

NoroPraz Vet®

18,7 mg /g + 140,3 mg/g, oral pasta til hest

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

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGERSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VÆRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FØRSKELIG HERFRA

Indehaver af markedsføringsstilladelser:
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited,
Rossmore Industrial Estate, Monaghan, Irland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:
Norbrook Laboratories Limited,
Station Works, Camlough Road, Newry, Co. Down,
BT35 6JP, Storbritannien

Dansk representant:
Scanvet Animal Health A/S
Kongevejen 66
DK-440 Fredensborg

2. VETERINÆR/LÆGE/EMBLEMETS NAVN

Noropraz Vet, 18,7 mg/g + 140,3 mg/g,

oral pasta til hest

Ivermectin + praziquantel

3. ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Hvert gram indeholder:

Aktive stoffer:

Ivermectin	18,7 mg
Praziquantel	140,3 mg
Hjælpesteller:	
Titaniumdioxid (E 171)	20 mg

En hvid til råhvid homogen pasta

4. INDIKATIONER

Behandling af infestationer med en blanding af cestoder (baendetorm) og nematoder (rundorm) eller arthropoder (insekter), forårsaget af voksne og unmodne rundorm, lungearm, bremselarver og baendetorm hos hest.

Nematoder (Rundorm):

Store strongylider: *Strongylus vulgaris* (voksne og larvestadier i arterne), *Strongylus edentatus* (voksne og larvestadier i væv), *Strongylus equinus* (voksne), *Trichonchus spp.* (voksne).
Små strongylider: *Cyathostomum: Cyathocylus spp.*, *Cylicocyphorus spp.*, *Cylicoloidesponchus spp.*, *Gyliocephalus spp.* (voksne og ikke-inhiberede larver på slæminder).

Parascaris: *Parascaris equorum* (voksne og larver)

Oxyuris: *Oxyuris equi* (larver)

Trichostrongylus: *Trichostrongylus axei* (voksne)

Strongyloides: *Strongyloides westeri* (voksne)

Habronema: *Habronema spp.* (voksne)

Onchocerca: *Onchocerca spp.*, *microfilariae f.eks.* kutan onchocercose

Lungearm: *Dirocytulus amphilid* (voksne og larver)

Cestoder (Baendetorm):

Anoplocephala perfoliata (voksne), *Anoplocephala magna* (voksne), *Paranoplocephala mamillana* (voksne)

Tøvende insekter:

Gasterophilus spp. (larver)

5. KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes til føl der er mindre end 2 uger gamle. Må ikke anvendes i tilfælde af overførselsomhed over for de aktive stoffer eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

6. BIVIRKNINGER

Heste med kraftig belastning af Onchocerca microfilariae har fået reaktioner som hævelse og kløe efter behandling. Det formodes, at disse reaktioner er resulteret af drab af store mængder mikrofilarier. I tilfælde af svært kraftig belastning, kan drabet af parasitterne medføre en mild, følgende kolik og lid affløsning hos den behandelte hest.

Kolik, diarré og nedsat ødelsstyrke er rapporteret i meget sjældne tilfælde efter behandlingen, specielt hvor der er meget stor ormebelastning.

I meget sjældne tilfælde har der efter behandling med præparatet været rapporteret om alergiske reaktioner som sevær, hævelse af tungen, nælefieber, hurtig puls, hævede slæminder og ødemer under huden. En dyrlæge bør konsultere, hvis disse symptomer fortsætter.

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette legemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem Lægemiddelstyrelsen

Axel Heiles Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.melddenbivirkning.dk
E-mail: dkma@dkma.dk

7. DYREARTER

Heste

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMADE OG INDGIVELSESSVEJ

Til anvendelse gennem munnen.

En enkelt behandling.

200 µg ivermectin og 1,5 mg praziquantel pr. kg lejemæsvegt, svarende til 1,07 g pasta pr. 100 kg kropsvegt.

Før en sikre korrekt dosering, bør kropsvegt bestemmes så nøjagtigt som muligt og den korrekte dosering vælges på sprøjten, idet undersödning kan føre til et øget risiko for resistensudvikling over for ormemidler.

Vægt	Dosis	Vægt	Dosis
Op til 100 kg	1,070 g	401 - 450 kg	4,815 g
101 - 150 kg	1,605 g	451 - 500 kg	5,350 g
151 - 200 kg	2,140 g	501 - 550 kg	5,885 g
201 - 250 kg	2,675 g	551 - 600 kg	6,420 g
251 - 300 kg	3,210 g	601 - 650 kg	6,955 g
301 - 350 kg	3,745 g	651 - 700 kg	7,490 g
351 - 400 kg	4,280 g		

Den første inddeling på stemplet giver nok pasta til at behandle 50 kg kropsvegt.

Hver efterfølgende inddeling giver nok pasta til at behandle 50 kg kropsvegt. Sprøjten bør justeres til den beregnede dosis ved at placere stemplets omleber på det korrekte sted på stemplet.

Sprøjten indeholder 7,49 g pasta, som ved den anbefalte dosering er tilstrækkelig til at behandle

700 kg lejemæsvegt.

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.

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Inden administration justeres sprøjten til den beregnede dosis ved at indstille omleberen på stemplet. Pastaen gives i munden ved at indføre spidsen af sprøjten mellem for- og kindtænder og anbringe den nødvendige mængde pasta bagest på tungten. Dyrets mundhule skal være fri for føde. Umiddelbart efter indgivelsen løfteshestens hoved i et par sekunder for at sikre, at dosis bliver sunget.

Dyrlægen bør give vejledning vedrørende passende behandlingsprogrammer samt om besættningshåndtering for at opnå tilstrækkelig kontrol med belastning både ved baendetorm og rundorm.

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Slagting: 35 dage
Ikke tilladt til brug i heste, hvis mælk er bestemt til menneskekøfde.

11. EVENTUELLE SJÆRLIGE FORHOLDSREGLER

VEDBRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for barn.
Opbevares ved temperaturer under 25°C.

Sæt hætten på efter brug.
Brug ikke dette legemiddel til dyr efter den udelsdato, som står på den ydre emballage og på etiketten på sprøjten efter "EXP". Udelsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.
Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 6 måneder

SJÆRLIGE ADVARSLER

Se denne forsigtighedsrader for brug i dyr:

Vær omhyggelig med at undgå nedstændende praksis, da den øger risikoen for udvikling af resistens og i visteste fald kan føre til behandlingssvigt:

- For højt og gentagen anvendelse af ormemidler fra samme klasse over en længere periode.

- Underdosering, der kan skyldes undervurdering af kropsvegt, forkert administration af præparatet, eller manglende kalibrering af doseringstudsstyret.

Kliniske tilfælde med mistanke om resistens over for anthelmintika (ormemidler) bør undersøges nærmere ved brug af relevante tests (f.eks. reduktion af antallet af ormemidler i affløsning). Hvis resultatet af en sådan test tydeligt viser resistens over for et specifikt ormemiddel, skal et ormemiddel af en anden type med en anden virkungsmechanisme bruges.

Resistens over for ivermectin (et avermectin) er rapporteret for *Parascaris equorum* hos heste i flere lande inklusive i EU. Derfor bør anbefalens af dette præparat baseres på lokal (regional) betragtning/ epidemiologisk viden om rundorms falsomhed samt anbefalinger om, hvilkes ormemidler begrænses.

Brug af praziquantel bør følge nationale vejledninger om diagnostik før behandling.

Avermectiner tolereres ikke nødvendigvis lige godt af andre arter end hestdyrene. Tilfælde af intolerans er rapporteret hos hunde, især Collies, Old English Sheepdogs og beslægtede racer eller krydsninger, samt hos sumpskildpadder og landskildpadder.

Hunde og katte må ikke få mulighed for at indtage spilt pasta eller have adgang til brugte sprøjter pga. risikoen for bivirkninger knyttet til ivermectins toksicitet (giftighed).

Da det ikke er sandsynligt, at infestation med baendetorm vil forekomme hos heste for 2-månedersalderen, betragtes behandling af føl under denne alder ikke som nødvendig.

Døgnstid og døgenvinkel:

Kan anvendes under døgntid og døgenvinkel.

Overdosis:

Et toleranciestudie udført på føl fra 2-ugersalderen med doser op til 5 gange den anbefalte dosis viste ingen bivirkninger.

Sikkerhedsstudier udført på høpper, som fik 3 gange den anbefalte dosis hver 14 dage under hele døgntiden og døgenvinkelperioden, førte ikke til aborter, uanset bivirkninger i døgntidens perioden, under følgen eller på hoppens almenhed, høredreststyd, eller abnormiteter hos følene.

Sikkerhedsstudier udført på høpper med 3 gange den anbefalte dosis viste ingen uanset bivirkninger, specielt ikke på reproduktionsevenen.

Spækkede forstørrelsesstørrelser for personer, der administrerer legemidlet:

Vask hænder efter brugen.
Der må ikke spises, drikkes eller ryges, medens dette præparat håndteres.

Undgå kontakt med øjnene, da præparatet kan forårsage øjenirritation.

I tilfælde af kontakt med øjnene ved et uheld skyldes omkøl med rigeligt mængder vand.
I tilfælde af indtagelse ved et uheld eller ved øjenirritation søges lægehjælp, og indlægsseddel ejer etiket bør vises til lægen.

13. EVENTUELLE SJÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGENDGLER ELLER AFFALD FRA SADANNE, OM NØDVENDIGT

MEGET FARLIG FOR FISK OG ORGANISMER DER LEVER I VAND. Foruren ikke overflodsvand eller grøfter med præparat eller brugte sprøjter.

Ikke anvendte veterinærlegemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

14. DATO FOR SENSTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

Januar 2019

15. ANDRE OPLYSNINGER

Den orale pasta er tilgængelig i følgende pakningsstørrelser:

- 1 æske med 1 x 7,49 g oral sprøjte

- 1 æske med 2 x 7,49 g oral sprøjter

- 1 æske med 12 x 7,49 g oral sprøjter

- 1 æske med 40 x 7,49 g oral sprøjter

- 1 æske med 48 x 7,49 g oral sprøjter

- 1 æske med 50 x 7,49 g oral sprøjter

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Til dyr – kræver recept.

1100014

Basisk representant:

ScanVet
Animal Health
3400 Fredensborg

Norbrook®