

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Egyben címke 1 literes és 5 literes műanyag kannára

Vermitan 100 mg/ml belsőleges szuszpenzió juhok és szarvasmarhák részére A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:
Ceva-Phylaxia Zrt., 1107 Budapest, Szállás u. 5.

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Vermitan 100 mg/ml belsőleges szuszpenzió juhok és szarvasmarhák részére A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml készítmény tartalmaz:

Hatóanyag:

Albendazol 100 mg

Segédanyagok: Benzil-alkohol 10 mg

Közel fehér színű, homogén szuszpenzió.

4. JAVALLAT(OK)

Szarvasmarhák és juhok az alábbiakban felsorolt fonálférges, galandférges és mótelyek okozta fertőzöttségeinek kezelésére, amennyiben a parazita albendazolra érzékeny:

Gyomor- és bélférges: *Haemonchus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Bunostomum spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Chabertia, spp.* *Oesophagostomum spp.*, *Toxocara spp.*

Tüdőférges: *Dictyocaulus spp.*

Galandférges: *Moniezia spp.*

Mótelyek érett alakjai: *Fasciola hepatica*, *Dicrocoelium dendriticum*

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható éretlen alakok által okozott heveny fasciolózis esetén.

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Szarvasmarha, juh

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szájon át alkalmazandó. Használat előtt alaposan felrázandó!

Általános adagja:

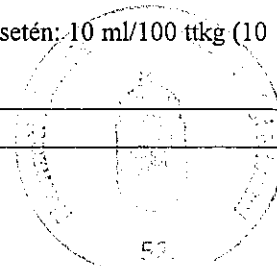
Juh: 0,5 ml/10 ttkg (5 mg albendazol/ttkg)

Idült *Fasciola hepatica* és *Dicrocoelium dendriticum* fertőzöttség esetén: 0,75 ml/10 ttkg (7,5 mg albendazol/ttkg)

Szarvasmarha: 7,5 ml/100 ttkg (7,5 mg albendazol/ttkg)

Idült *Fasciola hepatica*, *Dicrocoelium dendriticum* fertőzöttség és téli típusú ostertagiosis esetén: 10 ml/100 ttkg (10 mg albendazol/ttkg)

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT



10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelm.ü.v.idő:

Szarvasmarha: hús és egyéb ehető szövetek: 14 nap; tej: 5 nap.

Juh: hús és egyéb ehető szövetek: 14 nap.

A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tejet termelő juhoknál nem engedélyezett.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt, száraz helyen tárolandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén feltüntetett lejáratási időn (EXP) belül szabad felhasználni! A lejáratási idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 3 hónap.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan:

Az anthelmintikumok túl gyakori vagy nem megfelelő használata elősegíti a rezisztencia kialakulásának kockázatát. Megfelelő parazitaellenes kezelési tervvel a rezisztencia kialakulásának valószínűsége csökkenthető.

A rezisztencia kialakulásának kockázatát az alábbi intézkedések csökkenthetik:

- kerülni kell az azonos csoportba tartozó antiparazitikumok gyakori és hosszan tartó alkalmazását,
- kerülni kell az aluldozítást, mely elkerülhető az állatok testtömegének pontos meghatározásával, a helyes gyógyszeradagolással és megfelelően kalibrált gyógyszeradagoló eszköz használatával.

Feltételezett rezisztencia esetén a hatékonyságot megfelelő tesztekkel (pl. peteszám csökkenés vizsgálata a bélsárban) ellenőrizni kell. Amennyiben az adott hatóanyaggal szemben felmerül a rezisztencia gyanúja, úgy egy másik csoportba tartozó, más hatásmechanizmussal bíró hatóanyag alkalmazása javasolt.

Benzimidazolokkal (így az albendazollal) szemben fennálló rezisztenciát jeleztek kiskérődzők egyes parazita (*Haemonchus*, *Cooperia* és *Trichostrongylus*) fajaiban több ország (beleértve az EU) területéről. Ezért a készítmény alkalmazásának a fonálférgek érzékenységeire vonatkozó helyi (regionális, telepi) epidemiológiai információk és a féregellenes szerekkel szembeni rezisztencia kialakulásának csökkentését célzó ajánlások alapján kell megtörténnie.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

A megfelelő adag bevitelének biztosítása érdekében, a testtömeget a lehető legpontosabban kell meghatározni, és ellenőrizni kell az adagoló eszköz pontosságát. Több állat együttes (nem egyedi) kezelésekor – az alul- és felüladozítás elkerülése céljából –, testtömegük alapján kell az állatokat csoportosítani és csoportonként a megfelelő adagot alkalmazni.

Az azonos csoportba tartozó összes állatot egyidejűleg kell kezelni.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

El kell kerülni, hogy a készítmény a bőrre vagy a szembe jusson.

Az állatgyógyászati készítmény előkészítése, alkalmazása során az alábbi egyéni védőfelszerelés viselése kötelező: vízhatlan védőkesztyű.

Véletlen bőrre kerülés esetén; az érintett területet szappannal és vízzel haladéktalanul le kell mosni.

Véletlen szembe kerülés esetén, a szemeket haladéktalanul bő vízzel ki kell öblíteni.

Benzimidazolok iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

Az állatgyógyászati készítményt várandós nők nem alkalmazhatják.

Alkalmazás után kezét kell mosni.

Az állatgyógyászati készítménynek a ganajtúró bogarak szaporodási ciklusára kifejett hosszú távú hatásait nem vizsgálták. Ezért nem ajánlatos az állatokat minden időnyben azonos legelőn kezelni.

Vemhesség:

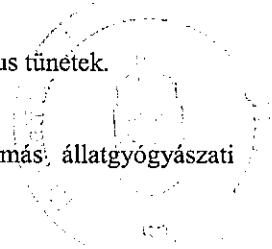
A vemhesség első harmadában nem alkalmazható. A vemhesség későbbi szakaszában és a laktáció alatt kizárólag a kezelést végző állatorvos által elvégzett előny/kockázat elemzésnek megfelelően alkalmazható.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

Az albendazol alacsony toxicitású vegyület, 3-5-szörös túladagolás esetén sem mutatkoznak toxikus tünetek.

Inkompatibilitások:

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.



13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet sem a szennyvízbe, sem a háztartási hulladékba!

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2017. február 6.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Kiszerezések:

1 literes, ill. 5 literes műanyag kanna

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

3775/1/16 NÉBIH ÁTI (1 l)

3775/2/16 NÉBIH ÁTI (5 l)

1 liter

~~5 liter~~

Exp:

Lot:

