

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

PROFIVERM 1%

2. Compoziție

1 ml conține:

Substanță activă:

Ivermectin 10mg;

Excipienți: n-butanol, propilen glicol, apă pentru injecții până la 1ml.

Soluție injectabilă

3. Specii țintă

Bovine, ovine, caprine, porcine, câini.

4. Indicații de utilizare

Prevenirea și tratarea bovinelor, ovinelor, caprinelor, porcinelor, câinilor cu boli invazive cauzate de:

la bovine: nematode gastrointestinale *Ostertagia ostertagi*, *Ostertagia lyrata*, *Trichostrongylus axei*, *Trichostrongylus columbriformis*, *Haemonchus placei* (inclusiv larvele din stadiul al treilea), *Nematodirus spp.* (adulti); nematode pulmonare *Dictyocaulus viviparus* (adulti și larve în stadiul al patrulea); acarienii s cãbiei *Sarcoptes bovis*, *Psoroptes bovis*; muște de streche (în faza larvară) *Hypoderma lineatum*, *H. bovis*; păduchi *Linognathus vituli*, *Haematopinus eurysternus*, *Solenopoles capillatus*; *Bovicola bovis*;**la ovine și caprine:** nematode gastrointestinale *Haemonchus contortus* (adulti și larve din stadiul al treilea și al patrulea), *Trichostrongylus vitrinus* (adulti), *T. columbriformis* (adulti și din stadiul al patrulea), *Nematodirus filicollis* (adulti și din stadiul al patrulea), *Oesophagostom colombianum*, *O. venulosum* (adulti), *Charbetia ovina* (adulti), *Trichuris ovis* (adulti); nematode pulmonare *Dictyocaulus filaria* (adulti și larve în stadiul al patrulea); *Protostrongylus spp.* (adulti); acarienii scabiei *Sarcoptes scabiei*, *Psoroptes communis* (var. *Ovis*); musca nazofaringiană *Oestrus ovis* (toate stadiile larvare);**la porci:** nematozi gastrointestinali *Ascaris suum*, *Hyostrogylus rubidus* (adulti și stadiul al patrulea), *Oesophagostomum spp.*, *Strongyloides ransomi* (adulti); nematozii pulmonari *Metastrongylus spp.* (adulti); păduchi *Haematopinus suis*; acarienii scabiei *Sarcoptes suis*.**la câini:** nematode *Dirofilaria immitis*, *D. repens*, *Toxascaris leonine*, *Toxocara canis*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*; acarieni *Sarcoptes canis*, *Demodex canis*, *Otodectes cynotis*; păduchi *Linognathus setosus*.

5. Contraindicații

Nu se administrează intravenos sau intramuscular.

A nu se utiliza la vaci, capre și oi în timpul alăptării sau cu 28 de zile înainte de fătări.

A nu se utiliza la câini de rasa Collie, Bobtail și încrucișările acestora, câini de talie mică și căței de vârstă sub 3 luni.

Nu se administrează animalelor care sunt epuizate sau bolnave de boli infecțioase.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale

Nu sunt.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Tratamentul animalelor se face în mod individual, cu separarea acestora în spații în prealabil pregătite.

Respectați doza exactă pentru porcine.

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

Toate lucrările se efectuează folosind mijloace individuale de protecție.

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

La finisarea lucrului, fața și mâinile se spală cu apă caldă și săpun.

În caz de contact cu pielea a medicamentului suprafața se spală cu apă și săpun.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Medicamentul de uz veterinar nu trebuie lăsat să pătrundă în apele de suprafață.

Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

A nu se utiliza la vaci, capre și oi în timpul alăptării și cu 28 de zile înainte de fătări.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

Simptome de supradozaj

În dozele recomandate simptome de supradozare nu au fost observate.

În cazul unei supradoze semnificative, pot apărea semne de agitație, defecare și urinare frecvente, ataxie.

În caz de supradozare se recomandă tratament simptomatic (cofeina, gluconat de calciu etc.).

Restricții speciale de utilizare

A se administra preferabil de către un medic veterinar.

Incompatibilități majore

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

7. Evenimente adverse

La locurile de injectare poate apărea edem, care rapid dispare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnnotificare@ansa.gov.md, tel.:022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Se administrează o singură dată subcutan, în următoarele doze:

Pentru bovine, ovine și caprine: 1 ml la 50 kg greutate corporală (0,2 mg ivermectină la 1 kg greutate corporală), injectat în zona scapulei;

La porcine: se injectează 1 ml la 33 kg greutate corporală (0,3 mg ivermectină la 1 kg greutate corporală) în regiunea mijlocie a gâtului;

La câini: 0,1-0,2 ml la 5 kg greutate corporală (0,2-0,4 mg ivermectină la 1 kg greutate corporală).

Chimioterapia hipodermozelor la bovine.

Dacă doza calculată de medicament depășește 5-10 ml per animal, atunci medicamentul este administrat în mai multe locuri.

Este posibil să se administreze intradermic medicamentul „Profiverm 1%” dintr-un injector fără ace în zona gâtului, de două ori 0,2 ml (doză totală de 0,4 ml per animal), urmărind vizual sau palpabil formarea a două bule de mărimea mazărei la nivelul locului de injectare.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

10. Perioade de așteptare

Abatorizarea animalelor pentru carne este permisă la 28 de zile de la ultima utilizare a medicamentului. Carnea primită înainte de perioada specificată este eliminată sau hrănită animalelor neproductive, în funcție de concluzia medicului veterinar.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură de la +5°C la + 25°C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se feri de lumină.

A se păstra în loc uscat.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni.

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

12. Precauții speciale pentru eliminare

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile care contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

240110

Flacoane din sticlă a câte 10, 50, 100 ml, închise cu dop de cauciuc pentru rulare din aluminiu.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizui a prospectului

09/2024

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Întreprindere Individuală „O.L.KAR-AgroZooVet-Service”

Sf. Gheroev Maidan (Lenin), 272V, Shargorod, regiunea Vinnitsa, Ucraina, 23500 tel.: (043) 442-12-54, fax: (043) 442-17-87, e-mail: vet@olkar.com.ua, www.agroolkar.com.ua

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova
SA „Farmavet”
MD-2059, Republica Moldova, Chișinău, str. Petricani 198.
Tel.: 31-72-70; 31-72-67; 99-92-89; 31-72-68;
www.farmavet.md

17. Alte informații

Codul ATCvet: QP54AA, avermectină (ATCvet QP54AA01, ivermectină)