

Hypoderma bovis, Hypoderma lineatum

Pidocchi succhiatori:

Linognathus vituli, Haematopinus eurysternus

Pidocchi pungitori :

Damalinia (bovicola) bovis,

Acari della rogna:

Chorioptes bovis, Sarcoptes scabiei var. bovis

4.3 Controindicazioni

Non utilizzare in bovine che producono latte destinato al consumo umano, o in asciutta o nelle manze gravide nei 60 giorni che precedono il parto.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Determinare accuratamente il peso dell'animale prima di calcolare la dose.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Al fine di evitare reazioni secondarie provocate dalla morte delle larve di ipodermi presenti nell'esofago o nella colonna vertebrale, si consiglia di somministrare il prodotto alla fine del periodo di attività della mosca e prima che le larve raggiungano le loro sedi di quiescenza. Consultare il proprio medico veterinario per determinare il periodo più adatto del trattamento.

Non trattare animali con pelo o cute bagnati. Non trattare gli animali in caso di probabile pioggia in quanto essa può, nelle due ore successive, ridurre l'efficacia. Non applicare su aree cutanee con croste dovute alla rogna o altre lesioni, né su aree cutanee sporche di fango o di letame.

Il prodotto è stato formulato specificamente per l'uso topico nel bovino. Non deve essere somministrato ad altre specie, nelle quali possono verificarsi severe reazioni. Sono stati riportati casi di intolleranza seguita da decesso nei cani, in particolar modo Collie, Old English Sheepdogs e razze simili o incroci, oltre che nelle tartarughe marine e in quelle terrestri.

L'uso frequente e ripetuto può portare a fenomeni di resistenza. E' importante che venga somministrata la dose corretta per minimizzare il rischio di resistenza. Al fine di evitare un sottodosaggio gli animali devono essere raggruppati secondo il loro peso e trattati con dosaggi adeguati al più pesante del gruppo.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Altamente infiammabile: tenere lontano da fonti di calore, scintille, fiamme libere e da altre fonti di combustione.

Il prodotto può essere irritante per pelle ed occhi umani, e l'utilizzatore deve fare attenzione a non applicare il prodotto su di sé o su altre persone.

L'utilizzatore deve indossare guanti di gomma, stivali e camice impermeabile durante l'applicazione del prodotto. Dopo l'uso gli indumenti protettivi devono essere risciacquati. In caso di contatto con la pelle, lavare immediatamente la parte interessata con acqua e sapone.

In caso di accidentale contatto con gli occhi, risciacquare immediatamente con acqua e consultare il medico.

Non fumare o mangiare mentre si sta maneggiando il prodotto. Lavarsi le mani dopo l'uso. Utilizzare solo in aree ben ventilate o all'aperto.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nessuna.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Il prodotto può essere somministrato alle vacche da carne in qualunque fase della gravidanza o dell'allattamento, a condizione che il latte non sia destinato al consumo umano.

Non utilizzare in bovine che producono latte destinato al consumo umano, o in asciutta o nelle manze gravide nei 60 giorni che precedono il parto.

4.8 Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Nessuna nota

4.9 Posologia e modalità di somministrazione

L'ivermectina per uso topico deve essere somministrata ad un dosaggio pari a 500 µg/kg di peso corporeo (1 ml/10 kg di peso corporeo). Questa formulazione va applicata lungo la linea mediana della schiena in una stretta striscia tra il garrese e la base della coda. Per un beneficio ottimale derivante dall'effetto persistente dell'ivermectina, si raccomanda che i gruppi di vitelli alla loro prima stagione di pascolo siano trattati 3, 8 e 13 settimane dopo l'invio al pascolo. Ciò consente di proteggere gli animali da gastroenteriti parassitarie e malattie causate da vermi polmonari per tutta la stagione del pascolo, a condizione che rimangano raggruppati. Tutti i vitelli devono essere inclusi nel programma e al pascolo non dovrebbe

essere introdotto nessun bovino non trattato. Gli animali trattati devono essere sempre controllati secondo le buone pratiche di allevamento.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure di emergenza, antidoti), se necessario

In caso di sovradosaggio, deve essere somministrato un trattamento sintomatico. I sintomi del sovradosaggio possono consistere in tremori, convulsioni e coma.

4.11 Tempi di sospensione

Carne e visceri: 28 giorni

Latte: Non utilizzare in bovine che producono latte destinato al consumo umano, o in asciutta o nelle manze gravide nei 60 giorni che precedono il parto.

5. Proprietà farmacologiche

Gruppo farmacoterapeutico: Endectocidi
ATC Vet Code: QP54AA01

5.1 Proprietà farmacodinamiche

L'ivermectina è un derivato 22,23-diidro di un'avermectina (che è un prodotto di fermentazione prodotto da *Streptomyces avermitilis*) e consiste di 2 omologhi: B1a e B1b. È un parassitocida con documentata attività nematocida, insetticida e acaricida in un'ampia gamma di animali domestici.

L'ivermectina è un lattone macrociclico derivato ed agisce inibendo gli impulsi nervosi. Si lega in maniera selettiva e con un alto grado di affinità ai canali del cloruro glutammato-dipendenti che si trovano nelle cellule nervose e muscolari degli invertebrati. Questo comporta un aumento della permeabilità della membrana cellulare nei confronti degli ioni del cloruro con iperpolarizzazione della cellula nervosa o muscolare e conseguente paralisi e morte dei parassiti coinvolti. I composti di questa classe potrebbero inoltre interagire con altri canali del cloruro ligando-dipendenti, quali quelli dipendenti dal neurotrasmettitore GABA (acido gamma-amminobutirrico). Il margine di sicurezza dei composti appartenenti a questa classe è attribuibile al fatto che i mammiferi non sono dotati di canali del cloruro glutammato dipendenti. I lattoni macrociclici presentano un basso grado di affinità per altri canali del cloruro a ligando-dipendenti dei mammiferi nonché una scarsa penetrazione della barriera emato-encefalica.

5.2 Proprietà farmacocinetiche

In seguito alla somministrazione del prodotto, l'ivermectina viene assorbita attraverso la cute nel sistema circolatorio dell'animale. La

massima concentrazione plasmatica avviene dopo circa 97 ore dalla somministrazione. Si raggiungono picchi di concentrazione di circa 11,3 ng/ml. La eliminazione è per via fecale (per escrezione biliare).

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Crodamolo CAP
Trietanolamina
Patent Blue V Dye
Alcool isopropilico

Principali Incompatibilità

Nessuna nota.

6.3 Validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita:
2 anni
Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 12 mesi.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura inferiore ai 30°C.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Il prodotto è disponibile in contenitori-dispenser a singolo tappo con dosatore a pressione in polietilene ad alta densità da 250 ml e 1 l., e in sacche di polietilene a bassa densità da 1L e sacche di polietilene a bassa densità da 2,5 l. e 5 l.
È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

L'ivermectina è estremamente dannosa per la fauna e la flora acquatiche. Non contaminare acque di superficie o canali con il prodotto o con i contenitori vuoti dello stesso. Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Irlanda

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 250ml	A.I.C. No: 103306015
Flacone da 1000ml	A.I.C. No: 103306027
Sacca da 1000ml	A.I.C. No: 103306054
Sacca da 2500ml	A.I.C. No: 103306039
Sacca da 5000ml	A.I.C. No: 103306041

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 18 ottobre 2001
Rinnovo dell'autorizzazione: 18 ottobre 2006

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO
05/2024

Divieto di vendita, fornitura e/o impiego

Non pertinente

Modalità di dispensazione

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria non ripetibile

figura bovino da carne

ASTUCCIO PARAMECTIN POUR-ON

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Paramectin 5mg/ml soluzione Pour-on per Bovini

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ivermectina 5mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione Pour-on
Soluzione limpida blu

4. CONFEZIONI

250 ml/1.0L/2.5L/5L

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini da carne e bovine da latte non in lattazione

6. INDICAZIONI

Per il trattamento e il controllo di nematodi gastrointestinali, nematodi polmonari, nematodi oculari, ipodermatidi, acari della rogna sarcoptica e corioptica e pidocchi pungitori e succhiatori di bovini da carne e bovine da latte non in lattazione.

Paramectin Pour-On uccide i nematodi gastrointestinali (adulti e larve al quarto stadio): *Ostertagia ostertagi* comprese le larve quiescenti, *Haemonchus placei*, *Trichostrongylus axei*, *Trichostrongylus colubriformis*, *Cooperia* spp, *Oesophagostomum radiatum*, *Strongyloides papillosus* (adulti), *Trichuris* spp. (adulti). Occasionalmente si può osservare un'attività variabile contro *H. placei* (L4), *Cooperia* spp., *T. axei* and *T. colubriformis*.

Paramectin Pour-On uccide i nematodi polmonari (adulti e larve al quarto stadio): *Dictyocaulus viviparus*.

Paramectin Pour-On uccide i nematodi oculari (adulti): *Thelazia rhodesii*.

Paramectin Pour-On uccide gli ipodermatidi (stadi parassitari): *Hypoderma bovis* e *Hypoderma lineatum*.

Paramectin Pour-On uccide gli acari della rogna: *Sarcoptes scabiei* var. *bovis* e *Chorioptes bovis*.

Paramectin Pour-On uccide i pidocchi: *Linognathus vituli*, *Haematopinus eurysternus* e *Damalinia bovis*

I bovini trattati devono essere sempre monitorati secondo la buona pratica di allevamento.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Per uso topico.

Dosaggio: 1 ml per 10 kg di peso corporeo (in base al livello di dosaggio raccomandato di 500 µg di ivermectina per kg di peso corporeo).

Somministrazione: La formulazione deve essere applicata lungo la linea mediana del dorso, in una stretta banda tra il garrese e la base della coda.

Esempio:

Peso corporeo (kg)	Volume della dose (ml)	Dosi per confezione
100	10	
150	15	
200	20	
250	25	
300	30	

Oltre i 300 kg di peso corporeo somministrare 1 ml per 10 kg di peso corporeo.

L'uso frequente e ripetuto può portare allo sviluppo di resistenza. È importante che venga somministrata la dose corretta per minimizzare il rischio di resistenza. Al fine di evitare un sottodosaggio gli animali devono essere raggruppati secondo il loro peso corporeo e trattati con il dosaggio corrispondente all'animale più pesante del gruppo.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Spazio per la posologia prevista

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e visceri: 28 giorni

Latte: non utilizzare in bovine che producono latte destinato al consumo umano, o in asciutta, o nelle manze gravide nei 60 giorni che precedono il parto.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Per evitare reazioni secondarie dovute alla morte delle larve di Hypoderma presenti nell'esofago o nella colonna vertebrale, si raccomanda di somministrare il prodotto alla fine del periodo di attività degli ipodermatidi e prima che le larve raggiungano le loro sedi di quiescenza. Consultare il proprio medico veterinario per determinare il corretto periodo di trattamento.

Non trattare i bovini quando il loro pelo o la loro cute sono bagnati. Non trattare i bovini se è prevista pioggia, poiché entro 2 ore dal trattamento questa può ridurre l'efficacia. Non applicare in aree della cute colpite dalla rogna o da altre lesioni, oppure in aree imbrattate da fango o letame.

Il prodotto è stato formulato specificamente per l'uso topico nel bovino. Non deve essere somministrato ad altre specie, nelle quali possono verificarsi severe reazioni. Sono stati riportati casi di intolleranza seguita da decesso nei cani, in particolar modo Collie, Old English Sheepdogs e razze simili o incroci, oltre che nelle tartarughe marine e in quelle terrestri.

Speciali precauzioni che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Paramectin Pour-On può essere irritante per la cute e gli occhi dell'uomo e l'utilizzatore deve fare attenzione a non applicare il prodotto su di sé o su altre persone.

Gli operatori, durante l'applicazione del prodotto, devono indossare guanti e stivali di gomma e un camice impermeabile. Dopo l'uso gli indumenti protettivi devono essere lavati. In caso di contatto accidentale con la pelle, lavare immediatamente la parte interessata con acqua e sapone. In caso di esposizione accidentale degli occhi, lavare immediatamente e a fondo con acqua e consultare un medico.

Non fumare, né mangiare durante la manipolazione del prodotto.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

Utilizzare solo in aree ben ventilate o all'aperto.

10. DATA DI SCADENZA

Scad: *mese/anno*

Dopo il prelievo della prima dose utilizzare il prodotto entro 12 mesi.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

ALTAMENTE INFIAMMABILE: TENERE LONTANO DA FONTI DI CALORE, SCINTILLE, FIAMME LIBERE E DA ALTRE FONTI DI IGNIZIONE.

Conservare a temperatura inferiore ai 30 °C.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

ESTREMAMENTE PERICOLOSO I PESCI E GLI ORGANISMI ACQUATICI. Non contaminare acque di superficie o canali con il prodotto o con i contenitori vuoti dello stesso.

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

SOLO PER USO VETERINARIO.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria non ripetibile

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI”

TENERE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Irlanda

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n° 103306015
A.I.C. n° 103306027
A.I.C. n° 103306039
A.I.C. n° 103306041
A.I.C. n° 103306054

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto N°:

DATAMATRIX CODE

figura bovino da carne

**ETICHETTA INTERNA
PARAMECTIN POUR-ON**

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Paramectin 5mg/ml soluzione Pour-on per Bovini

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ivermectina 5mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione Pour-on
Soluzione limpida blu

4. CONFEZIONI

250 ml/1.0L/2.5L/5L

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini da carne e bovine da latte non in lattazione

6. INDICAZIONI

Per il trattamento e il controllo di nematodi gastrointestinali, nematodi polmonari, nematodi oculari, ipodermatidi, acari della rogna sarcoptica e corioptica e pidocchi pungitori e succhiatori di bovini da carne e bovine da latte non in lattazione.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Dosaggio: 1 ml per 10 kg di peso corporeo (in base al livello di dosaggio raccomandato di 500 µg di ivermectina per kg di peso corporeo).

Somministrazione: La formulazione deve essere applicata lungo la linea mediana del dorso, in una stretta banda tra il garrese e la base della coda.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e visceri: 28 giorni

Latte: non utilizzare in bovine che producono latte destinato al consumo umano, o in asciutta, o nelle manze gravide nei 60 giorni che precedono il parto.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Non trattare i bovini quando il loro pelo o la loro cute sono bagnati. Non trattare i

bovini se è prevista pioggia, poiché entro 2 ore dal trattamento questa può ridurre l'efficacia. Non applicare in aree della cute che colpite dalla rogna o da altre lesioni, oppure in aree imbrattate da fango o letame.

Non fumare né mangiare durante la manipolazione del prodotto. Lavarsi le mani dopo l'uso.

Paramectin Pour-On è stato formulato specificamente per l'applicazione topica nei bovini. Non somministrare in altre specie animali perché potrebbero verificarsi gravi reazioni avverse.

Casi di intolleranza ad esito fatale sono stati riportati nei cani, in particolar modo Collie, Old English Sheepdogs e razze simili o incroci, oltre che nelle tartarughe/testuggini.

IMPORTANTE: Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

Scad: *mese/anno*

Dopo il prelievo della prima dose utilizzare il prodotto entro 12 mesi.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

ALTAMENTE INFIAMMABILE: TENERE LONTANO DA FONTI DI CALORE, SCINTILLE, FIAMME LIBERE E DA ALTRE FONTI DI IGNIZIONE.

Conservare a temperatura inferiore ai 30 °C.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

ESTREMAMENTE PERICOLOSO I PESCI E GLI ORGANISMI ACQUATICI. Non contaminare acque di superficie o canali con il prodotto o con i contenitori vuoti dello stesso.

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

SOLO PER USO VETERINARIO.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria non ripetibile

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI”

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate

Monaghan
Irlanda

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO
--

A.I.C. n° 103306015
A.I.C. n° 103306027
A.I.C. n° 103306039
A.I.C. n° 103306041
A.I.C. n° 103306054

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE
--

Lotto N°:

figura bovino da carne

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO PARAMECTIN POUR-ON

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Irlanda

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Norbrook Manufacturing Ltd.
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Ireland

Norbrook Laboratories Limited
Station Works
Camlough Road
Newry
Co Down BT35 6JP
Irlanda del Nord

Rappresentante locale:

ALIVIRA ITALIA S.R.L.
Corso della Giovecca 80
44121 Ferrara (Italia)
Tel +39 3482322639

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Paramectin 5mg/ml Soluzione Pour-On per Bovini

3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPI(O) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Soluzione limpida blu contenente 5 mg/ml di ivermectina.

4. INDICAZIONE(I)

Per il trattamento e il controllo di nematodi gastrointestinali, nematodi polmonari, nematodi oculari, ipodermatidi, acari della rogna sarcoptica e corioptica e pidocchi pungitori e succhiatori di bovini da carne e bovine da latte non in lattazione.

Paramectin Pour-On applicato alla posologia raccomandata di 500 µg di ivermectina per kg è indicata per il controllo efficace dei seguenti parassiti:

Nematodi gastrointestinali (adulti e larve al quarto stadio):

Ostertagia ostertagi, comprese le larve quiescenti, *Haemonchus placei*, *Trichostrongylus axei*, *Trichostrongylus colubriformis*, *Cooperia* spp, *Oesophagostomum radiatum*, *Strongyloides papillosus* (adulti), *Trichuris* spp. (adulti). Occasionalmente si può osservare un'attività variabile contro *H. placei* (L4), *Cooperia* spp., *T. axei* e *T. colubriformis*.

Nematodi polmonari (adulti e larve al quarto stadio):

Dictyocaulus viviparus

Nematodi oculari (adulti):

Thelazia rhodesii

Ipodermatidi (stadi parassitari):

Hypoderma bovis e *H. lineatum*

Acari della rogna:

Sarcoptes scabiei var. *bovis* e *Chorioptes bovis*

Pidocchi:

Linognathus vituli, *Haematopinus eurysternus* e *Damalinia bovis*

5. CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare in bovine che producono latte destinato al consumo umano, o in asciutta, o nelle manze gravide nei 60 giorni che precedono il parto.

6. REAZIONI AVVERSE

Gli studi hanno dimostrato un ampio margine di sicurezza e il livello raccomandato per l'impiego non ha evidenziato alcun effetto avverso sulle prestazioni riproduttive.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini da carne e bovine da latte non in lattazione

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Per uso topico.

Dosaggio: 1 ml per 10 kg di peso corporeo (in base al livello di dosaggio raccomandato di 500 µg di ivermectina per kg di peso corporeo).

Somministrazione: La formulazione deve essere applicata lungo la linea mediana del dorso, in una stretta banda tra il garrese e la base della coda.

Sistema dosatore a spremitura

Importante – Nel riempimento del dosatore e durante la conservazione tenere in posizione verticale.

Chiudere il contenitore quando non in uso e conservare in posizione verticale.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Prima di calcolare il dosaggio, valutare il peso corporeo degli animali il più accuratamente possibile.

Per evitare reazioni secondarie dovute alla morte delle larve di Hypoderma presenti nell'esofago o nella colonna vertebrale, si raccomanda di somministrare il prodotto al termine del periodo di attività dei tafani e prima che le larve raggiungano le loro sedi di quiescenza. Consultare il proprio medico veterinario per determinare il periodo più adatto del trattamento.

Non trattare i bovini quando il loro pelo o la loro cute sono bagnati. Non trattare i bovini se è prevista pioggia, poiché questa può ridurre l'efficacia in 2 ore dal trattamento. Non applicare in aree della cute in cui sono evidenti croste dovute alla rogna o altre lesioni oppure in aree imbrattate da fango o letame.

L'impiego frequente e ripetuto di Ivermectina può indurre resistenze. E' importante il corretto dosaggio per ridurre il rischio di resistenze. Per evitare il sottodosaggio gli animali dovrebbero essere raggruppati secondo il loro peso e trattati con dosaggi adeguati al più pesante del gruppo.

10. TEMPO DI ATTESA

Carne e visceri: 28 giorni.

Latte: non utilizzare in bovine che producono latte destinato al consumo umano, o in asciutta, o nelle manze gravide nei 60 giorni che precedono il parto.

11. SPECIALI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

ALTAMENTE INFIAMMABILE: TENERE LONTANO DA FONTI DI CALORE, SCINTILLE, FIAMME LIBERE E DA ALTRE FONTI DI IGNIZIONE.

Conservare a temperatura inferiore ai 30 °C.

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

Non utilizzare dopo la data di scadenza riportata in etichetta.

Periodo di validità dopo prima apertura del contenitore: 12 mesi.

12. AVVERTENZE SPECIALI

In caso di sovradosaggio deve essere somministrato un trattamento sintomatico. I sintomi del sovradosaggio possono consistere in tremori, convulsioni e coma.

Il prodotto è stato formulato specificamente per l'uso topico nel bovino. Non deve essere somministrato ad altre specie, nelle quali possono verificarsi severe reazioni. Sono stati riportati casi di intolleranza seguita da decesso nei cani, in particolar modo Collie, Old English Sheepdogs e razze simili o incroci, oltre che nelle tartarughe marine e in quelle terrestri.

Speciali precauzioni che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Il prodotto può essere irritante per pelle ed occhi umani, e l'utilizzatore deve fare attenzione a non applicare il prodotto su di sé o su altre persone.

L'utilizzatore deve indossare guanti di gomma, stivali e camice impermeabile durante l'applicazione del prodotto. Dopo l'uso gli indumenti protettivi devono essere risciacquati. In caso di contatto con la pelle, lavare immediatamente la parte interessata con acqua e sapone.

In caso di accidentale contatto con gli occhi, risciacquare immediatamente con acqua e consultare il medico.

Non fumare o mangiare mentre si sta maneggiando il prodotto.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

Utilizzare solo in aree ben ventilate o all'aperto.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO E DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

ESTREMAMENTE PERICOLOSO I PESCI E GLI ORGANISMI ACQUATICI. Non contaminare acque di superficie o canali con il prodotto o con i contenitori vuoti dello stesso.

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA APPROVAZIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

05/2024

15. ALTRE INFORMAZIONI

L'ivermectina paralizza e uccide i parassiti nematodi, aracnidi e insetti agendo sul loro sistema nervoso. Alle dosi terapeutiche, l'ivermectina non provoca reazioni avverse nel bovino non diffondendosi nel suo sistema nervoso centrale. L'ivermectina appartiene alla classe degli antelmintici endectocidi avermectine. Il modo di azione delle avermectine è proprio di questa classe di agenti antiparassitari.

Il periodo di validità non deve superare i 24 mesi dalla data di fabbricazione. Dopo il prelievo della prima dose utilizzare il prodotto entro 12 mesi.

Confezioni:

Paramectin Pour-On è disponibile in confezioni da 250 ml e 1 litro con un sistema dosatore a spremitura o in sacche collassabili da 1 litro, 2,5 litri e 5 litri.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

A.I.C. n° 103306015
 103306027
 103306039
 103306041
 103306054