

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

IVOMEK 1 %, injekcinis tirpalas

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

ivermektino 10 mg;

pagalbinių medžiagų:

glicerolformalio 0,4 ml,
propilenglikolio 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, avys ir kiaulės.

4.2. Naudojimo indikacijos nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams, avims ir kiaulėms, užsikrėtusiems skrandžio, žarnyno bei plaučių nematodais ir odos parazitais, gydyti ir profilaktiškai:

Galvijams, užsikrėtusiems:

skrandžio ir žarnyno nematodais (subrendusiais ir nesubrendusiais):

Ostertagia ostertagi (ir hipobiozės būsenos lervomis),

O. lyrata,

Haemonchus placei,

Trichostrongylus axei,

T. colubriformis,

Cooperia oncophora,

C. punctata,

C. pectinata,

Oesophagostomum radiatum,

Bunostomum phlebotomum,

Nematodirus helvetianus (subrendusiais),

N. spathiger (subrendusiais),

Strongyloides papillosus (subrendusiais),

Toxocara vitulorum (subrendusiais),

Trichuris spp. (subrendusiais),

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

Dictyocaulus viviparus,

teliariozės sukėlėjais:

Thelazia spp. (subrendusiais),
hipodermozės sukėlėjais (parazituojančiomis lervomis):

Hypoderma bovis,

H. lineatum,

niežų erkėmis:

Psoroptes bovis,

Sarcoptes scabiei var. *bovis*,

utėlėmis:

Linognathus vituli,

Haematopinus eury sternus,

Solenopotes capillatus.

IVOMEC 1 % taip pat gali būti naudojamas *Damalinia bovis* ir niežų erkėms *Chorioptes bovis* kontroliuoti, tačiau gali visiškai jų nesunaikinti.

Liekamasis veikimas galvijų organizme.

Naudojant IVOMEC 1 % rekomenduotinomis dozėmis, 1 ml/50 kg kūno svorio, gyvuliai apsaugomi nuo pakartotino užsikrėtimo *Haemonchus placei*, *Cooperia* spp., *Trichostrongylus axei* iki 14 dienų, *Ostertagia ostertagi* ir *Oesophagostomum radiatum* iki 21 dienos, *Dictyocaulus viviparus* iki 28 dienų po gydymo.

Avims, užsikrėtusioms:

skrandžio ir žarnyno nematodais (subrendusiais ir nesubrendusiais):

Haemonchus contortus,

Ostertagia circumcincta (įskaitant hipobiozės būsenos lervas),

O. trifurcata,

Trichostrongylus axei (subrendusiais),

T. colubriformis,

T. vitrinus (subrendusiais),

Nematodirus filicollis,

N. spathiger (nesubrendusiais),

Cooperia curticei,

Oesophagostomum columbianum,

O. venulosum (subrendusiais),

Chabertia ovina,

Trichuris ovis (subrendusiais),

Strongyloides papillosus (nesubrendusiais),

Gaigeria pachyscelis,

taip pat galima kontroliuoti ir benzimidazolui atsparių padermių *Haemonchus contortus* bei

Ostertagia circumcincta,

plaučių nematodais:

Dictyocaulus filaria,

Protostrongylus rufescens (subrendusiais),

estrozės sukėlėjais:

Oestrus ovis (visomis lervomis),

niežų erkėmis:

Psoroptes communis var. *ovis* (vaistą būtina švirkšti 2 kartus kas 7 paras, nes vieną kartą naudoti nepakanka – niežų erkių skaičius tik sumažėja),

Sarcoptes scabiei,

Psorergates ovis.

Kiaulėms, užsikrėtusioms:

skrandžio ir žarnyno nematodais:

Ascaris suum (subrendusiais ir L₄ stadijos lervomis),

Hyostrogylus rubidus (subrendusiais ir L₄ stadijos lervomis),

Oesophagostomum spp. (subrendusiais ir L₄ stadijos lervomis),

Strongyloides ransomi (subrendusiais),

Trichuris suis (subrendusiais),

plaučių nematodais:

Metastrongylus spp. (subrendusiais),

inkstų nematodais:

Stephanurus dentatus (subrendusiais ir L₄ lervomis),

utėlėmis:

Haematopinus suis,

niežų erkėmis:

Sarcoptes scabiei var. *suis*.

Skiriant vaistą paršavedei iki paršiavimosi likus 14–7 d., galima sustabdyti *Strongyloides ransomi* lervų išsiskyrimą su pienu ir paršeliai neužsikrės strongiloidoze.

4.3. Kontraindikacijos

Švirkšti galima tik po oda.

Negalima švirkšti į veną ar į raumenis.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Būtina laikytis naudojimo nurodymų kiekvienai gyvūnų rūšiai.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vaistą galima švirkšti automatiniu arba vienos dozės švirkštu. Naudojant 500 ml buteliuką, rekomenduotina naudoti automatinį švirkštą. Būtina naudoti sterilią adatą, kurią reikia keisti sušvirkštus vaistą 10–12 gyvulių. IVOMEC 1 % tirpalui iš buteliuko pritraukti reikia naudoti atskirą sterilią adatą. Prieš gydymą injekcijos vietą reikia dezinfekuoti. Negalima gydyti šlapių ar nešvarių gyvulių.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Nėra.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Švirkštus po oda kai kuriems gyvūnams gali pasireikšti savaime praeinantis diskomforto pojūtis. Retais atvejais gali patinti minkštieji audiniai injekcijos vietoje. Šios reakcijos praeina be gydymo.

4.7. Naudojimas vaikingoms patelėms, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Tyrimais nustatyta, kad vaistas yra pakankamai saugus. Naudojamas rekomenduotinomis dozėmis vaistas neturi neigiamo poveikio vislumo rodikliams.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Galvijams

Vaistą reikia švirkšti tik po oda, rekomenduotina dozė yra 1 ml vaisto 50 kg kūno svorio (atitinka 0,2 mg ivermektino 1 kg kūno svorio). Švirkšti reikia po odos raukšle mentės srityje. Rekomenduotina naudoti 16G, 15–20 mm sterilią adatą ir kitą sterilią įrangą.

Avims

Vaistą reikia švirškšti tik po oda, rekomenduotina dozė yra 0,5 ml vaisto 25 kg kūno svorio (atitinka 0,2 mg ivermektino 1 kg kūno svorio). Švirškšti reikia po odos raukšle už mentės. Prieš sušvirškšdiant vaistą ilgavilnėms avims, reikia įsitikinti, kad adata pradūrė vilną ir odą. Reikia naudoti sterilią įrangą.

Kiaulėms

Vaistą reikia švirškšti po oda už ausies kaklo srityje. Rekomenduotina dozė yra 1 ml/33 kg kūno svorio (atitinka 0,3 mg ivermektino 1 kg kūno svorio).

Tirpalą galima švirškšti bet kokia standartine automatine ar vienkartinė įranga. Vaistą būtina naudoti laikantis aseptikos reikalavimų.

Veisiamos kiaulės. Pradėjus bet kokią parazitų kontrolės programą, svarbu gydyti visus gyvulius bandoje. Po pirmos dehelmintizacijos IVOMEC 1 % pakartotinai naudojamas:

paršavedėms dehelmintizuoti iki paršiavimosi likus 14–7 d., kad neužsikrėstų paršeliai,

kiaulaitėms – iki kergimo likus 14–7 d. ir 14–7 d. iki paršiavimosi,

kuiliams – priklausomai nuo užsikrėtimo rizikos, bet ne rečiau kaip 2 kartus per metus.

Penimos kiaulės. Visi paskutiniam penėjimo etapui pervedami paršeliai prieš talpinant į švarius gardus turi būti gydyti vaistu. Kiaules, turėjusias sąlytį su žeme, gali tekti gydyti pakartotinai, jei jos pakartotinai užsikrečia.

Pastaba. Norint veiksmingai kontroliuoti niežų erkes, būtina užtikrinti, kad gyvuliai pakartotinai neužsikrėstų nuo negydytų gyvulių ar užkrėstų patalpų. Utėlių kiaušinėlių IVOMEC 1 % neveikia, jiems subręsti reikia trijų savaičių. Užsikrėtusius iš subrendusių kiaušinėlių išsiritusiomis utėlėmis gyvulius reikia gydyti pakartotinai.

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

Galvijai. Vieną kartą po oda sušvirškštus 4 mg ivermektino 1 kg kūno svorio (20 kartų didesnę nei rekomenduotina dozę), pasireiškė ataksija ir depresija.

Avys. Po oda rekomenduotinomis dozėmis švirškštas ivermektinas buvo pakankamai saugus. Naudojus girdomus vaistus su ivermektinu ir skyrus iki 4 mg ivermektino 1 kg kūno svorio (20 kartų didesnę nei rekomenduotina dozę) per skrandžio zondą, jokios neigiamos toksinės reakcijos nepasireiškė.

Kiaulės. Po oda švirškštus 30 mg ivermektino 1 kg kūno svorio (100 kartų didesnę nei rekomenduotina 0,3 mg/kg dozę), kiaulėms pasireiškė mieguistumas, ataksija, abipusė midriazė, drebulys, pasunkėjęs kvėpavimas ir jos gulėsi ant šono.

Specifinių priešnuodžių nėra, todėl taikomas simptominis gydymas.

4.11. Išlauka

Galvijienai ir subproduktams – 49 paros, avienai – 22 paros, kiaulienai – 14 parų.

Negalima naudoti vaikingoms patelėms, kurių pienas bus naudojamas žmonių maistui, likus mažiau kaip 28 d. iki numatyto atsivedimo.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: endektoparazitocidinės medžiagos, avermektinai.

ATCvet kodas: QP54AA01.

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 ląstelių 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 glutamatinių chloridų jonų kanalų, o ivermektinas labai menkai veikia kitus jonų kanalus ir beveik nepereina kraujo ir smegenų barjero, vaistas gyvūnams yra pakankamai saugus.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Glicerolfornalis, propilenglikolis.

6.2. Nesuderinamumai

Nežinomi.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės – 5 metai.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Laikyti originalioje pakuotėje, kad buteliukas būtų apsaugotas nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Polietileniniai daugiadoziai buteliukai po 50, 200 ir 500 ml, užkimšti guminiiais kamšteliais, kartoninėse dėžutėse.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

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

IVOMEC 1 % negali patekti į vandens telkinius, nes gali būti pavojingas žuvims ir kitiems vandens organizmams. Nesunaudoto veterinarinio vaisto likučiai 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 NUMERIAI

LT/2/02/1379/001-003

9. REGISTRACIJOS/PERREGISTRACIJOS DATA

Registracijos data: 2002-03-20.

Perregistracijos data: 2007-06-11.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2020-08-05

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS
DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS**

**KARTONINĖ DĖŽUTĖ
BUTELIUKAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

IVOMEK 1 %, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

ivermektino 10 mg;

pagalbinių medžiagų:

glicerolformalio 0,4 ml,

propilenglikolio iki 1 ml.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml

200 ml

500 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai, avys ir kiaulės.

6. INDIKACIJOS

Galvijams, avims ir kiaulėms, užsikrėtusioms skrandžio, žarnyno bei plaučių nematodais ir odos parazitais, gydyti ir profilaktiškai.

7. NAUDOJIMO BŪDAS IR METODAS

Švirkšti tik po oda.

8. IŠLAUKA

Išlauka: galvijienai ir subproduktams – 49 paros, avienai – 22 paros, kiaulienai – 14 parų.
Negalima naudoti vaikingoms patelėms, kurių pienas bus naudojamas žmonių maistui likus mažiau kaip 28 d. iki numatyto atsivedimo.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Prieš naudojimą būtina išdėmiai perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Laikyti originalioje pakuotėje, kad buteliukas būtų apsaugotas nuo šviesos.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO (-IŲ) VAISTO (-Ų) AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS**

IVOMEC 1 % negali patekti į vandens telkinius, nes gali būti pavojingas žuvims ir kitiems vandens organizmams. Nesunaudoto veterinarinio vaisto likučiai ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TEIKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama 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

LT/2/01/1379/001
LT/2/01/1379/002
LT/2/01/1379/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

INFORMACINIS LAPELIS
IVOMEK 1 %, 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

Vaisto serijos gamintojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
4 Chemin du calquet
31300 Toulouse
Prancūzija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

IVOMEK 1 %, injekcinis tirpalas

3. VEIKLIOJI IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

ivermektino 10 mg;

pagalbinių medžiagų:

glicerolformalio 0,4 ml,
propilenglikolio iki 1 ml.

4. INDIKACIJOS

Galvijams, avims ir kiaulėms, užsikrėtusiems skrandžio, žarnyno bei plaučių nematodais ir odos parazitais, gydyti ir profilaktiškai.

Galvijams, užsikrėtusiems skrandžio ir žarnyno nematodais (subrendusiais ir nesubrendusiais):

Ostertagia ostertagi (ir hipobiozės būsenos lervomis), *O. lyrata*, *Haemonchus placei*, *Trichostrongylus axei*, *T. colubriformis*, *Cooperia oncophora*, *C. punctata*, *C. pectinata*, *Oesophagostomum radiatum*, *Bunostomum phlebotomum*, *Nematodirus helvetianus* (subrendusiais), *N. spathiger* (subrendusiais), *Strongyloides papillosus* (subrendusiais), *Toxocara vitulorum* (subrendusiais), *Trichuris* spp. (subrendusiais); plaučių nematodais (subrendusiais, nesubrendusiais ir hipobiozės būsenos lervomis): *Dictyocaulus viviparus*; teliaziozės sukėlėjais: *Thelazia* spp. (subrendusiais); hipodermozės sukėlėjais (parazituojančiomis lervomis): *Hypoderma bovis*, *H. lineatum*; niežų erkėmis: *Psoroptes bovis*, *Sarcoptes scabiei* var. *bovis*; utėlėmis: *Linognathus vituli*, *Haematopinus eurytarnus*, *Solenopotes capillatus*. IVOMEK 1 % taip pat gali būti naudojamas *Damalinea bovis* ir niežų erkėms *Chorioptes bovis* kontroliuoti, tačiau visiškai jų nesunaikina.

Liekamasis veikimas galvijų organizme. Naudojant IVOMEK 1 % rekomenduotinomis dozėmis, 1 ml/50 kg kūno svorio, gyvuliai apsaugomi nuo pakartotino užsikrėtimo *Haemonchus placei*, *Cooperia* spp., *Trichostrongylus axei* iki 14 dienų, *Ostertagia ostertagi* ir *Oesophagostomum radiatum* iki 21 dienos, *Dictyocaulus viviparus* iki 28 dienų po gydymo.

Avims, užsikrėtusioms: skrandžio ir žarnyno nematodais (subrendusiais ir nesubrendusiais): *Haemonchus contortus*, *Ostertagia circumcincta* (įskaitant hipobiozės būsenos lervas), *O. trifurcata*, *Trichostrongylus axei* (subrendusiais), *T. colubriformis*, *T. vitrinus* (subrendusiais), *Nematodirus filicolicis*, *N. spathiger* (nesubrendusiais), *Cooperia curticei*, *Oesophagostomum columbianum*, *O. venulosum* (subrendusiais), *Chabertia ovina*, *Trichuris ovis* (subrendusiais), *Strongyloides papillosus* (nesubrendusiais), *Gaigeria pachyscelis* (naudojus vaistą galima kontroliuoti ir benzimidazoliui atsparių padermių *Haemonchus contortus* bei *Ostertagia circumcincta*); plaučių nematodais: *Dictyocaulus filaria*, *Protostrongylus rufescens* (subrendusiais); estrozės sukėlėjais *Oestrus ovis* (visomis lervomis); niežų erkėmis: *Psoroptes communis* var. *ovis*, (vaistą būtina švirkšti 2 kartus kas 7 paros, nes vieną kartą naudoti nepakanka – niežų erkių skaičius tik sumažėja ir susidaro vaizdas, kad klinikiniai niežai išnyko), *Sarcoptes scabiei*, *Psorergates ovis*;

Kiaulėms, užsikrėtusioms: skrandžio ir žarnyno nematodais: *Ascaris suum* (subrendusiais ir L₄ stadijos lervomis), *Hyostrogylus rubidus* (subrendusiais ir L₄ stadijos lervomis), *Oesophagostomum* spp. (subrendusiais ir L₄ stadijos lervomis), *Strongyloides ransomi* (subrendusiais), *Trichuris suis* (subrendusiais); plaučių nematodais: *Metastrongylus* spp. (subrendusiais); inkstų nematodais: *Stephanurus dentatus* (subrendusiais ir L₄ lervomis); utėlėmis *Haematopinus suis*; niežų erkėmis *Sarcoptes scabiei* var. *suis*. Skiriant vaistą paršavedei iki paršiavimosi likus 14–7 d., galima sustabdyti *Strongyloides ransomi* lervų išsiskyrimą su pienu ir paršeliai neužsikrės strongiloidoze.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Švirkšti galima tik po oda.
Negalima švirkšti į veną arba į raumenis.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

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

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai, avys ir kiaulės.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Galvijams

Vaistą reikia švirkšti tik po oda, rekomenduotina dozė yra 1 ml vaisto 50 kg kūno svorio (atitinka 0,2 mg ivermektino 1 kg kūno svorio). Švirkšti reikia po odos raukšle mentės srityje. Rekomenduotina naudoti 16G, 15–20 mm sterilią adatą ir kitą sterilią įrangą.

Avims

Vaistą reikia švirkšti tik po oda, rekomenduotina dozė yra 0,5 ml vaisto 25 kg kūno svorio (atitinka 0,2 mg ivermektino 1 kg kūno svorio). Švirkšti reikia po odos raukšle už mentės. Prieš sušvirkščiant vaistą ilgavilnėms avims, reikia įsitikinti, kad adata pradūrė vilną ir odą. Reikia naudoti sterilią įrangą.

Kiaulėms

Vaistą reikia švirkšti po oda už ausies kaklo srityje. Rekomenduotina dozė yra 1 ml/33 kg kūno svorio (atitinka 0,3 mg ivermektino 1 kg kūno svorio).

Tirpalą galima švirkšti bet kokia standartine automatine ar vienkartinę įrangą. Vaistą būtina naudoti laikantis aseptikos reikalavimų.

Veisiamos kiaulės. Pradėjus bet kokią parazitų kontrolės programą, svarbu gydyti visus gyvulius bandoje. Po pirmos dehelmintizacijos IVOMEC 1 % pakartotinai naudojamas: paršavedėms dehelmintizuoti iki paršiovimosi likus 14–7 d., kad neužsikrėtų paršeliai, kiaulaitėms – iki kergimo likus 14–7 d. ir 14–7 d. iki paršiovimosi, kuiliams – priklausomai nuo užsikrėtimo rizikos, bet ne rečiau kaip 2 kartus per metus. Penimos kiaulės. Visi paskutiniam penėjimo etapui pervedami paršeliai prieš talpinant į švarius gardus turi būti gydyti vaistu. Kiaules, turėjusias sąlytį su žeme, gali tekti gydyti pakartotinai, jei jos pakartotinai užsikrečia.

Pastaba. Norint veiksmingai kontroliuoti niežų erkes, būtina užtikrinti, kad gyvuliai pakartotinai neužsikrėtų nuo negydytų gyvulių ar užkrėtų patalpų. Utėlių kiaušinėlių IVOMEC 1 % neveikia, jiems subręsti reikia trijų savaičių. Užsikrėtusius iš subrendusių kiaušinėlių išsiritusiomis utėlėmis gyvulius reikia gydyti pakartotinai.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Būtina laikytis naudojimo nurodymų kiekvienai gyvūnų rūšiai.

Vaistą galima švirkšti automatinio arba vienkartinio švirkštu. Naudojant 500 ml buteliuką, rekomenduotina naudoti automatinį švirkštą. Dirbant reikia naudoti sterilią adatą, kurią reikia keisti kas 10–12 gyvulių. IVOMEC 1 % tirpalui iš buteliuko pritraukti reikia naudoti atskirą sterilią adatą. Prieš gydymą injekcijos vietą reikia dezinfekuoti. Negalima gydyti šlapių arba nešvarių gyvulių.

Tyrimais nustatyta, kad vaistas yra pakankamai saugus. Naudojamas rekomenduotinomis dozėmis vaistas neturi neigiamo poveikio vislumo rodikliams.

Galvijams vieną kartą po oda sušvirkštus 4 mg ivermektino 1 kg kūno svorio (20 kartų didesnę nei rekomenduotina dozę), pasireiškė ataksija ir depresija.

Avims po oda rekomenduotinomis dozėmis švirkštas ivermektinas buvo pakankamai saugus.

Naudojus girdomus vaistus su ivermektinu ir skyrus iki 4 mg ivermektino 1 kg kūno svorio (20 kartų didesnę nei rekomenduotina dozę) per skrandžio zondą, jokios neigiamos toksinės reakcijos nepasireiškė.

Kiaulėms po oda švirkštus 30 mg ivermektino 1 kg kūno svorio (100 kartų didesnę nei rekomenduotina 0,3 mg/kg dozę) pasireiškė mieguistumas, ataksija, abipusė midriazė, drebulys, pasunkėjęs kvėpavimas ir jos gulėsi ant šono.

Specifinių priešnuodžių nėra, todėl taikomas simptominis gydymas.

10. IŠLAUKA

Galvijienai ir subproduktams – 49 paros, avienai – 22 paros, kiaulienai – 14 parų.

Negalima naudoti vaikingoms patelėms, kurių pienas bus naudojamas žmonių maistui, likus mažiau kaip 28 d. iki numatyto atsivedimo.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Laikyti originalioje pakuotėje, kad buteliukas būtų apsaugotas nuo šviesos.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Nėra.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

IVOMEC 1 % 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.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2020-08-05

15. KITA INFORMACIJA

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama su veterinariniu receptu.

Farmakoterapinė grupė: endektoparazitocidinės medžiagos, avermektinai.

ATCvet kodas: QP54AA01.

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 hiperpoliarizaciją 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.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, prašome susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.