

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

VERMICID 2,5

25 mg /ml suspensie orală pentru bovine și ovine.

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
- Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.

Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

SC DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov, Romania.

Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.714.460.

E-mail: office@delosmedica.ro.

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

VERMICID 2,5

25 mg /ml suspensie orală pentru bovine și ovine.

COMPOZIȚIE

VERMICID 2,5 este o suspensie de culoare albă ce conține per 1 ml:

Albendazol 25 mg

Apă purificată qs.ad 1 ml

Excipienți: dioxid de siliciu coloidal, gumă xantan, sorbitol, acid benzoic, polisorbitat 80

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

La bovine și ovine: VERMICID 2,5 se recomandă pentru prevenirea și tratamentul infestațiilor parazitare produse de:

Nematode gastrointestinale: *Haemonchus, Ostertagia, Trichostrongylus, Nematodirus, Cooperia, Chabertia, Bunostomum, Oesophagostomum, Capillaria, Tricocephalus, Ascaris ovis, Neoascaris vitulorum*, **Nematode pulmonare:** *Dictyocaulus, Muellerius, Protostrongylus*.

Cestode: *Moniesia, Thysaniezia, Avitelina*- localizate ca adulte în intestin, sau formele larvare chistice musculare, viscerele, seroase produse de *Echinococcus granulosus* și *Taenia saginata*.

Trematode: *Fasciola, Dicrocoelium*.



4. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la albendazol sau la excipienții produsului.

Nu se administrează la femelele care se află în prima lună de gestație.

5. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine și ovine.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Pentru a administra doza corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact; se va verifica, de asemenea, precizia instrumentului de dozat.

La bovine și ovine se administrează pe cale orală, ca breuvaj, cu pistolul dozator sau cu seringă astfel:

Parazitul	Doza Vermicid 2,5
Nematode gastrointestinale: <i>Haemonchus</i> , <i>Ostertagia</i> , <i>Trichostrongylus</i> , <i>Nematodirus</i> , <i>Cooperia</i> , <i>Chabertia</i> , <i>Bunostomum</i> , <i>Oesophagostomum</i> , <i>Capillaria</i> , <i>Tricocephalus</i> , <i>Ascaris ovis</i> , <i>Neoascaris vitulorum</i> Cestode: <i>Moniesia</i> , <i>Thysaniezia</i> , <i>Avitelina</i> localizate ca adulte în intestin, sau formele larvare chistice musculare, viscerele, seroase produse de <i>Echinococcus granulosus</i> și <i>Taenia saginata</i> . Nematode pulmonare (<i>Dictyocaulus</i>)	6 - 12 ml/40kg
Nematode pulmonare (<i>Muellerius</i> , <i>Protostrongilus</i>) Trematode (<i>Fasciola</i> , <i>Dicrocoelium</i>)	12 - 16 ml/40kg

În scop profilactic se fac 3-4 administrări/an: înainte de ieșire la pășunat, în lunile iulie și septembrie și după intrare în stabulație.

Dacă se intenționează tratarea animalelor prin administrare masală în loc de administrare individuală, animalele vor trebui grupate în funcție de greutatea lor, iar doza se va calcula cât mai exact pentru a se evita sub- sau supra-dozarea produsului.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Este recomandabil ca dehelmintizările să se inițieze după efectuarea examenelor coproparazitologice, coroborate cu examenele clinice. Dacă acest lucru nu este posibil tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (fermă, regiune).

Atenție la modul de administrare prin breuvaj pentru a evita accidente (înecare, pneumonie ab-ingestis etc).

Produsul trebuie agitat înainte de administrare.



8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Pentru carne bovine: 14 zile de la ultima administrare.

Pentru carne ovine: 4 zile de la ultima administrare.

Pentru lapte: 3 zile de la ultima administrare.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor!

A se păstra în ambalajul original, la temperatura camerei (15–25°C), ferit de umiditate și lumina solară directă.

A se feri de îngheț.

A nu se folosi după data de expirare menționată pe etichetă

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Pentru protecția mediului produsul nu trebuie aruncat în ape reziduale sau în resturile menajere ci în locuri special amenajate. Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la benzimidazoli sau la excipienții produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

Pentru a se preîntâmpina orice efecte neplăcute la manipularea produsului se recomandă purtarea mănușilor din cauciuc și a ochelarilor de protecție.

În caz de ingestie accidentală a produsului sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii adresați-vă imediat medicului și arătați-i prospectul produsului sau eticheta. Manifestările serioase, de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 28 de zile.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane din polietilena de înaltă densitate ce conțin 100, 500, 1000 ml și bidoane din polietilenă de înaltă densitate ce conțin 5, 10, 20 litri.

Ambalaj secundar: cutie de carton x 20 flacoane x 500 ml, cutie de carton x 12 flacoane x 1 litru

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

Februarie 2012.



IMPORTATOR PENTRU REPUBLICA MOLDOVA

NUTRITFARM SRL

tel./fax: 022 890 404 *GSM:* 079518904

e-mail: nutritfarm@yahoo.com office@nutritfarm.md

www.nutritfarm.md

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

