

## ЛИСТОВКА

### 1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

БУЛМЕКТИН 0.2% гранули за перорално приложение за говеда, овце и коне

### 2. Състав

Abamectin – активно вещество  
Ascorbic acid - антиоксидант  
Povidone – свързващо вещество  
Corn cobs – пълнител

### 3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, овце и коне.

### 4. Показания за употреба

*Говеда* – за лечение на стомашно-чревни и белодробни нематодози (остертагиоза, хемонхоза, трихостронгилидоза, коопериози, парафилариози, езофагостомози, буностомози, нематодирози, диктиокаулози); при инвазия с пасищни кърлежи и въшки; при псороптесова, саркоптесова краста и при хиподермоза, при стомашно-чревни и белодробни нематодози.

*Овце* – за лечение на стомашно-чревни и белодробни нематодози (хемонхоза, остертагиоза, трихостронгилидоза, коопериози, езофагостомози, нематодирози, стронгилоидози, хабертиози, трихурози, гайгериози; при инвазия от пасищни кърлежи, при мелофагоза и естрога).

*Коне* – за лечение на нематодози (стронгилидоза, параскаридоза, трихостронгилидоза, микрофилариози); при гастропилози.

### 5. Противопоказания

Няма.

### 6. Специални предупреждения

#### Специални предупреждения:

Да се избягват следните практики, тъй като увеличават риска от развитие на резистентност и могат да доведат до неефективна терапия:

- Твърде честата употреба на антихелминтици от същия клас за дълъг период от време.
- Прилагане на по-ниска доза, което може да се дължи на неправилно изчисляване на телесната маса, неправилно прилагане на ветеринарния лекарствен продукт или липса на калибриране на дозиращото устройство (ако има такова).

Случаите с предполагаемо развитие на резистентност към антихелминтици следва да бъдат внимателно проучени, като се използват подходящи тестове (напр. тест за редуция на броя на яйцата във фекални проби). Когато резултатите от тестовете предполагат значителна резистентност към определен антихелминтик, следва да се използва антихелминтик от друг фармакологичен клас или друг вид терапия.

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

Не е приложимо.

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

За да се избегне експозиция по време на приготвяне на медикаментозния фураж, индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от работно облекло, предпазни очила, непромокаеми гумени ръкавици, предпазваща дихателните пътища маска за еднократна употреба, съответстваща на

европейски стандарт EN 149 или маска за многократна употреба, съответстваща на европейски стандарт EN 140, с филтър, в съответствие с европейски стандарт EN 143, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт. Измийте ръцете си след употреба.

При случаен контакт кожата да се измие обилно със сапун и вода. В случай на попадане в очите да се промият с голямо количество чиста течаща вода. Хора с установена свръхчувствителност към абамектин трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

Ако след експозиция развиете симптоми като кожен обрив, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикетата на продукта. Отокът на лицето, устните или очите или затрудненото дишане са по-сериозни симптоми и изискват спешна медицинска помощ.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

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

Не са известни.

Предозиране:

При предозиране се наблюдава слюноотделяне, разширени зеници, нарушена походка.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

Всяко лице, което възнамерява да произвежда, внася, притежава, разпространява, продава, снабдява и употребява този ветеринарен лекарствен продукт, трябва първо да се консултира с компетентните власти на съответната държава членка относно действащите ваксинационни политики, като тези дейности могат да бъдат забранени в държава членка на цялата или част от нейната територия, в съответствие с националното законодателство.

Основни несъвместимости:

Не са известни.

## **7. Неблагоприятни реакции**

Не са установени.

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 ветеринарния 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.

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

Начин на приложение:

Продуктът трябва да се прибавя към малки количества фураж за пряка консумация от отделните животни. За третиране на групи животни, може да се използва БУЛМЕКТИН 0.2% премикс за медикаментозен фураж, вложен от упълномощен фуражопроизводител. Третираните животни трябва да бъдат разделени и лекувани индивидуално. Необходимото количество продукт трябва да бъде добре смесено с дневната дажба за всяко отделно животно. Фуражът, съдържащ гранулите за перорално приложение, трябва да бъде даван на един прием през препоръчвания период.

Дозировка:

- Говеда – 1,0 g от БУЛМЕКТИН 0.2% на 10 kg т.м.;
- Коня – 1,0 g от БУЛМЕКТИН 0.2% на 10 kg т.м.;
- Овце – 1,0 g от БУЛМЕКТИН 0.2% на 10 kg т.м.;
- Овце (при краста) - 2,0 g от БУЛМЕКТИН 0.2% на 10 kg т.м.

**Забележка:** При краста и естрога при овце продуктът се прилага двукратно през 7-10 дни.

Третираното животно трябва да бъде претеглено и да бъде определено приблизителното количество фураж, което животното ще консумира. Точното количество продукт трябва да бъде добавено към приблизителното количество дневна дажба за всяко животно в бака или обикновен съд и да бъде добре размесено. Продуктът трябва да се смесва само със сух непелетизиран фураж.

## **9. Съвети за правилното прилагане на продукта**

За да се осигури хомогенно размесване на продукта с фуража, БУЛМЕКТИН 0.2% трябва първо да бъде смесен с подходящо количество фураж, преди да бъде включен в крайния фураж.

## **10. Карентни срокове**

### **Говеда:**

Месо и вътрешни органи: 21 дни.

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

### **Овце:**

Месо и вътрешни органи: 21 дни.

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

### **Коне:**

Да не се прилага при коне, чиито месо, вътрешни органи и мляко са предназначени за консумация от хора.

## **11. Специални условия за съхранение**

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

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

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.

## **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 национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

## **13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

## **14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки**

0022-1999

БУЛМЕКТИН 0.2% гранули за перорално приложение се предлага в банки по 10 g, 50 g, 100 g и 150 g; пликове от алуминиево фолио по 10 g и 100 g; книжни торби с вътрешен полиетиленов слой от 2,5 kg. Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

**15. Дата на последната редакция на текста**

01/2023 г.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите.

**16. Данни за връзка**

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговорящ за освобождаването на партии и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

„БИОВЕТ” АД  
ул. „Петър Раков” № 39  
гр. Пещера 4550  
България

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

**Д-Р ИВАН ШИКОВ**  
*ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР*