

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

NEOVERM

2. Compoziție

1 ml de medicament conține:

Substanța activă:

Ivermectină - 10 mg.

Excipienți: polisorbat 80, apă purificată.

Soluție pentru administrare orală.

3. Specii țintă

Porcine.

4. Indicații de utilizare

Deparazitarea animalelor, precum și combaterea insectelor și căpușelor.

Se utilizează în caz de infestare cu paraziți: nematozi gastrointestinali (adulti și stadiul 4 larvar): *Ascaris suum*, *Trichuris suis*, *Oesophagostomum dentatum*, *Strongyloides ransomi*, *Hyostromylus rubidus*, *Olludanus tricuspis*, *O. suis*; helminți pulmonari (adulti) - *Metastrongylus elongatus*, *M. pudendotectus*, *M. salmi*, *M. pulmonalis*; helminți renali - *Stefanurus dentatus* (adulti și stadiul 4 larvar); acarieni: *Sarcoptes suis*, *S. parvula*, *Demodex phylloides*; păduchi hematofagi - *Haematopinus suis*.

5. Contraindicații

Nu se utilizează la animale epuizate și bolnave de boli infecțioase.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la ivermectina sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la alte specii de animale decât specia țintă.

6. Atenționări specialeAtenționări speciale:

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 mai lungă de timp.
- Subdozarea, care poate fi determinată de o subestimare a greutateii corporale a animalului sau de o administrare incorectă a produsului.
- Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate utilizând teste paraclinice (ex: testul de numărare a ouălelor din fecale). În situația în care testele indică rezistența față de o anumită clasă de antihelmintice, trebuie utilizat un antihelmintic care aparține unei clase farmacologice diferite și care are un mecanism diferit de acțiune.

Utilizarea acestui produs trebuie susținută de informații epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) despre susceptibilitatea rezistenței paraziților și însoțita de recomandări despre modalități de limitare a selecției de rezistență la ivermectina.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Medicamentul nu este prescris în doze subterapeutice și la animale cu sensibilitate crescută la ivermectină.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:
Când manipulați medicamentul de uz veterinar, trebuie să respectați regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ivermectină trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

La manipularea medicamentului de uz veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși de protecție.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Gestație și lactație:

Nu se administrează la femele cu o lună înainte de fătare.

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

Nu se cunosc.

Supradozare:

Dacă medicamentul este utilizat în dozele recomandate și în perioada specificată, atunci nu există simptome de supradozaj.

În cazul în care se suspectează apariția reacțiilor toxice datorate supradozării, se recomandă instituirea unui tratament simptomatic.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu se aplică.

Incompatibilități majore:

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

7. Evenimente adverse

Odată cu creșterea sensibilității individuale la ivermectină, unele animale prezintă o salivație crescută, defecație și urinare frecvente, ataxie. Aceste simptome dispar de la sine fără utilizarea remediilor terapeutice.

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: mvnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

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

Medicamentul se administrează oral cu apă potabilă, în doze de:

- porci (în special purcei) - 0,25 ml / 10 kg greutate corporală (ivermectină 0,25 mg / kg greutate corporală) de două ori la un interval de 24 de ore.

9. Recomandări privind administrarea corectă

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

10. Perioade de așteptare

Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă:

Porcine - după 12 zile de la ultima utilizare a medicamentului. Carnea obținută înainte de perioada specificată este eliminată sau dată animalelor carnivore, 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 până la 30°C.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă cutie de carton flacon după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

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

Termenul de valabilitate după dizolvare conform indicațiilor: 24 ore.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Acest medicament de uz veterinar nu trebuie să ajungă în cursurile de apă, deoarece substanța activă poate fi periculoasă pentru pești și alte organisme acvatice.

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. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului 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

250100

Flacoane de plastic de 10 ml, 100 ml și 1 l.

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

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

12/2025

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:

"AT Biopharm" SRL, 61033, or. Harkov, str. Clemenova Dacea, nr 12, of.11, Ucraina.
tel. +38 (050) 4 061 061

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", Chișinău, Petricani 198.

Tel.: 022 - 31-72-70; 022-31-72-67; 022- 99-92-89; 22-31-72-68;

www.farmavet.md

E-mail: farmavet2017@gmail.com

17. Alte informații

Codul ATCvet: QP54AA01

