

ECOMECTIN® VET. 10 mg/ml

Injektionsvæske, opløsning til svin, kvæg og får.

Ivermectin.



Den nyeste indlægsseddelen kan findes på www.indlaegsseddel.dk.

Indehaver af markedsføringsstilladelser:

ECO Animal Health Europe Limited

6th Floor, South Bank House, Barrow Street
Dublin 4, D04 TR29 Ireland

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

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Divasa - Farmavic SA,

Ctra Sant Hipòlit, km.71, 08503 GURB-VIC
(Barcelona), Spanien.

ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSSTOFFER

Aktivt stof: Ivermectin 10 mg/ml.

Hjælpestof: Benzylalkohol 10 mg/ml.

INDIKATIONER

Infestationer med rundorm i mave-tarmkanalen samt lungeorm hos svin. Lus hos svin.

Skabmider hos svin. Infestationer med rundorm i mave-tarmkanalen samt lungeorm hos kvæg. Lus hos kvæg.

Skabmider og øksebremselarver hos kvæg. Infestationer med rundorm i mave-tarmkanalen samt lungeorm hos får. Skabmider og færebremselarver hos får. Ecomectin Vet. giver en effektiv bekæmpelse af følgende parasserter:

Svin:

Gastrointestinale rundorm: *Ascaris suum* (voksne og L4), *Hyostrongylus rubidus* (voksne og L4), *Oesophagostomum* spp. (voksne og L4), *Strongyloides ransomi* (voksne) (ved behandling af sører 7-14 dage før faring med Ecomectin Vet. undgås infektion af smågrise med *Strongyloides ransomi* via mælk), *Trichuris suis* (voksne).

Lungeorm: *Metastrongylus* spp. (voksne).

Nyreorm: *Stephanurus dentatus* (voksne og L4).

Lus: *Haematopinus suis*.

Skabmider: *Sarcopetes scabiei* var. *suis*.

Kvæg:

Gastrointestinale rundorm (voksne og umodne): *Ostertagia ostertagi* (inkl. inhiberende larver), *O. lyrata*, *Haemonchus placei*, *Trichostrongylus axei*, *T. colubriformis*, *T. vitrinus* (voksne),

Nematodirus filicollis, *N. spathiger* (umodne), *Cooperia curticei*, *Oesophagostomum columbianum*, *O. venulosum* (voksne), *Chabatia ovina*, *Trichuris ovis* (voksne), *Strongyloides papilliferus* (umodne), *Gaigeria pachyscelis*.

Lungeorm: *Dictyocaulus filaria*, *Protostrongylus rufescens* (voksne).

Fårebremselarver: *Oestrus ovis*.

Skabmider: *Psoroptes communis* var. *ovis* (mod behandling af fåreskab behandles 2 gange med 7 dages mellemrum. 1 injektion vil tydeligt reducere antallet af skabmider og ofte give indtryk af, at klinisk skab er elimineret), *Sarcopetes scabiei*, *Psorergates ovis*.

KONTRAINDIKATIONER

Må kun anvendes til injektion under huden. Må ikke injiceres i blodkar eller muskulatur. Må ikke anvendes til lakerende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet kælvning / læmning.

9140169000-4

Ikke-registreret brug til hunderacer, som har vist sig overflødsommelig over for avermectiner, bør undgås, idet sikkerheden ved brug af ivermectin til disse hunderacer endnu ikke er fastslættet.

BIVIRKNINGER

Forbigående ubehag evt. hævelse på injektionsstedet er set.

Forsvinder uden behandling. Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddelen, bedes du kontakte dine dyrlæge.

Bivirkninger kan dermed blive indberettet til Sundhedsstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen. Du finder skema og vejledning under bivirkninger på Sundhedsstyrelsens netsted, www.sst.dk.

DYREARTER Svin. Kvæg. Får.

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ

Svin: 1 ml/33 kg legemsvægt, (s.t. 0,3 mg ivermectin/kg legemsvægt) subkutan.

Kvæg: 1 ml/50 kg legemsvægt, (s.v.t. 0,2 mg ivermectin/kg legemsvægt) subkutan.

Får: 0,5 ml/25 kg legemsvægt, (s.v.t. på 0,2 mg ivermectin/kg legemsvægt) subkutan.

For alle dyrearter:

Brug af automatsprøjte anbefales ved pakningsstørrelser med 200 ml og 500 ml

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

For at sikre at den korrekte dosis gives, skal legemsvægten bestemmes så præcis som muligt.

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.

TILBAGEHOLDELSESTID

Får og svin: Slagtning: 45 dage.

Kvæg: Slagtning: 49 dage.

Må ikke anvendes til lakerende dyr, der leverer mælk til konsum. Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet læmning / kælvning.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE

Præparatet er stærkt toksisk overfor akvatisk organismer. Anvendt emballage og rester af produktet bortskaffes som kemisk affald.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDDLEN 08/2019

ANDRE OPLYSNINGER

Pakningsstørrelser:

20 ml, 50 ml, 100 ml, 200 ml og 500 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

SÆRLIGE ADVARSLER

Følgende strategier bør undgås, da de kan

medføre udvikling af resistens overfor anthelmintika (ormemiddel):

- Ofte og gentagende brug af den samme type anthelmintika igennem en længere tidsperiode.

- Underdosering, eventuelt grundet underestimering af legemsvægt, fejlagtig administration af produktet eller manglende kalibrering af doseringsanordning.

Mistanke om tilfælde af anthelmintikaresistens undersøges ved hjælp af passende tests (f.eks. Faecal Egg Count Reduction Test).

Hvis disse tests indikerer resistens overfor et specifikt anthelmintika, bør et anthelmintika tilhørende en anden farmakologisk klasse og med en anden virkning anvendes.

Resistens overfor ivermectin er rapporteret i *Ostertagia circumcincta* i lam og i *Ostertagia ostertagi* hos kvæg i EU. Brug af dette produkt skal derfor baseres på lokal (regional, besætning) epidemiologisk information om følsomhed af helminter og anbefalinger om, hvorefter yderligere resistens overfor anthelmintika begrænses.

Dette produkt er kun beregnet til svin, kvæg og får. Katte, hunde (specielt Collier, Old English Sheepdogs og beslægtede racer eller krydsninger) samt hav-, sump- og landskildpadder kan blive skadet af ivermectinindholdet i dette lægemiddel, hvis de indtager spilt opløsning eller har adgang til brugte flasker.

Overdosering

Svin: Letargi, ataksi, bilateral mydriasis, periodisk skælvlen, åndedrætsbesvær og liggen på siden. Ingen antidot.

Kvæg: Ataksi og depression. Ingen antidot.

Får: Ingen.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE

Præparatet er stærkt toksisk overfor akvatisk organismer. Anvendt emballage og rester af produktet bortskaffes som kemisk affald.

ECO

9140169000-4