

ЛИСТОВКА:

Vitaminthe

Витамент

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба и производител, отговорен за освобождаване на партидата:

VIRBAC

1^{ere} avenue LID 2065m

06516 Carros

France

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Vitaminthe

Витамент

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

В 100 ml от разтвора се съдържат:

Активни субстанции:

Niclosamide 24 g

Oxibendazole 3 g

Експципиенти:

Sodium disulfite 0.1 g

Sodium benzoate 0.22 g

Dequalinium chloride 0.05 g

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За третиране срещу опаразитяване с кръгли червеи - нематоди, възрастните им форми и техните яйца и плоски червеи - цестоци (тении).

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при свръхчувствителност към активните субстанции или към някой от експципиентите.

Да не се използва в случай на съмнение за резистентност към бензимидазолите.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Рядко се наблюдават преходни храносмилателни разстройства (диария, повръщане).

Временно изпразненията могат да бъдат меки.

Рядко може да се наблюдават летаргия и неврологични признаци (като тремор, атаксия и залитане).

Честотата на неблагоприятните реакции се определя чрез следната класификация:

- много чести (повече от 1 на 10 третирани животни, проявяващи неблагоприятни реакции по време на курса на едно лечение)

- чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 100 третирани животни)

- не чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 1000 третирани животни)

- редки (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 10 000 третирани животни)

- много редки (по-малко от 1 животно на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения).

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинския продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Кучета и котки.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ

Перорално приложение.

0,5 ml от продукта на kg телесна маса.

Шприцовете от 5 ml са градуирани на интервали, като едно деление отговаря на 500 g телесна маса.

Шприцовете от 10 ml са градуирани на интервали, като едно деление отговаря на 2 kg телесна маса.

Шприцовете от 25 ml са градуирани на интервали, като едно деление отговаря на 10 kg телесна маса.

Малки кученца и котенца: третират се двукратно през 1 месец между 6 и 12 седмична възраст. Възрастни животни: третират се на всеки 6 месеца.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Продуктът трябва да се прилага като еднократна доза върху езика на животното или в храната. Не е необходима предварителна диета.

10. КАРЕНТЕН СРОК

Не е приложимо.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 6 месеца.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Хора с установена свръхчувствителност към никлозамид или оксибендазол трябва да прилагат ветеринарномедицинския продукт с повишено внимание.

Бременност и лактация:

Безопасността на ветеринарномедицинския продукт не е доказана по време на бременност и лактация.

Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Не са известни.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

При предозиране може да се наблюдават неврологични признаци като тремор, атаксия и залитане

Основни несъвместимости:

Не са известни.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

03/2023

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Размери на опаковката:

- бял полиетиленов шприц с дозатор за перорално приложение от 5 ml;
- бял полиетиленов шприц с дозатор за перорално приложение от 10 ml;
- бял полиетиленов шприц с дозатор за перорално приложение от 25 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба:

Ергон-Миланова ООД, гр. София, ж.к. Люлин 10, бл.145

Д-Р АНТОНИО РАДОЕВ

ЗАМ. ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР