

## BIPACKSEDEL

### 1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Ivomec vet. 0,8 mg/ml oral lösning

### 2. Sammansättning

Aktiv substans:

1 ml innehåller: ivermektin 0,80 mg.

Klar, lätt gul vätska.

### 3. Djurslag

Får och get.

### 4. Användningsområden

Mag-tarm parasiter (rundmaskar), lungmask och nosstyng hos får.

Mag-tarm parasiter (rundmaskar) och lungmask hos get.

### 5. Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

### 6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Skyddsutrustning i form av skyddshandskar ska användas vid hantering av läkemedlet. Undvik mat och rökning vid hantering av läkemedlet. Tvätta händerna efter behandlingen.

Andra försiktighetsåtgärder:

Ivermektin kan tolereras mindre väl av djurarter som ej anges vara måldjur. Fall av intolerans med dödlig utgång har rapporterats hos hund, speciellt hos collie, old english sheepdog och närbesläktade raser och korsningar, samt också hos sköldpaddor.

Dräktighet och digivning:

Kan användas under dräktighet och laktation (mjölkbildning). Se dock begränsning i avsnittet 'Karenstider'.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Inga kända.

Överdoser:

Ivomec vet. oral lösning har en vid säkerhetsmarginal vid rekommenderad dos oavsett ålder, även avelsdjur.

### 7. Biverkningar

Får och get:

*Obestämmd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):*

Hosta<sup>1</sup>

<sup>1</sup> mild, strax efter behandlingen, övergående och utan följder.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

## 8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)

2,5 ml per 10 kg kroppsvikt (motsvarande 0,2 mg ivermektin per kilo kroppsvikt) ges oralt (via munnen) med doseringspistol.

Doseringsexempel:

Kroppsvikt (kg)	Dos (ml)	Antal doser per 1 liter	Antal doser per 2,5 liter	Antal doser per 5 liter
20	5	200	500	1000
40	10	100	250	500
60	15	66	166	333
80	20	50	125	250

## 9. Råd om korrekt administrering

Ej relevant.

## 10. Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: *Får*: 6 dygn. *Get*: 8 dygn.

Ej godkänt till djur som producerar mjölk för humankonsumtion under laktation eller inom 28 dygn före laktation.

## 11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvaras i originalförpackningen.

Ljuskänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

## 12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Detta läkemedel får inte släppas ut i vattendrag på grund av att ivermektin kan vara farligt för fiskar och andra vattenlevande organismer.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

### **13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet**

Receptbelagt läkemedel.

### **14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar**

Nummer på godkännande för försäljning: 11484.

Förpackningsstorlekar: Polyetendunk om 1000 ml, 2500 ml och 5000 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **15. Datum då bipacksedeln senast ändrades**

2024-01-17

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Kontaktuppgifter**

Innehavare av godkännande för försäljning och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S

Weidekampsgade 14

2300 Köpenhamn S

Danmark

Telefon: + 46 (0)40-23 34 00

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

4, Chemin du Calquet

31000 Toulouse

Frankrike