

ECO**salfarm**

VNR 170469

333 g

ECOMECTIN VET.

6 mg/g Oralt pulver til svin

Ivermectin

MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER):

Aktivt stof: Ivermectin 6,0 mg/g
Hjælpestoffer: Butylhydroxyanisol 1,0 mg/g
Propylgallat 0,3 mg/g

Produktet indeholder majscolber.
Oralt pulver. Gulbrunt, frit flydende granulat.

DYREARTER: Svin (søer og orner).

INDIKATIONER: Behandling af infektioner med nematoder eller arthropoder forårsaget af:

Gastrointestinale rundorm: *Ascaris suum* (voksne og L4), *Hyostrongylus rubidus* (voksne og L4), *Oesophagostomum* spp. (voksne og L4), *Strongyloides ransomi* (voksne)*.

Lungeorm: *Metastrongylus* spp. (voksne).

Lus: *Haematopinus suis*.

Skabmider: *Sarcoptes scabiei* var. *suis*.

*Når lægemidlet gives til drægtige søer, før de farer, modvirkes overførsel af *S. ransomi* via modermælk til pattegrise.

ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJE:

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Dosering:

Dosis er 0,1 mg ivermectin pr. kg kropsvægt pr. dag svarende til 16,7 mg produkt pr. kg kropsvægt pr. dag i 7 på hinanden følgende dage.

Den mængde, der dagligt skal gives til individuelle

svin, kan beregnes ved hjælp af følgende formel: 16,7 mg Ecomectin pr. kg kropsvægt pr. dag ganget med den gennemsnitlige kropsvægt (kg) af de dyr, der skal behandles.

Indgivelsesmåde:

Til oral administration sammen med foder.

Oplysninger om korrekt anvendelse:

Beregnet til anvendelse til individuelle dyr (søer og orner) på bedrifter, hvor kun et lille antal svin skal have lægemidlet. Større besætninger bør behandles med medicineret foderstof fremstillet ved brug af en passende anthelmintisk forblanding.

For at sikre korrekt dosering skal kropsvægten bestemmes så nøjagtigt som muligt.

Præcist og korrekt kalibreret udstyr skal anvendes til afvejning af den nødvendige mængde produkt. Man skal sikre sig, at hele den anbefalede dosis indtages. Ivermectin skal blandes fuldstændig i en del af foderrationen før hver behandling.

Det anbefales, at den del af foderrationen, der indeholder ivermectin, gives først, før hovedrationen gives til dyret. Alvorligt syge dyr med nedsat appetit/anoreksi skal behandles parenteralt.

Behandlingsregimenet skal baseres på den konkrete epidemiologiske situation.

MARKEDSFØRINGSTILLADELSENS NUMMER:

MTnr: 54637

TILBAGEHOLDELSESTID:

Svin: 12 dage.

2D Barcode plus
GTIN Number
when needed
31 x 17mm minimum

Til dyr - kræver recept. Opbevares utilgængeligt for børn.

Lot / EXP:

EOPDK2FT-0

ECOMECTIN VET. 6 mg/g Oralt pulver til svin 333 g

SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT:

Kontraindikationer: Må ikke anvendes til andre arter end svin, da der kan forekomme alvorlige bivirkninger. Der er bl.a. set dødsfald hos hunde.

Særlige forsigtighedsregler for dyret: Avermectiner er muligvis ikke veltolererede af arter, de ikke er beregnede til. Der er rapporteret tilfælde af intolerance hos hunde, især collier, Old English Sheepdogs og beslægtede racer eller krydsninger samt hos hav- og landskildpadder.

Uforlideligheder: Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforlideligheder, bør dette lægemiddel ikke blandes med andre præparater.

Overdosering: Givet i fodrationer til svin i mængder på op til 5 gange den anbefalede dosis på 0,1 mg ivermectin pr. kg kropsvægt i 21 på hinanden følgende dage (3 gange den anbefalede behandlingsperiode) forårsagede produktet ikke behandlingsrelaterede bivirkninger. Der er ikke fundet nogen antidot.

Særlige advarsler: Hvis behandlede svin er i kontakt med inficerede dyr, forurenede bygninger, jord eller græsningsarealer, kan det resultere i reinfestation, og genbehandling kan være nødvendig. Da ivermectins effekt på skabmider ikke er øjeblikkelig, bør der ikke være direkte kontakt mellem behandlede og ubehandlede svin i mindst en uge efter afslutningen af behandlingen. Da luseæg ikke påvirkes af ivermectin, og da der kan gå op til tre uger, før de udklækkes, kan genbehandling være nødvendig.

Vær omhyggelig med at undgå nedenstående praksis, da den øger risikoen for udvikling af resistens, der i værste fald kan lede til behandlingssvigt:

- For hyppig og gentagen anvendelse af anthelmintika fra samme klasse over en længere periode.
- Underdosering, der kan skyldes underestimering af legemsvægt, forkert administration af præparatet.

Kliniske tilfælde med mistanke om resistens overfor anthelmintika bør undersøges nærmere ved brug af relevante tests (fx reduktion i fækal ægantal).

Hvis resultatet af en sådan test tydeligt indikerer resistens over for et specifikt anthelmintikum, skal et anthelmintikum fra en anden farmakologisk klasse med en anden virkningsmekanisme bruges.

Dyrlægen skal rådgive om passende dosisregimener og lagerstyring, så der kan opnås adækvat parasitkontrol, og så sandsynligheden for udvikling af anthelmintikaresistens reduceres. Anvendelse af produktet på en måde, der afviger fra de instruktioner, der gives i produktresuméet, kan medføre øget risiko for udvikling af resistens over for ivermectin.

Drægtighed, diegivning eller æglægning: Produktet kan administreres til søer i alle stadier af drægtighed eller diegivning. Produktet kan anvendes til avlende dyr.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der

administrerer lægemidlet: Undgå at ryge, drikke eller spise under håndtering af produktet. Vask hænder efter anvendelse. Blanding af produktet med foder skal foregå på et sted med god ventilation. Undgå kontakt med hud og øjne. Kommer man ved et uheld i kontakt med produktet, skal kontaktområdet vaskes grundigt med rent, rindende vand. Hvis øjenirritation varer ved, skal der søges læge.

Bivirkninger: Ingen kendte. Hvis der er mistanke om, at der forekommer bivirkninger, skal behandlingen seponeres, og passende symptomatisk behandling skal om nødvendigt iværksættes. Hvis De bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes De kontakte Deres dyrlæge. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Sundhedsstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen. De finder skema og vejledning under Bivirkninger på Sundhedsstyrelsens netsted. www.sst.dk

SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER:

Må ikke opbevares over 25°C. Opbevares tørt. Efter første åbning af den indre emballage: 28 dage. Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten efter {EXP}. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

Særlige forholdsregler ved bortskaffelse af rester af lægemidlet eller affald.

EXTREMT FARLIGT FOR FISK OG ANDRE

ORGANISMER I VANDET: Undgå at kontaminere vandløb og grøfter med lægemidlet eller brugte beholdere. Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf, bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

ECO Animal Health Limited, 78 Coombe Road, New Malden, Surrey, KT3 4QS, Storbritannien.

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Gallows Green Services Limited, Cod Beck Estate, Dalton, Thirsk, North Yorkshire, YO7 3HR, Storbritannien.

DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF

INDLÆGSSEDLEN: februar 2015

Repræsentant:

salfarm

Salfarm Danmark A/S
Fabriksvej 21, 6000 Kolding,
Danmark.

Tel: +45 75 52 94 13

Fax: +45 75 50 80 80

E-mail: sal@salfarm.dk www.salfarm.com



EOPDK2BK-0

Guide 80% BARCODE Label Art to replace with the barcode they generate for: 7046261704694