

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

IVOMEC PLUS, injekcinis tirpalas

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml tirpalo yra:

veikliųjų medžiagų:

ivermektino	10 mg,
klorsulono	100 mg;

pagalbinių medžiagų	iki 1 ml.
----------------------------	-----------

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams, užsikrėtusiems skrandžio, žarnyno, plaučių nematodais, odos parazitais, sergantiems gastrofilioze, fasciolioze, gydyti ir profilaktiškai:

Galvijams, užsikrėtusiems skrandžio ir žarnyno nematodais:

Ostertagia ostertagi (subrendusiais, L₄ ir L₃ stadijų bei hipobiozės būsenos lervomis),

O. lyrata (subrendusiais ir L₄),

Haemonchus placei (subrendusiais, L₄ ir L₃ stadijų bei hipobiozės būsenos lervomis),

Mecistocirrus digitatus (subrendusiais),

Trichostrongylus axei (subrendusiais ir L₄),

T. colubriformis (subrendusiais ir L₄),

Cooperia spp. (subrendusiais, L₄ ir L₃),

Cooperia oncophora (subrendusiais ir L₄),

C. punctata (subrendusiais ir L₄),

C. pectinata (subrendusiais ir L₄),

Nematodirus helvetianus (subrendusiais),

N. spathiger (subrendusiais),

Strongyloides papillosus (subrendusiais),

Bunostomum phlebotomum (subrendusiais, L₄ ir L₃),

Toxocara vitulorum (subrendusiais, L₄ ir L₃),

Oesophagostomum radiatum (subrendusiais, L₄ ir L₃),

Trichuris spp. (subrendusiais),

teliaziozės sukėlėjais:

Thelazia spp. (subrendusiais),

plaučių nematodais (subrendusiais, L₄ ir hipobiozės būsenos lervomis):

Dictyocaulus viviparus,

odos nematodais:

Parafilaria bovicola (subrendusiais),

hipodermozės sukėlėjais (parazituojančiomis lervomis):

Hypoderma bovis,

H. lineatum,

Dermatobia hominis,

musių lervomis:

Chrysomyia bezzania,

Cochliomyia hominivorax,

utėlėmis:

Linognathus vituli,

Haematopinus euryesternus,

Solenopotes capillatus.

niežų erkėmis:

Psoroptes bovis,

Sarcoptes scabiei,

smėlio erkėmis:

Ornithodoros savignyi,

kraujasiurbėmis erkėmis:

Boophilus microplus,

Boophilus decoloratus (taip pat ir organiniams fosforo junginiams, sintetiniams piretroidams bei amidinui atsparių padermių),

fasciolomis:

Fasciola hepatica,

Fasciola gigantica.

Vaistas taip pat gali būti naudojamas *Damalinia bovis* ir niežų erkėms *Chorioptes bovis* kontroliuoti. Naudojant IVOMEC PLUS rekomenduotinomis dozėmis, 1 ml/50 kg kūno svorio, gyvuliai apsaugomi nuo pakartotino užsikrėtimo *Haemonchus placei*, *Trichostrongylus axei*, *Cooperia punctata*, *C. oncophora* bei *C. surnabada* iki 14 dienų, *Ostertagia ostertagi* ir *Oesophagostomum radiatum* iki 21 dienos, *Dictyocaulus viviparus* iki 28 dienų po gydymo.

IVOMEC PLUS efektyviai veikia Senojo Pasauliousių *Chrysomyia bezzania* lervų antplūdžius.

Gydant vaistu labai gerai veikiamos jaunos lervos iki 2 d. amžiaus, tačiau kai kurios senesnės subrendusios lervos gali išlikti žaizdose iki 3 d. po gydymo. Įprastų operacijų (pvz., kastracijos, žymėjimo ar ausų įsagų segimo) metu naudotas IVOMEC PLUS gerai saugo nuo užsikrėtimo *Chrysomyia bezzania* lervomis 14 d. po gydymo.

IVOMEC PLUS saugo nuo miazės, sukeltos Naujojo Pasauliousių *Cochliomyia hominivorax* lervų, pasireiškimo naujagimių veršelių bamboje, gydžius kuo anksčiau po gimimo (patartina per 24 val.), bei kastruotų buliukų žaizdose, gydžius tuoj po operacijos. Visus gyvulius, gydytus IVOMEC PLUS po gimimo ar kastracijos, būtina kasdien stebėti, kol visiškai neišgis. Jei reikia, būtina naudoti esančius prekyboje išorinius vaistus nuousių.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima švirkšti į veną arba į raumenis.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Didesnes nei 10 ml vaisto dozės reikia padalinti ir švirkšti į kelias vietas, norint sumažinti reakcijas injekcijos vietoje ar diskomfortą. Kitus parenterinius vaistus būtina švirkšti į skirtingas vietas.

Vaistą galima naudoti tik tiems gyvūnams, kurie nurodyti etiketėje ir 4.1 p.

Vaistą galima švirkšti tik po oda prieš ar už mentės, standartiniu automatiniu arba vienkartinio švirkštu, tinkamu paskirties gyvūnui, su sterilia adata.

Naudojant 50 ml pakuotę rekomenduotina naudoti daugiadozį švirkštą, o naudojant 500 ml ar 1 000 ml pakuotę – tik automatinę švirkštimo įrangą.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudojant veterinarinį vaistą, negalima rūkyti ar valgyti. Po naudojimo būtina nusiplauti rankas. Reikia stengtis neiššvirkšti vaisto, kadangi iššvirkštimo vietoje gali atsirasti stiprus skausmas ar paraudimas.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Švirkštus po oda kai kuriems gyvūnams gali pasireikšti savaime praeinantis diskomforto pojūtis. Retai gali patinti injekcijos vietos minkštieji audiniai. Šios reakcijos praeina negydomos.

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto šalutinis poveikis veislinėms gyvūnų savybėms nenustatytas.

Ivomec Plus galima naudoti mėsinėms karvėms veršingumo periodu arba laktacijos metu, jei pienas nėra skiriamas žmonių maistui.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Rekomenduotina dozė galvijams yra 1 ml tirpalo 50 kg kūno svorio arba 200 µg ivermektino ir 2 mg klorsulono 1 kg kūno svorio.

Vaistą reikia švirkšti po oda, suėmus odos raukšlę mentės priekyje ar už jos, skirti 1 ml/50 kg kūno svorio (atitinka 200 µg ivermektino ir 2 mg klorsulono 1 kg kūno svorio).

Rekomenduotina naudoti 16 dydžio 15–20 mm adatą ir sterilią įrangą.

Vaistui atvėsus iki 5 °C ar žemesnės temperatūros padidėja jo klampumas, todėl rekomenduotina sušildyti vaistą iki 15 °C.

Vaisto naudojimas *Hypoderma* gylių skraidymo regionuose.

Ivermektinas itin efektyviai veikia hipodermozės sukėlėjus įvairiose jo vystymosi stadijose, tačiau labai svarbu gydyti reikiamu laiku. Labiausiai tinka gydyti galvijus pasibaigus gylių skraidymo metui (Lietuvoje gyLIAI skraido birželio–rugspjūčio mėn.), kol lervos nespėjo patekti į užsikrėtusių gyvulių stuburo kanalą. Gydant pavėluotai, kai lervos yra stuburo kanale, gali sutrikti judesių koordinacija ar prasidėti paralyžius. Galvijai, kurie buvo gydyti ivermektinu rugsėjo mėn. (praėjus gylių skraidymo metui) pakartotinai gali būti gydomi žiemą, nuo endoparazitų, niežų ar utėlių.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Tyrimais nustatyta, kad vaistas yra pakankamai saugus.

Naudojus 25 ml IVOMEC PLUS 50 kg kūno svorio (25 kartus didesnę nei rekomenduotina dozę), pasireiškė injekcijos vietos pažeidimai (audinių nekrozė, edema, fibrozė ir uždegimas). Kitų su vaistu susijusių nepalankių reakcijų nenustatyta.

4.11. Išlauka

Galvijienai ir subproduktams – 66 paros.

Neregistruota naudoti patelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: makrocikliniai laktonai, antihelmintikai.

ATCvet kodas: QP54AA51.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Ivermektinas yra makrociklinis laktonas, priklausantis unikaliam veikiančių endektocidinių vaistų grupei. Šios grupės medžiagos pasirinktinai stipriai jungiasi su bestuburių nervų ir raumenų ląstelių glutamatiniais chloridų jonų kanalais. Tai didina ląstelių chloridų jonų pralaidumą ir sukelia nervų ar raumenų ląstelės hiperpolarizaciją bei parazito paralyžių ir žūtį. Šios grupės medžiagos gali veikti ir kitus su ligandais susijusius chloridų jonų kanalus, pvz., priklausomus nuo neuromediatoriaus gama-amino sviesto rūgšties (GASR).

Kadangi žinduolių organizme nėra glutamatinų chloridų jonų kanalų, o ivermektinas labai menkai veikia kitus jonų kanalus ir beveik nepereina kraujo ir smegenų barjero, vaistas gyvūnams yra pakankamai saugus.

Klorsulonas greitai patenka į kraujo apytaką. Eritrocitai išnešioja jį ir per plazmą patenka į *Fasciola.spp.* Trematodams klorsulonas slopina fermentų glikolizę, kas yra jų pagrindinis energijos šaltinis.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Didžiausia koncentracija plazmoje:

Sušvirkštus po oda 200 µg ivermektino ir 2 mg klorsulono 1 kg kūno svorio, ivermektino koncentracija kraujo plazmoje didėjo iš lėto, 7 dienas po švirkštimo laikėsi maždaug 23 ng/ml. Palyginimui klorsulono, labai greitai apsorbovusio, praėjus 8 val. po švirkštimo koncentracija siekė 2 µg/ml.

Išskyrimas: trūkmė ir būdas.

Sušvirkštus 200 µg ivermektino ir 2 mg klorsulono 1 kg kūno svorio po oda, didžiausia ivermektino koncentracija susidarė kepenyse – 220 ppb. Praėjus 28 ir 35 dienom po injekcijos koncentracija atitinkamai siekė 11 ir 6 ppb. Riebaluose 7 dieną po švirkštimo koncentracija siekė 160 ppb, o praėjus 28 ir 35 dienom nukrito iki 6 ir 4 ppb atitinkamai. Raumenyse ir inkstuose 28 dieną po švirkštimo ivermektino koncentracija buvo 1 ir 2 ppb.

Klorsulono didžiausia koncentracija aptinkama inkstuose – 540 ppb praėjus 3 dienom po vaisto švirkštimo. Tą pačią dieną kepenyse jo koncentracija siekė 0,2 ppm, raumenyse – 0,06 ppm ir riebaluose – 0,02 ppm. Greito skilimo dėka praėjus 21 dienai po švirkštimo visuose audiniuose jo koncentracija tesiekė 0,01 ppm.

Galvijams sušvirkštus 0,2 – 0,3 mg tričio - ivermektino/kg kūno svorio tyrimai parodė, kad išmatose 7 dienas radioaktyvumo koncentracija išliko beveik ta pati, tik apie 1-2 % išsiskyrė su šlapimu. Tiriant išmatas nustatyta, kad 40-50 % radioaktyvaus vaisto išsiskyrė napakitę. Likę 50-60 % išsiskyrė metabolitų pavidalu, kurių daugiau nei ivermektinas buvo poliniai.

Skiriant 7 mg klorsulono/kg kūno svorio į didįjį prieskrandį 7 dienas išėilės 270 kg sveriančiam veršiui, apie 90 % radioaktyvumo aptikta šlapime (25 %) ir išmatose (65 %).

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Glicerolio formalis, propilenglikolis.

6.2. Nesuderinamumai

Nėra.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 5 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 11 mėn.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Saugoti nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Mažo tankio polietileno buteliukai po 50, 500 ir 1 000 ml, užkimšti butilinės gumos kamšteliais, apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse.
Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

IVOMEC PLUS negali patekti į vandens telkinius, nes gali būti pavojingas žuvims ir kitiems vandens organizmams.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 avenue Tony Garnier
69007 Lyon
PRANCŪZIJA

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/95/0165/001-003

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 1995-04-24
Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2007-07-16

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2020-08-05

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS IR PIRMINĖS PAKUOTĖS
KARTONINĖ DĖŽUTĖ IR BUTELIUKAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

IVOMEC PLUS, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml tirpalo yra:

veikliųjų medžiagų:

ivermektino	10 mg,
klorsulono	100 mg.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml
500 ml
1 000 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai.

6. INDIKACIJA (-OS)

Galvijams, užsikrėtusiems skrandžio, žarnyno, plaučių nematodais, odos parazitais, sergantiems gasterofilioze, fasciolioze, gydyti ir profilaktiškai.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

Rekomenduotina dozė galvijams yra 1 ml tirpalo 50 kg kūno svorio arba 200 µg ivermektino ir 2 mg klorsulono 1 kg kūno svorio.

Vaistą reikia švirkšti po oda, suėmus odos raukšlę mentės priekyje ar už jos, skirti 1 ml/50 kg kūno svorio (atitinka 200 µg ivermektino ir 2 mg klorsulono 1 kg kūno svorio).

Rekomenduotina naudoti 16 dydžio 15–20 mm adatą ir sterilią įrangą.

Vaistui atvėsus iki 5 °C ar žemesnės temperatūros padidėja jo klampumas, todėl rekomenduotina sušildyti vaistą iki 15 °C.

8. IŠLAUKA

Išlauka: galvijienai ir subproduktams – 66 paros.
Neregistruota naudoti patelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki
Atidarius būtina sunaudoti iki...

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Saugoti nuo šviesos.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

IVOMEC PLUS negali patekti į vandens telkinius, nes gali būti pavojingas žuvims ir kitiems vandens organizmams.
Atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**13. NUORODA „VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO
SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 avenue Tony Garnier
69007 Lyon
PRANCŪZIJA

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/95/0165/001
LT/2/95/0165/002
LT/2/95/0165/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs

INFORMACINIS LAPELIS
IVOMEK PLUS, injekcinis tirpalas

1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Rinkodaros teisės turėtojas

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 avenue Tony Garnier
69007 Lyon
PRANCŪZIJA

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
4 Chemin du Calquet
31057 Toulouse
PRANCŪZIJA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

IVOMEK PLUS, injekcinis tirpalas

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml tirpalo yra:

veikliųjų medžiagų:

ivermektino 10 mg,
klorsulono 100 mg;

pagalbinių medžiagų:

glicerolio formalio, propilenglikolio iki 1 ml.

4. INDIKACIJA (-OS)

Galvijams, užsikrėtusiems skrandžio, žarnyno, plaučių nematodais, odos parazitais, sergantiems gastrofilioze, fasciolioze, gydyti ir profilaktiškai:

Galvijams, užsikrėtusiems skrandžio ir žarnyno nematodais:

Ostertagia ostertagi (subrendusiais, L₄ ir L₃ stadijų bei hipobiozės būsenos lervomis),
O. lyrata (subrendusiais ir L₄),
Haemonchus placei (subrendusiais, L₄ ir L₃ stadijų bei hipobiozės būsenos lervomis),
Mecistocirrus digitatus (subrendusiais),
Trichostrongylus axei (subrendusiais ir L₄),
T. colubriformis (subrendusiais ir L₄),
Cooperia spp. (subrendusiais, L₄ ir L₃),
Cooperia oncophora (subrendusiais ir L₄),
C. punctata (subrendusiais ir L₄),
C. pectinata (subrendusiais ir L₄),
Nematodirus helvetianus (subrendusiais),
N. spathiger (subrendusiais),
Strongyloides papillosus (subrendusiais),
Bunostomum phlebotomum (subrendusiais, L₄ ir L₃),

Toxocara vitulorum (subrendusiais, L₄ ir L₃),
Oesophagostomum radiatum (subrendusiais, L₄ ir L₃),
Trichuris spp. (subrendusiais),
teliaziozės sukėlėjais:
Thelazia spp. (subrendusiais),
plaučių nematodais (subrendusiais, L₄ ir hipobiozės būsenos lervomis):
Dictyocaulus viviparus,
odos nematodais:
Parafilaria bovicola (subrendusiais),
hipodermozės sukėlėjais (parazituojančiomis lervomis):
Hypoderma bovis,
H. lineatum,
Dermatobia hominis,
musių lervomis:
Chrysomyia bezzania,
Cochliomyia hominivorax,
utėlėmis:
Linognathus vituli,
Haematopinus eurysternus,
Solenopotes capillatus.
niežų erkėmis:
Psoroptes bovis,
Sarcoptes scabiei,
smėlio erkėmis:
Ornithodoros savignyi,
kraujasiurbėmis erkėmis:
Boophilus microplus,
Boophilus decoloratus (taip pat ir organiniams fosforo junginiams, sintetiniams piretroidams bei amidinui atsparių padermių),
fasciolomis:
Fasciola hepatica,
Fasciola gigantica.

Vaistas taip pat gali būti naudojamas *Damalinia bovis* ir niežų erkėms *Chorioptes bovis* kontroliuoti. Naudojant IVOMEK PLUS rekomenduotinomis dozėmis, 1 ml/50 kg kūno svorio, gyvuliai apsaugomi nuo pakartotino užsikrėtimo *Haemonchus placei*, *Trichostrongylus axei*, *Cooperia punctata*, *C. oncophora* bei *C. surnabada* iki 14 dienų, *Ostertagia ostertagi* ir *Oesophagostomum radiatum* iki 21 dienos, *Dictyocaulus viviparus* iki 28 dienų po gydymo.

IVOMEK PLUS efektyviai veikia Senojo Pasauliousių *Chrysomyia bezzania* lervų antplūdžius. Gydant vaistu labai gerai veikiamos jaunos lervos iki 2 d. amžiaus, tačiau kai kurios senesnės subrendusios lervos gali išlikti žaizdose iki 3 d. po gydymo. Įprastų operacijų (pvz., kastracijos, žymėjimo ar ausų įsagų segimo) metu naudotas IVOMEK PLUS gerai saugo nuo užsikrėtimo *Chrysomyia bezzania* lervomis 14 d. po gydymo.

IVOMEK PLUS saugo nuo miazės, sukeltamos Naujojo Pasauliousių *Cochliomyia hominivorax* lervų, pasireiškimo naujagimių veršelių bamboje, gydžius kuo anksčiau po gimimo (patartina per 24 val.), bei kastruotų buliukų žaizdose, gydžius tuoj po operacijos. Visus gyvulius, gydytus IVOMEK PLUS po gimimo ar kastracijos, būtina kasdien stebėti, kol visiškai neišgis. Jei reikia, būtina naudoti esančius prekyboje išorinius vaistus nuousių.

5. KONTRAIKACIJOS

Negalima švirkšti į veną arba į raumenis.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Švirkštus po oda kai kuriems gyvūnams gali pasireikšti savaime praeinantis diskomforto pojūtis. Retai gali patinti injekcijos vietos minkštieji audiniai. Šios reakcijos praeina negydomos. Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Rekomenduotina dozė galvijams yra 1 ml tirpalo 50 kg kūno svorio arba 200 µg ivermektino ir 2 mg klorsulono 1 kg kūno svorio.

Vaistą reikia švirkšti po oda, suėmus odos raukšlę mentės priekyje ar už jos, skirti 1 ml/50 kg kūno svorio (atitinka 200 µg ivermektino ir 2 mg klorsulono 1 kg kūno svorio).

Rekomenduotina naudoti 16 dydžio 15–20 mm adatą ir sterilią įrangą.

Vaistui atvėsus iki 5 °C ar žemesnės temperatūros padidėja jo klampumas, todėl rekomenduotina sušildyti vaistą iki 15 °C.

Vaisto naudojimas *Hypoderma* gylių skraidymo regionuose.

Ivermektinas itin efektyviai veikia hipodermozės sukėlėjus įvairiose jo vystymosi stadijose, tačiau labai svarbu gydyti reikiamu laiku. Labiausiai tinka gydyti galvijus pasibaigus gylių skraidymo metui (Lietuvoje gyliai skraido birželio–rugpjūčio mėn.), kol lervos nespėjo patekti į užsikrėtusių gyvulių stuburo kanalą. Gydant pavėluotai, kai lervos yra stuburo kanale, gali sutrikti judesių koordinacija ar prasidėti paralyžius. Galvijai, kurie buvo gydyti ivermektinu rugsėjo mėn. (praėjus gylių skraidymo metui) pakartotinai gali būti gydomi žiemą, nuo endoparazitų, niežų ar utėlių.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Didesnes nei 10 ml vaisto dozes reikia padalinti ir švirkšti į kelias vietas, norint sumažinti reakcijas injekcijos vietoje ar diskomfortą. Kitus parenterinius vaistus būtina švirkšti į skirtingas vietas.

10. IŠLAUKA

Galvijienai ir subproduktams – 66 paros.

Negalima naudoti karvėms, kurių pienas bus skirtas žmonių maistui.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Saugoti nuo šviesos.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Vaistą galima naudoti tik tiems gyvūnams, kurie nurodyti etiketėje ir 7 skyriuje.

Vaistą galima švirkšti tik po oda prieš ar už mentės, standartiniu automatiniu arba vienkartinio švirkštu, tinkamu paskirties gyvūnui, su sterilia adata.

Naudojant 50 ml pakuotę rekomenduotina naudoti daugiadozį švirkštą, o naudojant 500 ml ar 1 000 ml pakuotę – tik automatinę švirkštimo įrangą.

Naudojant veterinarinį vaistą, negalima rūkyti ar valgyti. Po naudojimo būtina nusiplauti rankas.

Reikia stengtis neįsišvirkšti vaisto, kadangi įsišvirkštimo vietoje gali atsirasti stiprus skausmas ar paraudimas.

Veterinarinio vaisto šalutinis poveikis veislinėms gyvūnų savybėms nenustatytas.

Ivomec Plus galima naudoti mėsinėms karvėms veršingumo periodu arba laktacijos metu, jei pienas nėra skiriamas žmonių maistui.

Tyrimais nustatyta, kad vaistas yra pakankamai saugus.

Naudojus 25 ml IVOMEK PLUS 50 kg kūno svorio (25 kartus didesnę nei rekomenduotina dozę), pasireiškė injekcijos vietos pažeidimai (audinių nekrozė, edema, fibrozė ir uždegimas). Kitų su vaistu susijusių nepalankių reakcijų nenustatyta.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

IVOMEK PLUS negali patekti į vandens telkinius, nes gali būti pavojingas žuvis ir kitiems vandens organizmams.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2020-08-05

15. KITA INFORMACIJA

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Farmakoterapinė grupė: makrocikliniai laktonai, antihelmintikai.

ATCvet kodas: QP54AA51.

Pakuotės: polietileningi buteliukai po 50, 500 ir 1 000 ml.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.