

# ECOMECTIN® VET. 10 mg/ml

Injektionsvæske, opløsning til svin, kvæg og får.

Ivermectin.



Se den nyeste indlægsseddel kan findes på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk)

**NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF**

**VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA**

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

ECO Animal Health Europe Limited,  
6th Floor, South Bank House, Barrow Street,  
Dublin 4, D04 TR29 Irland.

**Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:**

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

**Repræsentant:**

Salfarm Danmark A/S,  
Nordager 19, 6000 Kolding, Danmark.

**VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Ecomectin vet. 10 mg/ml, injektionsvæske,  
opløsning til svin, kvæg og får.

**ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER**

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

**Svin:**

**Gastrointestinale rundorm:**

*Ascaris suum* (voksne og L4),  
*Hyostrogylus rubidus* (voksne og L4),  
*Oesophagostomum* spp. (voksne og L4),  
*Strongyloides ransomi* (voksne) (ved behandling af søer 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:** *Sarcoptes scabiei* var. *suis*.

**Kvæg:**

**Gastrointestinale rundorm**

(voksne og umodne): *Ostertagia ostertagi* (inkl. inhiberende larver), *O. lyrata*,

*Haemonchus placei*, *Trichostrongylus axei*,  
*T. colubriformis*, *Coperia oncophora*, *C. punctata*,  
*C. pectinata*, *Oesophagostomum radiatum*,  
*Bunostomum phlebotomum*,  
*Nematodirus helvetianus* (voksne),  
*N. spathiger* (voksne), *Strongyloides papillosus* (voksne), *Toxacara vitulorum* (voksne),  
*Trichuris* spp. (voksne).

**Lungeorm (voksne, umodne og inhiberende larver):** *Dictyocaulus viviparus*.

**Øjenorm:** *Thelazia* spp. (voksne).

**Oksebremselarver:** *Hypoderma bovis*,  
*H. lineatum*.

**Lus:** *Linognathus vituli*, *Haematopinus eurytenuis*, *Solenepotes capillatus*.

**Skabmider:** *Psoroptes ovis* (syn *P. communis* var. *bovis*), *Sarcoptes scabiei* var. *bovis*.

Ecomectin Vet. medvirker til bekæmpelsen af:

**Bidende lus:** *Damalinia bovis*.

**Skabmider:** *Chorioptes bovis*.

Ecomectin Vet. giver med den anbefalede dosering på 1 ml/50 kg legemsvægt til kvæg effektiv kontrol mod den store løbeorm (*Haemonchus placei*) og *Cooperia* spp. i op til 14 dage, den brune løbeorm (*Ostertagia ostertagi*) og knudeorm (*Oesophagostomum radiatum*) i op til 21 dage samt lungeorm (*Dictyocaulus viviparus*) i op til 28 dage efter behandlingen.

**Får:**

**Gastrointestinale rundorm**

(voksne og umodne): *Haemonchus contortus*,  
*Ostertagia circumcincta* (inkl. inhiberende larver),  
*O. trifurcata*, *Trichostrongylus axei* (voksne),  
*T. colubriformis*, *T. vitrinus* (voksne),  
*Nematodirus filicollis*, *N. spathiger* (umodne),  
*Cooperia curticei*, *Oesophagostomum columbianum*,  
*O. venulosum* (voksne), *Chabatia ovina*, *Trichuris ovis* (voksne), *Strongyloides papillosus* (umodne),  
*Gaigeria pachyscelis*.

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

**Fårebremseelarver:** *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), *Sarcoptes scabiei*, *Psorergates ovis*.

**KONTRAINDIKATIONER**

Må kun anvendes til injektion under huden.

Må ikke injiceres i blodkar eller muskulatur.

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

Må ikke anvendes senere end 60 dage før

forventet kælvning/læmning.

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**

Forbigående ubehag evt. hævelse på injektionsstedet er set. Forsvinder uden behandling. 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 lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S.

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

**DYREARTER**

Svin. Kvæg. Får.

**DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJE**

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

**Kvæg:** 1 ml/50 kg legemsvægt, (sv.t. 0,2 mg ivermectin/kg legemsvægt) subkutant.

**Får:** 0,5 ml/25 kg legemsvægt, (sv.t. på 0,2 mg ivermectin/kg legemsvægt) subkutant.

**For alle dyrearter:**

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

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.

**TILBAGEHOLDELSESTIDER**

**Får og svin:** Slagtning: 45 dage.

**Kvæg:** Slagtning: 49 dage.

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

**EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING**

Opbevares utilgængeligt for børn. Må ikke opbevares over 25 °C. Opbevares i den originale emballage for at beskytte mod lys. Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på etiketten efter EXP.

**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 helmintarter og anbefalinger om, hvorledes yderligere resistens overfor anthelmintika begrænses.

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

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 spildt opløsning eller har adgang til brugte flasker.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Ingen.

Drægtighed og laktation:

Kan anvendes.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ingen.

Overdosis:

**Svin:** Letargi, ataksi, bilateral mydriasis, periodisk skælven, åndedrætsbesvær og ligger på siden. Ingen antidot.

**Kvæg:** Ataksi og depression. Ingen antidot.

**Får:** Ingen.

Uforlideligheder:

Ingen.

**EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT**

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

**DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN**

06/2022.

**ANDRE OPLYSNINGER**

Pakningsstørrelser:

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

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**Receptpligtigt.**



**ECO**