

ЛИСТОВКА ЗА:

Имидокарб ВЕТПРОМ инжекционен разтвор

Imidocarb VETPROM solution for injection

За говеда, овце, коне и кучета.

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

ВЕТПРОМ АД,

Република България,

2400 гр.Радомир, ул. Отец Паисий №26

Тел.:0777/8-24-93, 8-02-68; факс: 0777/8-23-91

E-mail:office@vetprom.bg

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Имидокарб ВЕТПРОМ инжекционен разтвор

Imidocarb VETPROM solution for injection

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Съдържание в 1 ml:

Активни субстанции:

Imidocarb dipropionate 120 mg

Експципенти:

Benzyl alcohol

Propionic acid

Water for injections

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За лечение и профилактика на бабезиоза при говеда, овце, коне и кучета; за лечение на анаплазмоза при говедата и ерлихиоза при кучетата.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва интравенозно. Да не се използва при животни с нарушена чернодробна или бъбречна функция. Да не се използва при животни третирани с холинестеразни инхибитори и пестициди. Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от експципентите.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Най-често срещаните неблагоприятни реакции, включват болка по време на инжектирането и слаби холинергични признаци (саливация, повръщане, назални изтечения). Тези симптоми изчезват до 1-2 часа.

Холинергичните признаци могат да бъдат облекчени с приложение на атропин сулфат. Други ефекти, които могат да бъдат наблюдавани са затруднено дишане, диария, възпаление в мястото на инжектиране, лакримация, изпотяване и безпокойство.

Ако забележите някакво сериозно въздействие или други ефекти, вследствие от употребата на този ВМП, които не са описани в тази листовка, моля незабавно да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда, овце, коне и кучета.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ

Подкожно или интрамускулно приложение.

Терапевтични дози:

Говеда: 1 ml на 100 kg телесна маса. В случаи на смесени инфекции, дължащи се на анаплазма и бабезия, да се приложи 2.5 ml на 100 kg телесна маса.

Овце: 0.5 ml на 50 kg телесна маса.

Конне: 2 ml на 100 kg телесна маса, като интрамускулното приложение е препоръчително за коне.

Кучета: 0.25 ml на 10 kg телесна маса. В случаи на смесени инфекции, дължащи се на ерлихия и бабезия, да се приложат 0.5 ml на 10 kg телесна маса. 2 дози с интервал от 14 дни.

Профилактика на бабезиоза при говеда, коне и кучета.

Говеда: 2.5 ml на 100 kg телесна маса. Еднократна доза ще предпази от бабезиоза за повече от 4 седмици в зависимост от тежестта на заразяването и видовете животни.

Конне: 2 ml на 100 kg телесна маса.

Кучета: 0.5 ml на 10 kg телесна маса. Еднократна доза ще предпази от бабезиоза за повече от 4 седмици.

В повечето случаи, еднократна доза води до пълно оздравяване, но при лечението на инфекции, причинени от *B. equi* при конете може да са необходими 2 дози с интервал 24 часа.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Този ветеринарномедицински продукт е предназначен само за подкожно или интрамускулно приложение. Да не се прилага интравенозно.

10. КАРЕНТЕН СРОК

Говеда: Месо и вътрешни органи – 90 дни. Мляко – 5 дни.

Овце: Месо и вътрешни органи –90 дни.

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо е предназначено за човешка консумация.

Не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 25 °С.

Да се пази от светлина.

Да се съхранява на сухо място.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 28 дни. Да се съхранява в хладилник (2 °С – 8 °С).

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета, след Годен до:

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Лактация:

Да не се използва при овце, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни с битови отпадъци или отпадни води.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

04/2016

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба.

ВЕТПРОМ АД,

2400 гр. Радомир, България, ул. “Отец Паисий” № 26

Тел.: 0777/8-24-93, 8-00-19

Факс: 0777/8-23-91

E-mail: office@vetprom.bg