

## RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ORAMEC

0,8 mg/ml soluzione orale per ovini e caprini.

### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

100 ml di soluzione contengono:

**Principio attivo:**

Ivermectina 0,08 g

**Eccipienti:**

Alcool benzilico 3,1 g

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere il paragrafo 6.1.

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione orale.

Soluzione limpida, di colore lievemente paglierino.

### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

#### 4.1 Specie di destinazione

Ovini e caprini.

#### 4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando la specie di destinazione

La soluzione ad uso orale ORAMEC è indicata per il trattamento delle seguenti specie di parassiti:

#### OVINI

NEMATODI GASTROINTESTINALI (adulti e larve di 4° stadio)

*Haemonchus contortus* (incluse le larve ipobiotiche ed L3), *H. placei* (solo adulti), *Ostertagia circumcincta* (incluse le larve ipobiotiche ed L3), *Trichostrongylus axei*, *T. colubriformis* (incluse L3), *T. vitrinus*, *Cooperia curticei*, *C. oncophora* (solo adulti), *Gaigeria pachyscelis* (incluse L3), *Nematodirus battus*, *N. filicollis*, *N. spathiger* (incluse L3), *Strongyloides papillosus* (incluse L3), *Chabertia ovina* (incluse L3), *Trichuris ovis* (solo adulti), *Oesophagostomum columbianum* (incluse L3), *O. venulosum* (solo adulti).

ORAMEC è efficace nei confronti dei ceppi di *Haemonchus contortus*, *Ostertagia circumcincta* e *Trichostrongylus colubriformis* che sono resistenti ai benzimidazolici, al levamisole ed al morantel e nei confronti di *H. contortus* resistente al rafoxanide.

#### VERMI POLMONARI

*Dictyocaulus filaria* (adulti, L3 ed L4)

#### ESTRO OVINO

Tutte le forme larvali di *Oestrus ovis*.

**N.B.** – Usare IVOMEK OVINI iniettabile per il trattamento di *Psoroptes ovis*

#### CAPRINI

NEMATODI GASTROINTESTINALI (adulti ed L4)

*Haemonchus contortus*, *Ostertagia circumcincta*, *Trichostrongylus colubriformis*, *Nematodirus spathiger*, *Strongyloides papillosus*, *Chabertia ovina* (solo adulti), *Oesophagostomum columbianum*

#### VERMI POLMONARI

*Dyctiocaulus filaria* (solo adulti)

#### 4.3 Controindicazioni

Non utilizzare in caso di ipersensibilità nota al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non somministrare per via parenterale.

Non usare GABA agonisti nel trattamento della intossicazione accidentale da ivermectina.

#### **4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Devono essere adottate particolari attenzioni per evitare che l'impiego troppo frequente e ripetuto di antelmintici per un lungo periodo di tempo e il sottodosaggio dovuto ad una sottostima del peso vivo o a una errata somministrazione del prodotto, aumentino il rischio di sviluppo delle resistenze e quindi risolversi nell'inefficacia del medicinale veterinario.

Casi clinici sospetti di resistenza agli antelmintici devono essere ulteriormente studiati mediante test appropriati. Nel caso in cui i risultati suggeriscano in modo evidente la resistenza ad un antelmintico si deve usare un antelmintico appartenente ad una classe differente e con diverso meccanismo di azione.

#### **4.5 Precauzioni speciali per l'impiego**

##### **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

Il prodotto è stato formulato per essere impiegato per via orale, al dosaggio riportato nella posologia, in ovini e caprini. Non utilizzare il prodotto in altre specie animali, in quanto si possono verificare reazioni avverse anche gravi.

##### **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali**

Gli operatori devono lavarsi le mani dopo l'impiego del prodotto.

Evitare l'ingestione e il contatto con la pelle e con gli occhi.

In caso di contatto accidentale sciacquare abbondantemente con acqua e sapone.

Le persone con ipersensibilità accertata al principio attivo devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

#### **4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Alcuni animali possono tossire dopo il trattamento, ma tale reazione è passeggera e senza conseguenze.

#### **4.7 Impiego durante la gravidanza e l'allattamento**

È vietato l'uso del prodotto negli animali durante l'allattamento e nei 28 giorni precedenti il parto.

#### **4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione**

ORAMEC può essere somministrato agli ovini contemporaneamente al radoxanide, al triclabendazolo e al closantel.

#### **4.9 Posologia e via di somministrazione**

Il dosaggio raccomandato è di 2,5 ml ogni 10 kg di peso corporeo, che corrisponde a 0,2 mg/kg p.v.. ORAMEC viene somministrato per via orale utilizzando una pistola dosatrice standard o altra apparecchiatura che consenta una somministrazione appropriata.

I volumi di dosaggio e l'apparecchiatura devono essere controllati prima della somministrazione.

Determinare accuratamente il peso vivo, per assicurare il corretto dosaggio.

#### **4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario**

ORAMEC ha evidenziato un ampio margine di sicurezza quando usato al dosaggio raccomandato. Non sono state osservate reazioni avverse degne di nota a dosi 10 volte superiori l'utilizzo proposto. A dosaggi 20 volte superiori sono stati segnalati lievi incoordinazione, depressione ed anoressia, tuttavia 24 ore dopo gli animali risultavano clinicamente normali.

#### **4.11 Tempo(i) di attesa**

Ovini

Carne e visceri: 10 giorni

Caprini

Carne e visceri: 14 giorni

Latte:

È vietato l'uso del prodotto negli animali in lattazione che producono latte destinato al consumo umano e nei 60 giorni precedenti il parto.

## **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: Endectocidi – Lattoni macrociclici – Avermectine – Ivermectina  
Codice ATCvet: QP54AA01

### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

Le avermectine, cui appartiene l'ivermectina, sono attive nei confronti di alcuni nematodi ed artropodi. Il meccanismo d'azione dell'ivermectina è originale e caratteristico della classe delle avermectine. Coinvolge un composto chimico che agisce inibendo la trasmissione degli impulsi tra neuroni e tra il neurone e la miocellula. Il neurotrasmettitore in questione è l'acido gamma-amminobutirrico o GABA.

Nei nematodi, l'ivermectina stimola la liberazione del GABA dai terminali nervosi presinaptici e potenzia il legame del GABA ai recettori specifici a livello post-sinaptico, interrompendo così la trasmissione dell'impulso nervoso con conseguente paralisi e morte del parassita.

Il potenziamento dell'azione del GABA da parte dell'ivermectina negli artropodi avviene in modo simile a quanto accade nei nematodi con l'unica differenza che l'impulso nervoso viene interrotto tra i terminali nervosi e la miocellula. Anche questo processo conduce alla paralisi e alla morte dei parassiti.

L'ivermectina non ha un'azione quantizzabile su cestodi e distomi, presumibilmente perché non possiedono il GABA come neurotrasmettitore.

I dosaggi raccomandati consentono un ampio margine di sicurezza per gli animali. Il principale neurotrasmettitore periferico dei mammiferi è l'acetilcolina, non è sensibile all'ivermectina. L'ivermectina non penetra facilmente il sistema nervoso centrale dei mammiferi, dove il GABA agisce da neurotrasmettitore.

### **5.2 Informazioni farmacocinetiche**

Per stabilire le proprietà farmacocinetiche, dell'ivermectina marcata con trizio è stata somministrata per via orale in ovini alla dose di 0,3 mg/kg p.c. (150% la dose raccomandata). Le concentrazioni più elevate di p.a. sono state ottenute 6 ore dopo la somministrazione, con valori compresi tra 12 e 34 µg di ivermectina per ml di plasma.

L'emivita di eliminazione dei residui di ivermectina, calcolata essere equivalente a 2 giorni, mostra una deplezione del composto relativamente rapida.

### **5.3 Proprietà ambientali**

Quando l'ivermectina entra in contatto con il terreno, si lega rapidamente ed in modo energico al terreno stesso, dove viene inattivata col tempo.

L'ivermectina potrebbe essere pericolosa per pesci o per altri organismi acquatici, pertanto il prodotto non deve entrare in contatto con acque superficiali o corsi d'acqua. Per un corretto smaltimento del prodotto veterinario vedere il paragrafo 6.6.

## **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1 Elenco degli eccipienti**

Propilen glicole  
Polisorbato 80  
Alcool benzilico  
Disodio fosfato dodecaidrato  
Sodio fosfato diidrogenato diidrato  
Acqua purificata

### **6.2 Incompatibilità**

In assenza di studi di compatibilità non miscelare con altri medicinali veterinari.

### **6.3 Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni.

Periodo di validità dopo prima apertura del condizionamento primario: 36 mesi e consumare comunque prima della scadenza indicata in etichetta.

### **6.4 Speciali precauzioni per la conservazione**

Proteggere dalla luce.



**Eccipienti:**

Alcool benzilico;

Altri q.b. a 100 ml

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione orale.

**4. CONFEZIONI**

Flacone da 1 litro

Flacone da 2,5 litri

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Ovini e caprini

**6. INDICAZIONI**

Per il trattamento dei nematodi gastrointestinali, dei vermi polmonari e di tutte le forme larvali di *Oestrus ovis* negli ovini, nonché dei nematodi gastrointestinali e dei vermi polmonari nei caprini.

**7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Il dosaggio raccomandato è di 2,5 ml ogni 10 kg di peso corporeo.

Somministrare per via orale utilizzando una pistola dosatrice standard.

**8. TEMPI DI ATTESA**

Ovini

Carne e visceri: 10 giorni

Caprini

Carne e visceri: 14 giorni

Latte:

E' vietato l'uso del prodotto negli animali in lattazione che producono latte destinato al consumo umano e nei 60 giorni precedenti il parto.

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Non somministrare per via parenterale.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

**10. DATA DI SCADENZA**

SCAD {mese/anno}

Dopo apertura, da usare entro 36 mesi e consumare comunque prima della scadenza indicata in etichetta.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Proteggere il prodotto dalla luce.

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

Il medicinale non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché potrebbe essere pericoloso per i pesci o per altri organismi acquatici. Non contaminare acque superficiali o corsi d'acqua con contenitori usati. Il medicinale non deve essere smaltito nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici ma deve essere conferito 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.

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

Tenere fuori dalla portata dei bambini

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

Titolare A.I.C.:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. - Via Vezza d’Oglio 3 - 20139 Milano

Produttore responsabile del rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS., 4 Chemin du Calquet - 31300 Toulouse - France

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

Flacone da 1 litro - A.I.C. n. 100064017

Flacone da 2,5 litri - A.I.C. n. 100064029

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.

ATTENZIONE: PER L’USO LEGGERE ATTENTAMENTE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA MEDICO VETERINARIA IN  
TRIPLICE COPIA NON RIPETIBILE

Prezzo al pubblico: Euro

Spazio per posologia

→

--

-----  
-----  
Etichetta interna**ORAMEC®**

(ivermectina)

**0,8 mg/ml soluzione orale per ovini e caprini****SOLO PER USO VETERINARIO****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

ORAMEC® 0,8 mg/ml soluzione orale per ovini e caprini.

Ivermectina

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

100 ml di soluzione contengono:

**Principio attivo:**

Ivermectina 0,08 g

**Eccipienti:**

Alcool benzilico;

Altri q.b. a 100 ml

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione orale

**4. CONFEZIONI**

Flacone da 1 litro

Flacone da 2,5 litri

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Ovini e caprini

**6. INDICAZIONI**

Per il trattamento dei nematodi gastrointestinali, dei vermi polmonari e di tutte le forme larvali di *Oestrus ovis* negli ovini, nonché dei nematodi gastrointestinali e dei vermi polmonari nei caprini.

**7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Il dosaggio raccomandato è di 2,5 ml ogni 10 kg di peso corporeo.

Somministrare per via orale utilizzando una pistola dosatrice standard.

**8. TEMPI DI ATTESA**

Ovini

Carne e visceri: 10 giorni

Caprini

Carne e visceri: 14 giorni

Latte:

E' vietato l'uso del prodotto negli animali in lattazione che producono latte destinato al consumo umano e nei 60 giorni precedenti il parto.

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Non somministrare per via parenterale.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

**10. DATA DI SCADENZA**

SCAD { mese/anno }

Dopo apertura, da usare entro 36 mesi e consumare comunque prima della scadenza indicata in etichetta.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Proteggere il prodotto dalla luce.

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

Il medicinale non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché potrebbe essere pericoloso per i pesci o per altri organismi acquatici. Non contaminare acque superficiali o corsi d'acqua con contenitori usati. Il medicinale non deve essere smaltito nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici ma deve essere conferito 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.

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

Tenere fuori dalla portata dei bambini

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

Titolare A.I.C.:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. - Via Vezza d’Oglio 3 - 20139 Milano

Produttore responsabile del rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS., 4 Chemin du Calquet - 31300 Toulouse - France

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

Flacone da 1 litro - A.I.C. n. 100064017

Flacone da 2,5 litri - A.I.C. n. 100064029

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.

ATTENZIONE: PER L’USO LEGGERE ATTENTAMENTE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA MEDICO VETERINARIA IN  
TRIPLICE COPIA NON RIPETIBILE

Foglietto illustrativo

**ORAMEC<sup>®</sup>**  
(ivermectina)

**0,8 mg/ml soluzione orale per ovini e caprini**

**SOLO PER USO VETERINARIO****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**

NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELLA A.I.C.

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. - Via Vezza d'Oglio 3 - 20139 Milano

NOME E INDIRIZZO DEL PRODUTTORE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS., 4 Chemin du Calquet - 31300 Toulouse - France

**2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

ORAMEC® 0,8 mg/ml soluzione orale per ovini e caprini.

Ivermectina

**3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

100 ml di soluzione contengono:

**Principio attivo:**

Ivermectina 0,08 g

**Eccipienti:**

Alcool benzilico;

Altri eccipienti q.b. a 100 ml

**4. INDICAZIONI**

La soluzione ad uso orale ORAMEC è indicata per il trattamento delle seguenti specie di parassiti:

**OVINI**

NEMATODI GASTROINTESTINALI (adulti e larve 4° stadio)

*Haemonchus contortus* (incluse le larve ipobiotiche ed L3), *H. placei* (solo adulti), *Ostertagia circumcincta* (incluse le larve ipobiotiche ed L3), *Trichostrongylus axei*, *T. colubriformis* (incluse L3), *T. vitrinus*, *Cooperia curticei*, *C. oncophora* (solo adulti), *Gaigeria pachyscelis* (incluse L3), *Nematodirus battus*, *N. filicollis*, *N. spathiger* (incluse L3), *Strongyloides papillosus* (incluse L3), *Chabertia ovina* (incluse L3), *Trichuris ovis* (solo adulti), *Oesophagostomum columbianum* (incluse L3), *O. venulosum* (solo adulti).

ORAMEC è efficace nei confronti dei ceppi di *Haemonchus contortus*, *Ostertagia circumcincta* e *Trichostrongylus colubriformis* che sono resistenti ai benzimidazolici, al levamisole ed al morantel e nei confronti di *H. contortus* resistente al rafoxanide.

**VERMI POLMONARI**

*Dictyocaulus filaria* (adulti, L3 ed L4)

**ESTRO OVINO**

Tutte le forme larvali di *Oestrus ovis*.

N.B. – Usare IVOMEK OVINI iniettabile per il trattamento di *Psoroptes ovis*

**CAPRINI**

NEMATODI GASTROINTESTINALI (adulti ed L4)

*Haemonchus contortus*, *Ostertagia circumcincta*, *Trichostrongylus colubriformis*, *Nematodirus spathiger*, *Strongyloides papillosus*, *Chabertia ovina* (solo adulti), *Oesophagostomum columbianum*.

**VERMI POLMONARI***Dyctiocaulus filaria* (solo adulti)**5. CONTROINDICAZIONI**

Non utilizzare in caso di ipersensibilità nota al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti

Non somministrare per via parenterale.

Non usare GABA agonisti nel trattamento della intossicazione accidentale da ivermectina.

**6. REAZIONI AVVERSE**

Alcuni animali possono tossire immediatamente dopo il trattamento, ma tale reazione è passeggera e senza conseguenze.

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

**7. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Ovini e caprini.

**8. POSOLOGIA, VIA E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE**

Il dosaggio raccomandato è di 2,5 ml ogni 10 kg di peso corporeo, che corrisponde a 0,2 mg/kg p.v.. ORAMEC viene somministrato per via orale utilizzando una pistola dosatrice standard o altra apparecchiatura che consenta una somministrazione appropriata.

I volumi di dosaggio e l'apparecchiatura devono essere controllati prima della somministrazione.

**9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Non somministrare per via parenterale.

ORAMEC ha evidenziato un ampio margine di sicurezza quando usato al dosaggio raccomandato.

ORAMEC può essere usato negli ovini e nei caprini di tutte le età, compresi gli animali in riproduzione.

Determinare accuratamente il peso vivo, per assicurare il corretto dosaggio.

**10. TEMPI DI ATTESA**

Ovini

Carne e visceri: 10 giorni

Caprini

Carne e visceri: 14 giorni

Latte:

E' vietato l'uso del prodotto negli animali in lattazione che producono latte destinato al consumo umano e nei 60 giorni precedenti il parto.

**11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Proteggere il prodotto dalla luce.

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 36 mesi e consumare comunque prima della scadenza indicata in etichetta.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sul flacone dopo "SCAD".

**12. AVVERTENZE SPECIALI****Avvertenze speciali <per ciascuna specie di destinazione>**

Devono essere adottate particolari attenzioni per evitare che l'impiego troppo frequente e ripetuto di antelmintici per un lungo periodo di tempo e il sottodosaggio dovuto ad una sottostima del peso vivo o ad una

errata somministrazione del prodotto, aumentino il rischio di sviluppo delle resistenze e quindi risolversi nell'inefficacia del medicinale veterinario.

Casi clinici sospetti di resistenza agli antelmintici devono essere ulteriormente studiati mediante test appropriati. Nel caso in cui i risultati suggeriscano in modo evidente la resistenza ad un antelmintico si deve usare un antelmintico appartenente ad una classe differente e con diverso meccanismo di azione.

### **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

Il prodotto è stato formulato per essere impiegato per via orale, al dosaggio riportato nella posologia, in ovini e caprini. Non utilizzare il prodotto in altre specie animali, in quanto si possono verificare reazioni avverse anche gravi.

### **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali**

Gli operatori devono lavarsi le mani dopo l'impiego del prodotto.

Evitare l'ingestione e il contatto con la pelle e con gli occhi.

In caso di contatto accidentale sciacquare abbondantemente con acqua e sapone.

Le persone con ipersensibilità accertata al principio attivo devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

### **Impiego durante la gravidanza e l'allattamento**

E' vietato l'uso del prodotto negli animali durante l'allattamento e nei 28 giorni precedenti il parto.

### **Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione**

ORAMEC può essere somministrato agli ovini contemporaneamente al radoxanide al triclabendazolo o al closantel

### **Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti)**

ORAMEC ha evidenziato un ampio margine di sicurezza quando usato al dosaggio raccomandato. Non sono state osservate reazioni avverse degne di nota a dosi 10 volte superiori l'utilizzo proposto. A dosaggi 20 volte superiori sono stati segnalati lieve incoordinazione, depressione ed anoressia, tuttavia 24 ore dopo gli animali risultavano clinicamente normali.

### **Incompatibilità**

In assenza di studi di compatibilità non miscelare con altri medicinali veterinari

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

Il medicinale non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché potrebbe essere pericoloso per i pesci o per altri organismi acquatici. Non contaminare acque superficiali o corsi d'acqua con contenitori usati. Il medicinale non deve essere smaltito nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici ma deve essere conferito negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

## **14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

01/2022

## **15. ALTRE INFORMAZIONI**

Confezioni: flaconi da 1 e 2,5 litri

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA MEDICO  
VETERINARIA IN TRIPLICE COPIA NON RIPETIBILE