

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

АЛБЕНДАЗОЛ 2,5 %, 2,50 g/100 ml перорална суспензия за овце, кози и говеда
ALBENDAZOLE 2,5% , 2,50 g/100 ml oral suspension for sheep, goats and cattle

2. Състав

Активно вещество: Albendazole 2,50 g/100 ml

Помощни вещества: Pemulen 0,30 g; Nipagin 0,10 g; Nipasol 0,05 g; Simethicone 30 % emulsion 0,50 g; Sodium hydroxide 20 % solution 0,055 g; Purified water - до 100 ml.

От млечно бяла до бледо бежова суспензия със слаб специфичен мирис.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Овце, кози и говеда.

4. Показания за употреба

За лечение и профилактика на стомашно-чревни и белодробни нематодози, фасциолоза и анаплацефалидоза (мониезиоза, тизаниезиоза) при овце, кози и говеда.

Не е ефикасен при остра форма на фасциолоза.

Албендазолът е един от най-широкоспектърните антихелминтици от групата на бензимидазолите. Понася се много добре и не повлиява неблагоприятно върху здравословното състояние на третираните животни.

5. Противопоказания

Да не се използва по време на разгонеността на овцете и козите и през първия месец след заплождането.

При бременни животни в първата третина на бременността да не се прилагат по-високи дози от 10 mg/kg телесна маса.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Няма.

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

Да се избягва лечението по време на разгонеността и през първия месец след заплождането.

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

Да се избягва контакт на продукта с кожата и лигавиците.

При случайно разливане върху кожата, засегнатия участък да се измие обилно с вода. При нужда да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

След работа с продукта, ръцете да се измият старателно с вода и сапун.

Замърсеното от продукта работно облекло да се замени с чисто.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Бременност:

Не се прилага по време на разгонеността и през първия месец от бременността.

При бременни животни в първата третина на бременността да не се прилагат по-високи дози от 10 mg/kg телесна маса.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Не са известни.

Предозиране:

Ветеринарният лекарствен продукт, приложен еднократно вътрешно при овце в дози 3 ml, 6 ml и 9 ml на 10 kg/телесна маса, се понася много добре и не повлиява неблагоприятно върху здравословното състояние на третираните животни.

В случай на предозиране да се приложи симптоматична терапия.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

За приложение само от ветеринарен лекар.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт.

7. Неблагоприятни реакции

Овци, кози и говеда.

Не са наблюдавани неблагоприятни реакции, ако се прилага според указанията за употреба.

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, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

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

Перорално. Разклати добре преди употреба.

Овце и кози: при стомашно-чревни и белодробни нематодози и тениози по 2 ml/10 kg телесна маса (5 mg/kg телесна маса);

при фасциолоза по 3 ml/10 kg телесна маса (7,5 mg/kg телесна маса);

при дикроцелиоза и парамфистоматоза по 4 ml/kg телесна маса (10 mg/kg телесна маса).

Говеда: при стомашно-чревни и белодробни нематодози и тениози по 3 ml/10 kg телесна маса (7,5 mg/kg телесна маса);

при фасциолоза по 4 ml/10 kg телесна маса (10 mg/kg телесна маса).

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Да се избягва лечението по време на разгонеността и през първия месец след заплождането.

10. Карентни срокове

Овце, кози и говеда:

Месо и вътрешни органи: 7 дни.

Мляко: 2 дни (4 издоявания).

11. Специални условия за съхранение

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

Да се съхранява при температура под 25 °С.

Да се пази от замръзване.

Да се съхранява първичната опаковка плътно затворена.

Да се съхранява на сухо място.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 30 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.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

№0022-1704

Пластмасов флакон от полиетилен с обем 100 ml, затворен с пластмасова капачка на винт.

Картонена кутия с 20 флакона от 100 ml.

Пластмасова бутилка от полиетилен терефталат с обем 1 L, затворена с пластмасова капачка на винт.

Пластмасова туба от полиетилен с обем 5 L, затворена с пластмасова капачка на винт.

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

15. Дата на последната редакция на текста

04/2025

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 данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

„СУДАХИМ“ ЕООД
ул. „Йордан Стубел“ 10А
1700 София
България
Тел. 02/860 1571
E-mail: sudachim@abv.bg

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

„Ветпром“ АД
Ул. „Отец Паисий“ №26
2400 гр. Радомир
България

 Expired certificate

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV