

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Eprimectin 1% (Eprimectinum 1%).

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1 Compoziția calitativă și cantitativă

1 ml de soluție injectabilă conține 10 mg eprinomectină, solvenți și diluanți

2.1.1 Substanța activă:

Eprinomectină

2.1.2 Excipienți:

Metilparaben, Propilparaben, Propilenglicol

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Porcine, rumegătoare mari și mici

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Medicamentul este utilizat în scopuri terapeutice și profilactice la bovine în caz de dictiocauloză, ostertagioză, hemoncoză, trichostrongiloză, cooperioză, șabertioză, protostrongiloză, esofagostomoză, nematodiroză, bunastomoză, strongiloidoză, teleazioză, hipodermatoză, psoroptoză, sarcoptoză, demodecoză, sifunculiatoză. La rumegătoarele mici – în cazul infestațiilor cu dictiocauloză, protostrongiloză, hemoncoză, esofagostomioză, strongiloidoză, trichostrongiloză, nematodiroză, cooperioză, sabertioză, tricocefaloză, melofagoză, estroză și sarcoptoză. Porci - în caz de ascaridoză, tricocefaloză, esofagostomoză, metastrongiloză, olulanoză, chiostrongiloză, strongiloidoză, stefanuroză, sifunculoză și sarcoptoză.

4.3 Contraindicații:

Medicamentul este toxic pentru pești și albine

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu este cazul

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Dacă volumul soluției injectate este mai mare de 10 ml, acesta trebuie administrat animalului în câteva locuri.

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



Atunci cînd se utilizează medicamentul este necesar să se respecte regulile generale de igienă și de siguranță la locul de muncă prevăzute cu preparatele de uz veterinar

Se va evita contactul direct cu ochii sau pielea. Pe timpul aplicării produsului se va purta echipament de protecție și mănuși impermeabile.

În caz de contact accidental cu pielea, se va spăla imediat și abundant zona cu apă și săpun.

În caz de contact accidental cu ochii, se va clăti imediat și abundant zona cu apă.

Spălați mâinile după fiecare aplicare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

În dozele recomandate, medicamentul nu are efect toxic asupra organismului animal și nu provoacă reacții adverse. Înainte de deparazitare în masă, fiecare lot de medicament este testat în prealabil într-un grup mic de 5 până la 10 animale. În lipsa complicațiilor după 2 - 3 zile, se tratează întregul grup de animale.

În cazul unei sensibilități individuale crescute față de medicament, la unele animale, poate apărea o stare de agitație, salivare crescută, vomă la câini, creșterea frecvenței defecării și urinării, apare ataxia. Aceste simptome dispar singure fără o terapie de asistență. La unele animale, la locul injectării poate apărea o reacție locală sub formă de umflare, care dispare după 3-5 zile.

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

Studiile de laborator efectuate pe sobolan, iepure nu au demonstrat efecte teratogene, embriotoxice după utilizarea eprinomenctinei în doze terapeutice. A fost stabilită siguranța utilizării produsului pe durata gestației, lactației și la taurii de reproducție. Poate fi utilizat în perioada de gestație, lactație și la taurii de reproducție.

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

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze:

Rumegătoarele mari și mici - 1 ml la 50 kg greutate corporală

Porci - 1 ml la 33 kg greutate corporală

4.9.2 Mod de administrare:

Medicamentul este administrat la animale subcutanat sau intramuscular, o dată în următoarele doze:

- la rumegătoarele mari și mici - 1 ml la 50 kg greutate corporală (200 μg / kg greutate corporală). Împotriva nematozilor, medicamentul este utilizat la animale înainte de a se introduce în stabulație și primăvara înainte de a fi duse la pășune, împotriva larvelor de gălpâie între 15 septembrie și 15 noiembrie.

- la porci - 1 ml la 33 kg greutate corporală (300 μg / kg greutate corporală). Dacă volumul soluției injectate este mai mare de 10 ml, acesta trebuie administrat animalului în câteva locuri.



La necesitate se poate efectua administrarea repetată, dar nu mai devreme de 14 zile după prima injecție.

4.10 Supradozare

La administrarea unor doze de 5 ori mai mari decât doza recomandată nu s-au observat semne de toxicitate. Nu există antidot specific.

4.11 Perioada de așteptare:

Abatorizarea pentru carne a bovinelor se va efectua nu mai devreme de 21 de zile, pentru porci nu mai devreme de 28 zile de la ultima administrare a medicamentului. În cazul sacrificării forțate a animalelor mai devreme decât timpul de așteptare, carnea va fi folosită pentru hrana carnivorelor. Lapte- zero zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Eprinomectina este o lactonă macrocyclică care are un spectru larg de acțiune antiparazitară asupra fazelor larvare și adulților nematodelor tractului gastrointestinal și a pulmonilor, precum și a căpușelor, și insectelor. Principalele ținte ale acțiunii eprinomectinei sunt canalele de clor sensibile la glutamat, precum și receptorii de acid gamma-aminobutiric a nematodelor, larvelor, ovociștilor și ectoparaziților. Schimbarea debitului ionilor de clor prin membranele celulelor nervoase și musculare perturbă conducerea impulsurilor, ceea ce duce la paralizia și moartea paraziților.

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: antiparazitar

codul ATC: QP54AA54

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Concentrația maximă de eprinomectină în plasma sanguină a animalelor se atinge în 1,5-2 ore după injectarea medicamentului. Medicamentul este excretat din organism în principal cu fecalele și urina.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Metilparaben, propilparaben, propilenglicol

6.2 Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioada de valabilitate:

Termen de valabilitate este 2 ani de la data fabricării, cu respectarea condițiilor de depozitare. Termen de valabilitate după prima deschidere: 28 zile.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:



Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură de + 5 ° C până la + 25 ° C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă de 10, 20, 50, 100, 200, 250, 400, 450 și 500 ml.

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Produsul veterinar fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Compania cu răspundere limitată "Belekotechnika", per. Promyshlennyi 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus, Telefon: +375 1713 70-716, e-mail: tam.korn@beleka.by

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200027

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

07.05.2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

03.03.2017

