

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

IVERMECTINĂ +
soluție injectabilă

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.
- 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

Numele și adresa „Medicamentum” SRL, R. Moldova, r. Anenii Noi,
s. Merenii Noi

telefon/fax: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39

e-mail: contact@medicamentum.md

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

IVERMECTINĂ +, soluție injectabilă

1 ml IVERMECTINĂ + soluție injectabilă conține:

Substanța activă:

Ivermectină – 10 mg
Vitamina E – 40 mg

Excipienți:

Glicerol – 0,4 ml
Alcool etilic 96% – 0,2 ml
Propilenglicol până la – 1 ml



3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

CABALINE – *Gastrophilus sarcophages scabiei*, *Parascaris equorum*, *Oxyurus equi*.

VMC – *Strongyloides* (adult), *Strongyloides papillosus*, *Ostertagia ostertagi* (toate stadiile), *Ostertagia lyrata*, *Haemonchus placei*, *Mecistocirrus digitatus* (adult), *Trichostrongylus axei*, *Trichostrongylus colubriformis*, *Cooperia punctata*, *Cooperia pectinata*, *Cooperia oncophora*, *Cooperia spp.* (imatura), *Oesophagostomum radiatum*, *Nematodirus helvetianus* (adult), *Nematodirus spathiger* (adult), *Bunostomum phlebotomum*, *Toxocara vitulorum* (adult), *Dictyocaulus viviparus* (adult și toate stadiile), *Dermatobia hominis*, *Hipoderma bovis*, *Hipoderma lineatum* și *Chysonya bezziana*.

OVINE, CAPRINE - *Oestrus ovis* (stadiile larvare), *Dictyocaulus filarial* (adult) și *Protostrongylus rufescens* (adult), *Chabertia ovina* (adult), *Haemonchus contortus* (adult), *Ostertagia circumcincta* (adult), *O. trifurcata* (adult), *Nematodirus filicollis*, *N. spathiger*, *Cooperia curticei* (adult), *Oesophagostomum columbianum* (adult), *O. venulosum* (adult), *Trichuris ovis* (adult), *Strongyloides papillosus*, *Gaigeria pachyscelis* (adult), *Trichostrongylus vitrinus* (adult), *T. columbiformis* (adult), *T. axei*. PORCINE – *Ascaris suum* (adult), *Hyostrongylus rubidus* (adult), *Oesophagostomum spp.*, *Strongyloides ransomi* (adult).

De menționat faptul ca IVERMECTINA+ la scroafele gestante administrat cu 7-14 zile pînă la fătare, realizează prevenirea infestației la purcei.

4. CONTRAINDICAȚII

Medicamentul în prealabil este injectat la 7-10 animale și dacă timp de 3 zile nu apar complicații, se prelucrează tot șeptelul.

Nu se recomandă administrarea la animalele în lactație, bolnave de boli infecțioase, epuizate, în gestație avansată, câini de rasa Collie, Șelti, Bobtail.

5. REACȚII ADVERSE

S-au înregistrat reacții adverse la ivermectină, la animalele care aparțin speciilor țintă, reacții datorate posibilei toxici apărute în urma paraliziei și morții paraziților. Incidența acestor reacții este extrem de scăzută, acestea putînd fi evitate dacă tratamentul nu se aplică în perioadele care coincid cu stagiile migratoare în zone geografice în care paraziții sunt endemici.

6. SPECII ȚINTĂ

- Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine.

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

IVERMECTINA+ sol. inj. se administrează i/muscular în doză de 1 ml - 50 kg greutate la bovine, caprine, ovine, cabaline și 1 ml - 33 kg greutate la porcine. Se vor respecta strict măsurile de asepsie și antisepsie. Nu se administrează mai mult de 10 ml la animal.





8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carnea obținută de la animalele sacrificate nu se dă în consum uman timp de 28 zile de la tratament.

Nu se utilizează la animalele de la care se obține lapte destinat consumului uman.

Animalele sacrificate înainte de termenul indicat se utilizează conform legislației naționale privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemîna copiilor.

A se păstra la temperatura 15 - 25°C, ferit de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

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

Nu se cunosc efecte toxice asupra mediului. După golire ambalajele se vor depozita în recipiente de colectare.

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

Se vor evita următoarele practice care pot crește riscul dezvoltării rezistenței și pot avea ca rezultat final insuficiența 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 greutateii corporale sau de necalibrarea dispozitivelor de dozare.

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

Precauții speciale de utilizare la animale:

Medicamentul va fi administrat numai la indicațiile medicului veterinar.

În cazul administrării medicamentul se injectează cu precauție. Inflamarea țesutului moale poate apărea la locul injectării. De aceea, se recomandă ca medicamentul să se administreze în pliul pielii din față sau din spatele umărului la bovine sau în zona gâtului la ovine, caprine, suine.





Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
MD-2009, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63
ÎNREGISTRAREA DE STAT
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR
APROBAT

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ivermectină trebuie să manipuleze cu atenție medicamentul. Se va evita autoinjectarea: medicamentul poate provoca iritație locală și/sau durere la locul injectării. Evitați contactul cu ochii.

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

Nu se administrează la femelele gestante și în perioada de lactație.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

În absența unor studii, acest medicament de uz veterinar nu trebuie administrat concomitant cu alte medicamente de uz veterinar.

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

În general ivermectina are o limită de siguranță de cel puțin 10 ori doza la bovine, ovine, caprine, porcine.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate în ambalaj original – 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar – 28 zile.

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon din sticlă cu volumul de 50 ml, ambalate individual în cutie de carton, însoțite de prospectul de utilizare.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

12.2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

