

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
egyben címke 10 kg zsáknak

IVERVETo 2 mg/g gyógypremix sertések részére A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Alpha-Vet Állatgyógyászati Kft., 1194 Budapest, Hofherr A. u. 42.

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Alpha-Vet Állatgyógyászati Kft., Bábolnai Gyógyszergyártó Üzem, 2943, Bábolna, Köves János út. 13. Magyarország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

IVERVETo 2 mg/g gyógypremix sertések részére A.U.V.

Ivermektin

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Hatóanyag:

Ivermektin 2 mg/g

4. JAVALLAT(OK)

Különböző életkorú sertések gasztrointesztinális fonálférgessége (*Ascaris suum*, *Hyostrongylus rubidus*, *Oesophagostomum* fajok), tüdőférgessége (*Metastrongylus* fajok), veseférgessége (*Stephanurus dentatus*), tetvessége (*Haematopinus suis*) valamint rühössége (*Sarcoptes scabiei* var. *suis*) gyógykezelésére.

Az ivermektin a sertés kifejlett fonálférgeivel, valamint – a *Metastrongylus* fajok kivételével - azok 4. fejlődési stádiumú lárváival szemben is hatásos.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható más állatfajnál, mivel súlyos nemkívánatos hatások jelentkezhetnek.

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Az ajánlott dózisban történő adagolás esetén nem figyeltek meg nem kívánatos hatást.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Sertés.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Takarmányba keverve alkalmazandó.

Az általános adag 0,1 mg ivermektin/ttkg/nap (megfelel 50 mg IVERVETo 2 mg/g gyógypremix/ttkg-nak) 7 napon át.

A premix megfelelő bekeverési arányát grammokban kifejezve, a végső keverék takarmánytonnájára vonatkoztatva az alábbiak szerint számolhatjuk ki:

$$\frac{50 \text{ mg készítmény/ttkg} \times \text{Kezelendő sertések átlagos testtömege (ttkg)}}{\text{Átlagos napi takarmányfelvétel / állat (kg tak.)} \times 1000} = \dots \text{ kg készítmény / tonna takarmány}$$

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A kezelendő állatok testtömegét a lehető legpontosabban kell meghatározni.

A takarmányfelvétel függ az állatok klinikai állapotától, ezért a bekeverési arányt az aktuális takarmányfogyasztás alapján kell kiszámolni.

Az előírttól eltérő dózisban és hosszabb ideig nem alkalmazható!

A kocák kezelésére a termékenyítést, valamint az ellést 2-4 héttel megelőző időszak alkalmas, a kanoknál pedig évente két alkalommal célszerű kezelést végezni.

A hét napos kezelési időszak alatt a sertések csak a gyógyszeres takarmányt fogyaszthatják. A kezeléssel egyidőben gondoskodni kell az újr fertőződés kizárásáról (takarítás, fertőtlenítés, kezeletlen állatok távoltartása, stb.).

Tetvesség esetén a kezelést három hét múlva meg kell ismételni.

Kizárólag hatósági engedéllyel rendelkező takarmánykeverő üzemekben keverhető. A működési engedélyben meghatározott koncentrációjú előkeverék készítése kötelező!

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Sertés:

Hús és egyéb ehető szövetek: 3 nap

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt tárolandó.

Fénytől védve, száraz helyen tartandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A közvetlen csomagolás felbontása után nem tárolható.

Bekeverés után a takarmánylisztben felhasználható: 1 hónapig.

Az elkészített gyógyszeres takarmány nem pelletálható.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan:

Ha a kezelt állatok fertőzött állatokkal érintkeznek, vagy fertőzött ólba, talajra, legelőre kerülnek, akkor reinfesztáció következhet be és ismételt kezelés válhat szükségessé.

Mivel az ivermektin hatása rühatkák ellen azonnal nem jelentkezik, ezért meg kell előzni a kezelt és kezeletlen sertések közvetlen érintkezését a kezelés befejezésétől számítva legalább egy hétig.

A tetűpetére az ivermektin nem hat. Miután kikelési idejük 3 hétig is eltarthat, tetvesség esetén ismételt kezelés szükséges lehet. Ügyelni kell az alábbiak elkerülésére, mivel növelhetik a rezisztencia kialakulásának kockázatát, ezáltal a kezelés eredménytelenségéhez vezethetnek:

- Azonos csoportba tartozó anthelmintikumok túl gyakori és ismételt alkalmazása hosszú időszakon keresztül
- Aluldozírozás, amely a testtömeg alulbecsülése, a termék helytelen beadása, vagy az adagolóeszköz (ha van) beállításának hiánya miatt lehetséges

Ha felmerül az anthelmintikum-rezisztencia gyanúja, az esetet megfelelő tesztekkel (pl. a bélsárból peteszám csökkenési teszt) ki kell vizsgálni. Ha a teszt(ek) eredményei alapján nagymértékben feltételezhető az adott anthelmintikum elleni rezisztencia, akkor egy másik csoportba tartozó, eltérő hatásmechanizmusú anthelmintikumot kell alkalmazni.

A beteg állatoknak csökkenhet az étvágya és változhat a vízfogyasztása, ezért ha szükséges, egyenként kell az állatokat ellenőrizni.

A paraziták elleni megfelelő védelem és az anthelmintikus rezisztencia kialakulása valószínűségének csökkentése céljából a megfelelő adagolási programok kialakítása és az állatállomány kezelése állatorvosi javaslatra történjen.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

Az emlőállatok biztonsága függ a P-glikoprotein agy/vér gát barrier aktivitásától. A kutyák például különösen érzékenyek, főleg a skót juhász, a bobtail, illetve a rokon és keresztezett fajták.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

A készítmény belélegzését illetve szembe vagy a bőrre jutását el kell kerülni. Ha ez mégis bekövetkezik, bő vízzel azonnal le kell mosni. Véletlen lenyelés vagy allergiás tünetek (kiütés, izzadás, nehezített légzés) jelentkezésekor haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. Ivermektin iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati szerrel való érintkezést. Az állatgyógyászati készítmény előkészítése, alkalmazása során az alábbi egyéni védőfelszerelés viselése kötelező: védőszemüveg, porvédő álarc, védőkesztyű.

A készítmény alkalmazása során dohányozni, enni és inni tilos. Alkalmazást követően kezet kell mosni.

Vemhesség, laktáció: Vemhesség ideje alatt alkalmazható.

A sertésen végzett laboratóriumi vizsgálatok szerint a készítmény nem rendelkezik bizonyított teratogén, fötotoxikus, maternotoxikus hatással.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok): Az ivermektin terápiás adagjának 50-szerese (15 mg/ttkg) klinikai tüneteket nem eredményezett.

Inkompatibilitások: Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

RENDKÍVÜL VESZÉLYES A HALAKRA ÉS MÁS VÍZI ÉLŐLÉNYEKRE!

Az IVERVETO 2 mg/g gyógyszerpremix sertések részére A.U.V. és csomagolóanyaga nem kerülhet természetes vizekbe.

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2024. július 17.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Csomagolás: 10 kg polietilénnel bélelt többretegű papírzsákban.

15.1. Forgalmazhatóság

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

16. LEJÁRATI IDŐ

Felh.: {hónap/év, 00/0000}

17. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” SZAVAK ÉS A KIADHATÓSÁGRA ÉS FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ FELTÉTELEK ÉS KORLÁTOZÁSOK, AMENNYIBEN ALKALMAZHATÓ

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

18. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)

Törzskönyvi szám:
2708/1/10 MgSzH ÁTI (10 kg)

19. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Gy.sz.: {szám}