

**HASZNÁLATI UTASÍTÁS**  
**Ecomectin 18,7 mg/g belsőleges paszta lovak részére A.U.V.**

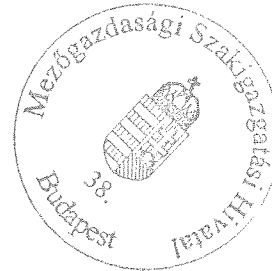
**1. FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ, AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME**

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

ECO Animal Health Ltd.  
78 Coombe Road  
New Malden  
Surrey KT3 4QS  
EGYESÜLT KIRÁLYSÁG

Agyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Battle, Hayward & Bower Ltd.  
Croton Drive  
Allenby Road Industrial Estate  
Lincoln LN3 4NP  
EGYESÜLT KIRÁLYSÁG



**2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**  
Ecomectin 18,7 mg/g szájon belsőleges paszta lovak részére A.U.V.

Ivermectin

**3. HATÓANYAG(OK) ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐ(K) MEGNEVEZÉSE**  
18,7 mg/g ivermectin

**4. JAVALLAT(OK)**

Lovaknak a felsorolt fonálfégek, és/vagy ízeltlábú paraziták által okozott fertőzései kezelésére:

Nagy strongylidák:

*Strongylus vulgaris* (adultok és arteriális stádiumú L<sub>4</sub> lárvák,  
*Strongylus edentatus* (adultok és szöveti stádiumú L<sub>4</sub> lárvák )  
*Strongylus equines* (adultok)

Kis strongylidák (beleértve a benzimidazol-rezisztens törzseket is):

*Cyathostomum spp* (adultok és bélstádiumú L<sub>4</sub> lárvák)  
*Cylicocyclus spp.* (adultok és bélstádiumú L<sub>4</sub> lárvák)  
*Cylicodontophorus spp.* (adultok és bélstádiumú L<sub>4</sub> lárvák)  
*Cylicostephanus spp.* (adultok és bélstádiumú L<sub>4</sub> lárvák)  
*Gyalocephalus spp.* (adultok és bélstádiumú L<sub>4</sub> lárvák)

Orsóférgesek:

*Parascaris equorum* (bélstádiumú L<sub>3</sub> lárvák és adultok)

Hegyesfarkú férgek:

*Oxyuris equi* (L<sub>4</sub> lárvák és adultok)

Filarioida nematoda:

*Onchocerca spp.* (mikrofilaria)

Gyomorbagócsok:

*Gasterophilus spp.* (szájüregbeli és gyomorbéli stádiumok)

**5. ELLENJAVALLATOK**

Nem alkalmazható emberi fogyasztásra szánt tejet termelő kancák kezelésére.

A hatóanyagra ismertén túlérzékeny lovak esetében nem alkalmazható.

Nem alkalmazható kutyák vagy macskák esetében, mivel súlyos nemkívánatos reakciók fordulhatnak elő.

**6. MELLÉKHATÁSOK**

Nem ismeretesek.

**7. CÉLÁLLAT FAJ**

Ló.

**8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT**

Adagolás:

A fecskendő dugattyújának egy osztására jutó paszta 100 ttkg-ra elegendő, (a hatóanyag meghatározott adagja alapján 200 µg ivermectin/ttkg.). A fecskendő teljes tartalma (hat osztás) elegendő egy 600 kg testtömegű ló számára.

Alkalmazási mód:

A paszta szájon át adható.

## 9. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

A ló testsúlyát előre pontosan meg kell határozni a paszta helyes alkalmazásához. Az állat szájában ne legyen táplálék, hogy biztosan lenyelje a készítményt. Fordítsa el a csavarmentet a fecskendő dugattyúján a ló testsúlyának megfelelően. A fecskendő hegyét a fogak közötti részbe kell illeszteni (az első és a hátsó fogak közötti részbe) és a pasztát a nyelv tövéhez kell juttatni. Olyan mélyre tolja be a fecskendő dugattyúját, amilyen mélyre csak lehet, hogy a szert a nyelv tövéhez juttassa. Azonnal emelje fel a ló fejét, és tartsa így néhány másodpercig, hogy az állat lenyelje a készítményt.

## 10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Ehető szövetek: 34 nap

Nem alkalmazható emberi fogyasztásra szánt tejet termelő kancák kezelésére.

## 11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Legfeljebb 25°C-on tárolandó.

Egyszer használatos készítmény. Használat után a terméket meg kell semmisíteni.

Csak a címkén/dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!



## 12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

### Különleges figyelmeztetések az állatokon való alkalmazáshoz

A termék csak lovakban történő alkalmazásra készült.

Macskák, kutyák, különösen a colliek, óngol juhászkutyák és rokon fajtáik illetve keresztezéseik, valamint a vízi- és szárazföldi teknősök súlyos károsodást szenvedhetnek a készítmény ivermektin koncentrációjától, ha az állatok a kifolyt pasztát lenyelik, vagy ha hozzájutnak a használt fecskendőkhöz.

A készítmény a vemhesség vagy a laktáció bármely szakaszában adható a kancáknak.

### Különleges figyelmeztetések az egyes célállat fajokra vonatkozóan

Néhány lóban *Onchocerca microfilaria* által okozott súlyos fertőzésben a kezelést követően ödéma és viszketés fordult elő, ami a nagyszámú mikrofilária elpusztulásának lehetett a következménye. Ezek a tünetek néhány napon belül megszűnnek, de célszerű tüneti kezelést végezni.

A féreghajtó szerekkel szembeni rezisztencia kialakulásának fokozott kockázatához vezethet az anthelmintikumok alábbi alkalmazása:

- Az azonos csoportba tartozó anthelmintikumok hosszabb időszakon keresztül gyakori és ismételt használata és
- Az alacsony dózisu alkalmazás.

Az állatorvosnak tanácsot kell adnia a megfelelő gyógyszer adagolási programra, és az állomány kezelésére vonatkozóan a megfelelő parazita ellenes védelem elérése céljából, valamint az anthelmintikumokkal szembeni rezisztencia valószínű kialakulásának csökkentése érdekében. Abban az esetben, ha a készítmény nem bizonyulna hatékonynak, az állat tulajdonosa forduljon tanácsért az állatorvoshoz.

### Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok), ha szükséges

Enyhe átmeneti tünetek (lelassult pupilla fényreakció és depresszió) volt tapasztalható 1,8 mg/kg-nál nagyobb dózis esetében, (ez a meghatározott dózis 9-szerese). A magasabb dózisoknál megfigyelhető egyéb tünetek közé tartozott a mydriasis, ataxia, tremor, kábultság, kóma és elpusztulás. A kevésbé súlyos tünetek átmeneti jellegűek voltak.

Bár antidotum nem került megállapításra, a tüneti kezelés előnyös lehet.

### Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A készítmény alkalmazása alatt tilos dohányozni, enni és inni.

Használata után kezet kell mosni.

A készítmény bőr-, és szemirritációt okozhat. A kezelést végző személynek kerülni kell a termék bőrrel való érintkezését, vagy szembe kerülését. Érintkezés esetén azonnal, bő vízzel le kell mosni, vagy ki kell öblíteni a készítményt. Véletlen lenyelés, vagy érintkezés utáni szemirritáció előfordulása után haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, a készítmény címkéjét vagy használati utasítását az orvosnak meg kell mutatni.

## 13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, AMENNYIBEN SZÜKSÉGES

RENDKÍVÜL VESZÉLYES A HALAKRA ÉS A VÍZI ÉLŐLÉNYEKRE! A készítménnyel vagy a csomagolóanyagával a felszíni vizek vagy csatornák szennyezése tilos! A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, vagy az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

## 14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2008. április 10.

## 15. EGYÉB INFORMÁCIÓK

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

Állatorvosi rendelvényre.