

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Bimectin 18,7 mg/g pasta iekšķīgai lietošanai zirgiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs g satur:

Aktīvā viela:

Ivermektīns 18,7 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Polisorbāts 80
Kukurūzas eļļa
Silīcija dioksīds, koloidālais
Ābolu aromatizētājs

Dzeltena, viendabīga želejveida pasta.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Zirgi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Šīs veterinārās zāles ir indicētas turpmāk minēto parazītu izraisītu jauktu invāziju ārstēšanai zirgiem.

Lielie strongiļi

Strongylus vulgaris (pieaugušie īpatņi un kāpuri ceturtajā (arteriālajā) attīstības stadijā)

S. edentatus (pieaugušie īpatņi un kāpuri ceturtajā (audu) attīstības stadijā)

S. equinus (pieaugušie īpatņi)

Triodontophorus spp. (pieaugušie īpatņi)

Triodontophorus brevicauda

Triodontophorus serratus

Triodontophorus tenuicollis

Craterostomum acuticaudatum (pieaugušie īpatņi)

Mazie strongiļi

Mazo strongiļu vai ciatostomu, tostarp pret benzimidazolu rezistentiem celmiem piederoši, pieaugušie un nenobriedušie īpatņi (kāpuri to ceturtajā attīstības stadijā)

Coronocyclus spp.

Coronocyclus coronatus

Coronocyclus labiatus

Coronocyclus labratus

Cyathostomum spp.

Cyathostomum catinatum

Cyathostomum pateratum

Cylicocyclus spp.

Cylicocyclus ashworthi

Cylicocyclus elongatus
Cylicocyclus insigne
Cylicocyclus leptostomum
Cylicocyclus nassatus
Cylicocyclus radiatus
Cylicostephanus spp.
Cylicostephanus asymmetricus
Cylicostephanus bidentatus
Cylicostephanus calicatus
Cylicostephanus goldi
Cylicostephanus longibursatus
Cylicostephanus minutus
Cylicodontophorus spp.
Cylicodontophorus bicornatus
Gyalocephalus capitatus
Parapoteriostomum spp.
Parapoteriostomum euproctus
Parapoteriostomum mettami
Petrovinema spp.
Petrovinema poculatum
Poteriostomum spp.
Poteriostomum imparidentatum
Poteriostomum ratzii

Plaušu parazīti (pieaugušie un nenobriedušie īpatņi)

Dictyocaulus arnfieldi

Spaiši (pieaugušie un nenobriedušie īpatņi)

Oxyuris equi

Askarīdas (pieaugušie īpatņi un kāpuri to trešajā un ceturtajā attīstības stadijā)

Parascaris equorum

Matgalvji (pieaugušie īpatņi)

Trichostrongylus axei

Lielie mutes dobuma un kuņģa veltnītārpi (pieaugušie īpatņi)

Habronema muscae

Ohnocerki (mikrofilārijas)

Onchocerca spp.

Zarnu strongiloīdi (pieaugušie īpatņi)

Strongyloides westeri

Kuņģa parazīti

Gasterophilus spp. perorālās un kuņģa attīstības stadijās.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

Šīs veterinārās zāles ir paredzētas lietošanai tikai zirgiem.

Kaķiem, suņiem, īpaši kollijiem, bobteiliem, radniecīgām šķirnēm un krustojumiem, jūras un sauszemes bruņurupučiem ir iespējama nelabvēlīga reakcija uz ivermektīnu, kas ir šo veterināro zāļu sastāvā, ja dzīvnieki nejausi norījuši pastu vai tiem ir bijušas pieejamas izlietotās šļirces.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Ievērot piesardzību, lai izvairītos no turpmāk minētajām darbībām, jo tās palielina rezistences attīstības risku un var novest pie neefektīvas ārstēšanas:

- pārāk bieža un atkārtota vienas klases prettārpu līdzekļu lietošana ilgu laika posmu;
- pārāk mazas devas lietošana nepareizi noteikta dzīvnieka ķermeņa svara, lietošanas veida vai nepareizi veiktas dozēšanas sistēmas (ja tāda ir) kalibrēšanas dēļ.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Konsultēties ar veterinārārstu par pareizām devām un ganāmpulka aprūpi, lai panāktu pienācīgu invāzijas kontroli un mazinātu rezistences veidošanās risku pret pretparazitārajām zālēm.

Nepieļaut, ka suņi vai kaķi uzlaiza izlijušu pastu vai piekļūst izlietotajām šļircēm.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, nesmēķēt un neēst.

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm, mazgāt rokas.

Nepieļaut, ka suņi vai kaķi uzlaiza izlijušu pastu vai piekļūst izlietotajām šļircēm.

Ja notikusi nejauša norīšana vai iekļūšana acīs, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Šīs veterinārās zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo ivermektīns var būt bīstams zivīm un citiem ūdens organismiem.

3.6. Blakusparādības

Zirgiem:

Nav zināmas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam, vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Šīs veterinārās zāles drīkst lietot ķēvēm grūsnības un laktācijas laikā.

Šīs veterinārās zāles neietekmē vaislas ķēvju un ērzeļu auglību. Drīkst lietot visu vecumu dzīvniekiem, tostarp kumelēm.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav zināma.

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai.

Zirgiem: 0,2 mg ivermektīna uz kg ķermeņa svara vienreizējas devas veidā. Viena šļirce nodrošina 120 mg ivermektīna, kas ir pietiekami, lai ārstētu zirgu, kura ķermeņa svars ir 600 kg.

Instrukcijas zāļu lietošanai:

Katra svara iedaļa uz šļirces virzuļa nodrošina pietiekamu daudzumu pastas 100 kg ķermeņa svaram. Atbloķēt gofrēto gredzenu, pagriezt par $\frac{1}{4}$, un virzīt virzuļa roktura gofrēto gredzenu tā, lai cilindram tuvākā mala atrastos pie norādītā svara atzīmes. Pagriezt gofrēto gredzenu par $\frac{1}{4}$ apgrieziena, lai nofiksētu to. Pārļiecinieties, ka zirga mutē nav barība. Noņem plastmasas uzgali no sprauslas gala. Ievietot šļirci zirga mutē, starpzobu telpā. Virzīt virzuli līdz galam, ievadīt zāles uz mēles pamatnes. Tūlīt pēc zāļu ievadīšanas uz dažām sekundēm pacelt zirga galvu.

Parazītu kontroles programma:

Regulārās parazītu kontroles programmās zāles lietot visiem zirgiem, īpaši ķēvēm, kumeļiem un gadu veciem dzīvniekiem. Kumeļus pirmo reizi ārstēt 6–8 nedēļu vecumā, un pēc tam standarta terapiju atkārtot pēc nepieciešamības.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Lietojot devu 1,8 mg/kg ķermeņa svara (9 reizes pārsniedz ieteikto devu) novēroti viegli un pārejoši simptomi (kavēta zīlīšu reakcija uz gaismu un nomākums. Citi simptomi, kurus novēroja, lietojot lielākās devās, ir midriāze, ataksija, trīce, stupors, koma un nāve. Mazāk smagie simptomi bija pārejoši. Antidots nav noskaidrots, tomēr var pielietot simptomātisku ārstēšanu.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Gaļai un blakusproduktiem: 34 dienas.

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu izmanto cilvēku uzturā.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods:

QP54AA01.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Ivermektīns piederendektocīdu makrociklisko laktonu grupai, un tam ir unikāls darbības mehānisms. Tas selektīvi un ar augstu afinitāti saistās ar glutamātu vadošiem hlorīda jonu kanāliem, kas sastopami bezmugurkaulnieku nervu un muskuļu šūnās. Tas izraisa palielinātu hlorīda jonu caurlaidību šūnu membrānās un nervu vai muskuļu šūnu hiperpolarizāciju, kā rezultātā parazīts tiek paralizēts un iet bojā. Šīs klasess savienojumi var mijiedarboties arī ar citu ligandu hlorīda jonu kanāliem, piemēram, neiromediatoru gammaaminosviestskābi (GASS).

Šīs klases savienojumu drošuma robeža ir saistīta ar to, ka zīdītājiem nav glutamātu vadošu hlorīda jonu kanālu, makrocikliskajiem laktoniem piemīt zema afinitāte pret citiem zīdītāju ligandu hlorīda jonu kanāliem un tie nešķērso asins-smadzeņu barjeru.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Pēc šo veterināro zāļu lietošanas ivermektīns strauji uzsūcas; maksimālā koncentrācija asins plazmā tiek sasniegta vairāku stundu laikā. Vairāku dienu laikā koncentrācija asins plazmā pakāpeniski samazinās.

Ivermektīns tiek eliminēts, galvenokārt, ar fekālijām. Visaugstākā tā atliekvielu koncentrācija konstatēta taukaudos.

Lietojot ivermektīnu devā 0,2 mg/kg ķermeņa svara, vidējā maksimālā koncentrācija $C_{\max}$ ir 40,44 ng/ml, bet vidējais eliminācijas pusperiods $T_{\max}$ ir 8,35 stundas. 10 dienu laikā šī maksimālā koncentrācija pakāpeniski samazinās līdz vidējai koncentrācijai, t.i., 3 ng/ml.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nav zināma.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Polietilēna šļirce, uz kuras ir atzīmētas iedaļas; šļircē ir 6,42 g pastas.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Veterinārās zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo ivermektīns var būt bīstams zivīm un citiem ūdens organismiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Bimeda Animal Health Limited

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/NRP/04/1631

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 16/01/2004

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

10/2024

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KASTĪTE

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Bimectin 18,7 mg/g pasta iekšķīgai lietošanai

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs g satur:

Aktīvā viela:

Ivermektīns 18,7 mg

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

6,42 g

4. MĒRĶSUGAS

Zirgi.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods:

Gaļai un blakusproduktiem: 34 dienas.

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu izmanto cilvēku uzturā.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot nekavējoties.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

Bimeda Animal Health Limited

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/NRP/04/1631

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

ŠĻIRCE

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Bimectin

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Ivermectinum 18,7 mg/g

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot nekavējoties.

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Bimectin 18,7 mg/g pasta iekšķīgai lietošanai zirgiem

2. Sastāvs

Katrs g satur:

Aktīvā viela:

Ivermektīns 18,7 mg

Dzeltena, viendabīga želejveida pasta.

3. Mērķsugas

Zirgi.

4. Lietošanas indikācijas

Šīs veterinārās zāles ir indicētas turpmāk minēto parazītu izraisītu jauktu invāziju ārstēšanai zirgiem.

Lielie strongiļi

Strongylus vulgaris (pieaugušie īpatņi un kāpuri ceturtajā (arteriālajā) attīstības stadijā)

S. edentatus (pieaugušie īpatņi un kāpuri ceturtajā (audu) attīstības stadijā)

S. equinus (pieaugušie īpatņi)

Triodontophorus spp. (pieaugušie īpatņi)

Triodontophorus brevicauda

Triodontophorus serratus

Triodontophorus tenuicollis

Craterstonum acuticaudatum (pieaugušie īpatņi)

Mazie strongiļi

Mazo strongiļu vai ciatostomu, tostarp pret benzimidazolu rezistentiem celmiem piederoši, pieaugušie un nenobriedušie īpatņi (kāpuri to ceturtajā attīstības stadijā)

Coronocyclus spp.

Coronocyclus coronatus

Coronocyclus labiatus

Coronocyclus labratus

Cyathostomum spp.

Cyathostomum catinatum

Cyathostomum pateratum

Cylicocyclus spp.

Cylicocyclus ashworthi

Cylicocyclus elongatus

Cylicocyclus insigne

Cylicocyclus leptostomum

Cylicocyclus nassatus

Cylicocyclus radiatus

Cylicostephanus spp.

Cylicostephanus asymmetricus

Cylicostephanus bidentatus

Cylicostephanus calicatus
Cylicostephanus goldi
Cylicostephanus longibursatus
Cylicostephanus minutus
Cylicodontophorus spp.
Cylicodontophorus bicornatus
Gyalocephalus capitatus
Parapoteriostomum spp.
Parapoteriostomum euproctus
Parapoteriostomum mettami
Petrovinema spp.
Petrovinema poculatum
Poteriostomum spp.
Poteriostomum imparidentatum
Poteriostomum ratzii

Plaušu parazīti (pieaugušie un nenobriedušie īpatņi)
Dictyocaulus arnfieldi

Spaiļi (pieaugušie un nenobriedušie īpatņi)
Oxyuris equi

Askarīdas (pieaugušie īpatņi un kāpuri to trešajā un ceturtajā attīstības stadijā)
Parascaris equorum

Matgalvjī (pieaugušie īpatņi)
Trichostrongylus axei

Lielie mutes dobuma un kuņģa veltņtārpi (pieaugušie īpatņi)
Habronema muscae

Ohnocerki (mikrofilārijas)
Onchocerca spp.

Zarnu strongiloīdi (pieaugušie īpatņi)
Strongyloides westeri

Kuņģa parazīti
Gasterophilus spp. perorālās un kuņģa attīstības stadijās.

5. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām. Šīs veterinārās zāles ir paredzētas lietošanai tikai zirgiem.

Kaķiem, suņiem, īpaši kollījiem, bobteiliem, radniecīgām šķirnēm un krustojumiem, jūras un sauszemes bruņurupučiem ir iespējama nelabvēlīga reakcija uz ivermektīnu, kas ir šo veterināro zāļu sastāvā, ja dzīvnieki nejausi norījuši pastu vai tiem ir bijušas pieejamas izlietotās šļirces.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Ievērot piesardzību, lai izvairītos no turpmāk minētajām darbībām, jo tās palielina rezistences attīstības risku un var novest pie efektīvas ārstēšanas:

- pārāk bieža un atkārtota vienas klases prettārpu līdzekļu lietošana ilgu laika posmu;

- pārāk mazas devas lietošana nepareizi noteikta dzīvnieka ķermeņa svara, lietošanas veida vai nepareizi veiktas dozēšanas sistēmas (ja tāda ir) kalibrēšanas dēļ.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Konsultēties ar veterinārārstu par pareizām devām un ganāmpulka aprūpi, lai panāktu pienācīgu invāzijas kontroli un mazinātu rezistences veidošanās risku pret pretparazitārajām zālēm.

Nepieļaut, ka suņi vai kaķi uzlaiza izlijušu pastu vai piekļūst izlietotajām šļircēm.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, nesmēķēt un neēst.

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm, mazgāt rokas.

Nepieļaut, ka suņi vai kaķi uzlaiza izlijušu pastu vai piekļūst izlietotajām šļircēm.

Ja notikusi nejauša norīšana vai iekļūšana acīs, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Šīs veterinārās zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo ivermektīns var būt bīstams zivīm un citiem ūdens organismiem.

Grūsnība un laktācija:

Šīs veterinārās zāles drīkst lietot ķēvēm grūsnības un laktācijas laikā.

Šīs veterinārās zāles neietekmē vaislas ķēvju un ērzeļu auglību. Drīkst lietot visu vecumu dzīvniekiem, tostarp kumeļiem.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav zināma.

Pārdozēšana:

Lietojot devu 1,8 mg/kg ķermeņa svara (9 reizes pārsniedz ieteikto devu) novēroti viegli un pārejoši simptomi (kavēta zīlīšu reakcija uz gaismu un nomākums). Citi simptomi, kurus novēroja, lietojot lielākās devās, ir midriāze, ataksija, trīce, stupors, koma un nāve. Mazāk smagie simptomi bija pārejoši. Antidots nav noskaidrots, tomēr var pielietot simptomātisku ārstēšanu.

Būtiska nesaderība:

Nav zināma.

7. Blakusparādības

Zirgiem:

Nav zināmas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tirdzniecības atļaujas turētāja vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu

Pārtikas un veterinārais dienests

Peldu iela 30

Rīga, LV-1055

Tīmekļa vietne:

<https://www.pvd.gov.lv/lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai.

Zirgiem: 0,2 mg ivermektīna uz kg ķermeņa svara vienreizējas devas veidā. Viena šļirce nodrošina 120 mg ivermektīna, kas ir pietiekami, lai ārstētu zirgu, kura ķermeņa svars ir 600 kg.

Instrukcijas zāļu lietošanai:

Katra svara iedaļa uz šļirces virzuļa nodrošina pietiekamu daudzumu pastas 100 kg ķermeņa svaram. Atbloķēt gofrēto gredzenu, pagriezt par $\frac{1}{4}$, un virzīt virzuļa roktura gofrēto gredzenu tā, lai cilindram tuvākā mala atrastos pie norādītā svara atzīmes. Pagriezt gofrēto gredzenu par $\frac{1}{4}$ apgrieziena, lai nofiksētu to. Pārliecinieties, ka zirga mutē nav barības. Noņem plastmasas uzgali no sprauslas gala. Ievietot šļirci zirga mutē, starpzobu telpā. Virzīt virzuli līdz galam, ievadīt zāles uz mēles pamatnes. Tūlīt pēc zāļu ievadīšanas uz dažām sekundēm pacelt zirga galvu.

Parazītu kontroles programma:

Regulārās parazītu kontroles programmās zāles lietot visiem zirgiem, īpaši ķēvēm, kumeļiem un gadu veciem dzīvniekiem. Kumeļus pirmo reizi ārstēt 6–8 nedēļu vecumā, un pēc tam standarta terapiju atkārtot pēc nepieciešamības.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Skat. punktu "Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode".

10. Ierobežojumu periods

Gaļai un blakusproduktiem: 34 dienas.

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu izmanto cilvēku uzturā.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā un uz kastītes pēc EXP. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Šīs veterinārās zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo ivermektīns var būt bīstams zivīm un citiem ūdens organismiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/NRP/04/1631

Polietilēna šļirce, uz kuras ir atzīmētas iedaļas; šļircē ir 6,42 g pastas.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

10/2024

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Bimeda Animal Health Limited
2, 3 & 4 Airton Close,
Tallaght, Dublin 24,
Īrija.

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Zoovetvaru OÜ
Uusaru 5
Saue 76505
Igaunija
Tel: +372 6 709 006
E-mail: zoovet@zoovet.ee

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.