягва инцидентното самоинжектиране. При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Да не се работи с продукта при медицински съвет да не се влиза в контакт с компоненти, които проявяват антихолинестеразна активност. При попадане върху кожата и в очите да се измият незабавно. Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от ръкавици, непозволяващи проникване, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарномедицинския продукт. При проява на неблагоприятни реакции, свързани с антихолинестеразна активност, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност и лактация:

Лабораторните проучвания при плъхове и зайци не показват никакви доказателства за тератогенност. При третиране на бременни животни е установено, че дори да премине плацентарната бариера, имидокарбът не проявява неблагоприятен ефект спрямо плода. Не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

При увеличаване на дозата с 1.75 х препоръчаната доза, могат да се проявят признаци на антихолинергична активност. Смъртни случаии могат да бъдт наблюдавани при увеличаване на дозата с 5 пъти над препоръчаната. При предозиране може да се използва атропин сулфат.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарномедицински продукт.

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

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни чрез битови отпадъци или отпадни води.

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

04//2017

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: 02 4949 230, Факс: 02 4949 288, Електронна поща: info@synchrogen.eu