

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Imidocarb 120 Inj. инжекционен разтвор за говеда, овце, коне и кучета

2. Състав

Imidocarb dipropionate	120 mg/ml
Benzyl alcohol	10 mg/ml

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, овце, коне и кучета.

4. Показания за употреба

За лечение и профилактика на бабезиоза при говеда, овце, коне и кучета; за лечение на анаплазмоза при говедата и ерлихиоза при кучетата.

5. Противопоказания

Да не се използва интравенозно.

Да не се използва с холинестеразни-инхибитори, пестициди или други химикали. Да не се използва при животни с нарушена чернодробна или бъбречна функция.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Ваксинацията срещу кръвни паразити до 8 седмици след приложението на Imidocarb 120 inj. Може да повлияе отрицателно.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Хора с установена свръхчувствителност към Imidocarb dipropionate трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда, овце, коне и кучета.

Неопределена честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):	Болка в мястото на инжектиране*, възпаление в мястото на инжектиране*, повишено слюноотделяне**, секреция от носа**, повръщане**.
---	---

	некласифицирана неблагоприятна реакция***.
--	--

*Може да се наблюдава слаба болка и реакция на възпаление в мястото на инжектиране, за няколко дни след приложението на продукта.

** Непосредствено след инжектиране може да се наблюдават увеличена саливация, назални изтечения и повръщане.

*** При някои породи кучета и овце могат да се наблюдават временни неблагоприятни реакции.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

За подкожно или интрамускулно приложение.

Говеда : 1 ml на 100 kg телесна маса.

В случаи на смесени инфекции, дължащи се на анаплазма и бабезия, да се приложи 2.5 ml на 100 kg телесна маса.

Овце : 0.5 ml на 50 kg телесна маса.

Коне : 2 ml на 100 kg телесна маса, като интрамускулното приложение е препоръчително за коне.

Кучета : 0.25 ml на 10 kg телесна маса. В случаи на смесени инфекции, дължащи се на ерлихия и бабезия, administer 0.5 ml на 10 kg телесна маса. 2 дози с интервал от 14 дни.

Профилактика на бабезиоза при говеда, коне и кучета.

Говеда : 2.5 ml на 100 kg телесна маса. Еднократна доза ще предпази от бабезиоза за повече от 4 седмици в зависимост от тежестта на заразяването и видовете животни.

Коне : 2 ml на 100 kg телесна маса.

Кучета : 0.5 ml на 10 kg телесна маса. Еднократна доза ще предпази от бабезиоза за повече от 4 седмици.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

В повечето случаи, еднократна доза води до пълно оздравяване, но при лечението на инфекции, причинени от *B. equi* при конете може да са необходими 2 дози с интервал 24 часа.

10. Карентни срокове

Месо и вътрешни органи: 213 дни.

Мляко: 7 дни.

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо и вътрешни органи са предназначени за консумация от хора.

Не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

11. Специални условия за съхранение

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

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се пази от светлина.

Да се съхранява на сухо място.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2414

50 ml флакон в кутия.

100 ml флакон в кутия.

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

15. Дата на последната редакция на текста

10/2024

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

Кepro B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Холандия

Телефон: + 31 (0) 570 66 29 00
Електронна поща: info@kepro.nl

Дистрибутор и местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Възраждане-Касис ООД,
Тел.: 068604111

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП