

ECOMETIN® POUR-ON VET.

5 mg/ml

Pour-on, opløsning til kvæg. Ivermectin



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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

ECO Animal Health Europe Limited

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

Repræsentant:

Salfarm Danmark A/S

Fabriksvej 21
6000 Kolding
Danmark

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Safapac Limited

4 Stapledon Road
Orton Southgate
Peterborough, PE2 6TB
Storbritannien

ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Aktivt stof: Ivermectin 5 mg/ml.

Hjælpestof: Benzylalkohol 10 mg/ml.

INDIKATIONER

Infestationer mod rundorm i mave-tarmkanalen (Ecomectin Pour-on Vet. giver med den anbefalede dosis på 1 ml/10 kg legemsvægt forlænget virkning over for følgende parasitter: *Trichostrongylus axei* og *Cooperia* spp. i op til 14 dage efter behandling. Den brune løbeorm (*Ostertagia ostertagi*) og knudeorm (*Oesophagostomum radiatum*) i op til 21 dage efter behandling. Lungeorm (*Dictyocaulus viviparus*) i op til 28 dage efter behandling. Lus, skabmider, oksebremselarver samt den lille stikflue hos kvæg.

Gastrointestinale rundorm (voksne og larvestadier):

Ostertagia ostertagi (voksne og L4, inkl. hypobiotiske larver), *Haemonchus placei* (voksne og L4), *Trichostrongylus axei* (voksne og L4), *T. colubriformis* (voksne og L4), *Cooperia* spp. (voksne og L4), *C. oncophora* (voksne), *C. punctata* (voksne), *Strongyloides papillosus* (voksne), *Nematodirus* spp. (L4), *Oesophagostomum radiatum* (voksne og L4), *O. venulosum* (voksne), *Trichuris* spp.

(voksne).

Lungeorm:

Dictyocaulus viviparus (voksne og L4).

Oksebremselarver:

Hypoderma bovis *H. lineatum*.

Sugende lus:

Linognathus vituli, *Haematopinus euryesternus*, *Solenepotes capillatus*.

Bidende lus: *Damalinia bovis*.

Skabmider: *Chorioptes bovis*, *Sarcoptes scabiei* var. *bovis*.

Den lille stikflue: *Haematobia irritans*.

KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes til lakterende køer, der leverer mælk til konsum.

Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet kælvning.

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

BIVIRKNINGER

Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem: www.meldenbivirkning.dk

DYREARTER

Kvæg.

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ

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

Ecomectin® Pour-on Vet. doseres udvortes med 1 ml/10 kg legemsvægt (sv.t. den anbefalede dosis på 0,5 mg ivermectin/kg legemsvægt). Den afmålte mængde fordeles ad ryggens midtlinje fra skulderparti til halerod.

Doseringsvejledning:

Pakningerne skal anvendes sammen med tilhørende doseringsudstyr.

Vejledning i brug af dispenseringskammer til 250 ml og 1 l:

- Tag plastikrøret og indsæt den ene ende i bunden af målehætten, så enden med åbningen når bunden af beholderen.
- Fjern transporthætten fra beholderen.
- Skrud målehætten på beholderen.
- Vælg den korrekte dosishastighed ved at dreje regulatorhætten til en af siderne, så dosisindikatoren anbringes på den relevante dosis.
- Klem forsigtigt flasken sammen for at fylde til niveau (alt overskydende løber tilbage i flasken), og vend den så og påfør lægemidlet på dyret langs ryglinjen.

På dyr med smudsigt hårlag og hudlidelser (f.eks. skab) på behandlingsstedet kan nedsat effekt forekomme.

For vedvarende beskyttelse mod den lille stikflue bør behandles hver 30. dag.

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.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

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

TILBAGEHOLDELSESTID

Slagtning af kvæg: 45 dage.

Må ikke anvendes til lakterende dyr, der leverer mælk til konsum.

Må ikke anvendes senere end 60 dage før forventet kælvning.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på etiketten efter EXP.

Drægtighed:

Kan anvendes, dog ikke senere end 60 dage før forventet kælvning.

SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Følgende strategier bør undgås, da de kan medføre udviklingen af resistens over for 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 anthelmintika-resistens undersøges ved hjælp af passende tests (f.eks. Faecal Egg Count Reduction Test).

Hvis disse tests indikerer resistens over for et specifikt anthelmintikum bør et anthelmintikum tilhørende en anden farmakologisk klasse og med en anden virkning anvendes.

Resistens over for ivermectin er rapporteret i *O. ostertagi* hos kvæg i EU. Brug af dette produkt skal derfor baseres på lokal (regional, besætnings) epidemiologisk information om følsomhed af nematode arter og anbefalinger om, hvorledes yderligere resistens over for anthelmintika begrænses.

Dette produkt er kun beregnet til kvæg. 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 spildt opløsning eller har adgang til brugte flasker.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Ved behandling indendørs skal rummet være godt ventileret.

Det anbefales at bruge beskyttelseshandsker under arbejdet.

Produktet kan irritere hud og øjne. Hvis der spildes på hud vaskes med sæbe og vand omgående. Ved stænk i øjne skylles med rigelige mængder vand og der søges læge.

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

Præparatet er stærkt toksisk over for akvatiske organismer. Anvendt emballage og rester af produktet bortskaffes som kemisk affald.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN 02/2020

ANDRE OPLYSNINGER

Pakningsstørrelser: 250 ml, 1 L, 2,5 L.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Receptpligtigt.

salfarm

