

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

ASCACID 10%
suspensie orală pentru bovine

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți 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 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.

SC VANELLI SRL
str. IASI-TARGU FRUMOS km 10,
Sat Letcani, Comuna Letcani 707280
jud IASI, ROMANIA
Tel: +40 232 253 442, office@vanellivet.com

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

ASCACID 10% - suspensie orală omogenă, de culoare gri albicioasă pentru bovine.

1 ml de suspensie conține:
100 mg de albendazol.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Medicamentul este indicat la bovine în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și pulmonare (*Ostertagia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Haemonchus spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Dictyocaulus spp.*, *Bunostomum spp.*, *Oesophagostomum spp.*) a trematodozelor (*Fasciola spp.*) și a cestodozelor (*Moniesia spp.*).

4. CONTRAINDICAȚII

Datorită efectului potențial teratogen și embriotoxic nu se administrează în primele 45 zile de gestație.

Nu utilizați în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau oricare dintre excipienți.



5. REACȚII ADVERSE

Medicamentul este bine tolerat în dozele terapeutice.

Dacă observați efecte severe sau alte efecte nemenționate în acest prospect, anunțați de urgență medicul veterinar.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine.

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

ASCACID 10% se administrează oral cu seringă sau cu un alt dispozitiv gradat pentru administrarea suspensiilor orale la animale, în doză de 10 mg albendazol / kg greutate corporală (10 ml Ascacid 10% / 100 kg greutate corporală).

În caz de reinfestare tratamentul se repetă peste 3 luni.

Pentru a asigura o administrare corectă a dozei terapeutice trebuie să se determine greutatea corporală a animalului cât mai precis.

În situația în care se tratează mai multe animale odată acestea trebuie grupate în funcție de greutatea lor și doza adaptată corespunzător, pentru a evita sub- sau supradozarea.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe - 28 zile

Lapte - 3 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Medicamentul se păstrează la loc uscat, întunecos, la temperatură mai mică de 25°C, ferit de îngheț, separat de produse alimentare și furaje, în loc inaccesibil copiilor.

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

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:

Următoarele practici cresc riscul dezvoltării rezistenței și în consecință pot determina ineficiența terapiei antihelmintice:

- Utilizarea repetată și prea frecventă a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă extinsă de timp;
- Sub-dozarea, care poate fi cauzată de o subestimare a greutății corporale a animalului sau de o administrare incorectă a medicamentului.



Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate folosind teste paraclinice, ex.: testul de reducere a numărului total de ouă. În situația în care testele indică rezistența față de o anumită clasă de antihelmintice, trebuie recurs la un antihelmintic cu mod de acțiune diferit prin schimbarea clasei.

Rezistența la albendazol a fost raportată pe *Fasciola hepatica*, *Trichostrongylus* spp, *Haemonchus* spp și *Oesophagostomum* spp. Prin urmare utilizarea acestui medicament trebuie susținută de informații epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) despre susceptibilitatea *Fasciola hepatica*, *Trichostrongylus* spp, *Haemonchus* spp și *Oesophagostomum* spp și însoțită de recomandări despre modalități de limitare a selecției de rezistență la albendazol.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu sunt.

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

În timpul lucrului cu Ascacid 10% suspensie orală pentru bovine e necesar de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanelor hipersensibile la componentele medicamentului de uz veterinar li se recomandă evitarea contactului direct cu Ascacid 10% suspensie orală pentru bovine. În caz de contact accidental a medicamentului de uz veterinar cu pielea sau tunicile mucoase oftalmice, ele se spală din abundență cu apă. În caz de apariție a reacției alergice sau la ingerare, e important de adresat la o instituție medicală cât de repede posibil (cu sine de avut eticheta sau prospectul).

În timpul lucrului se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi.

La finisarea lucrului mâinile se spală cu apă și săpun.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Datorită efectului potențial teratogen și embriotoxic nu se administrează în primele 45 zile de gestație.

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

Nu se asociază cu cimetidină și praziquantel care scad absorbția albendazolului prin modificare Ph-ului în rumen.

Supradozare

Depășirea dozei de până la 20 ori nu determină reacții adverse.

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente.



12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Ambalarea primară a medicamentului de uz veterinar se face în flacoane de polietilenă de înaltă densitate de 100 ml, 500 ml, 1000 ml având capac cu sigiliu.

Ambalaj secundar: Cutie de carton x 30 flacoane x 100 ml, x 20 flacoane x 500 ml, x10 flacoane x 1000 ml.

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

06.2022

16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL "Zoofarmagro" mun. Chișinău, str. Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru



NUMAI PENTRU UZ VETERINAR