

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ <ВЪНШНАТА ОПАКОВКА >

{СЪЩНОСТ/ВИД}

Картонена кутия

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Unomес 5 mg/ml разтвор за поливане за говеда и млечни крави
Еприномектин

2. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Бистър разтвор за поливане.

1 ml съдържа: Еprinomectin 5 mg/ml

Бутилиран хидрокситолуен (Е321) 10 mg

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Разтвор за поливане

4. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

1 L, 2,5 L, 3 L и 5 L

5. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда и млечни крави.

6. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Лечение на инфестации от следните видове вътрешни и външни паразити, чувствителни на еприномектин:

Гастроинтестинални кръгли червеи (възрастни и ларви на четвърто ниво)

Ostertagia spp.

Ostertagia lyrata (само възрастни)

Ostertagia ostertagi (включително инхибирани L4)

Cooperia spp. (включително инхибирани L4)

Cooperia oncophora

Cooperia pectinata

Cooperia punctata

Cooperia surnabada

Haemonchus placei

Trichostrongylus spp.

Trichostrongylus axei

Trichostrongylus colubriformis

Bunostomum phlebotomum

Nematodirus helvetianus

Oesophagostomum spp. (само възрастни)

Oesophagostomum radiatum

Trichuris spp. (само възрастни)

Белодробни червеи

Dictyocaulus viviparus (възрастни и L4)

Щръклица

Hypoderma bovis

Hypoderma lineatum

Краста от акари

Chorioptes bovis

Sarcoptes scabiei var. *bovis*

Въшки

Damalinia (Bovicola) bovis (хапещи въшки)

Linognathus vituli (смучещи въшки)

Haematopinus eurysternus (смучещи въшки)

Solenopotes capillatus (смучещи въшки)

Кръвосмучещи мухи

Haematobia irritans

Предотвратяване на повторни инфестации:

Продуктът защитава животните срещу повторни инфестации с:

Nematodirus helvetianus за 14 дни.

- *Trichostrongylus axei* и *Haemonchus placei* за 21 дни.

- *Dictyocaulus viviparus*, *Cooperia oncophora*, *Cooperia punctata*, *Cooperia surnabada*, *Oesophagostomum radiatum* и *Ostertagia ostertagi* за 28 дни.

Одобрен за употреба при млекодайки крави.

Контролира кръглите червеи, белодробните червеи, щръклицата, крастата от акари, въшките и кръвосмучещите мухи.

7. МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Употреба чрез поливане.

Дозировка: Използвайте само залокално приложение в доза 1 ml продукт на 10 kg телесна маса, което съответства на препоръчаната доза от 0,5 mg еприномектин на kg т. м. Продуктът трябва да се прилага по продължение на гръбнака в тясна лента, простираща се от холката до началото на опашката.

За да се гарантира прилагането на правилната доза, телесната маса трябва да се определи възможно най-точно и точността на дозиращото устройство трябва да бъде проверена. Ако

животните ще се третират заедно, а не индивидуално, те трябва да се групират в зависимост от телесната си маса и да получат съответната доза, за да се избегне даването на недостатъчна или прекомерна доза.

Всички животни, спадащи към същата група, трябва да се третират едновременно.

Телесна маса (kg)	Обем на дозата (ml)	Дози в опаковка от 1 L	Дози в опаковка от 2,5 L	Дози в опаковка от 3 L	Дози в опаковка от 5 L
До 100	10	100	250	300	500
101 – 150	15	66	166	198	333
151 – 200	20	50	125	150	250
201 – 250	25	40	100	120	200
251 – 300	30	33	83	100	166

Над 300 kg телесна маса, прилагайте 5 ml на 50 kg телесна маса

Метод на прилагане:

За опаковката от 1 L:

Бутилката е оборудвана с интегрирана дозираща система и има два отвора. Единият отвор е свързан с корпуса на контейнера, а другият с разпределителната камера (дозираща система). Развийте оригиналната капачка и отстранете запечатването на разпределителната камера (интегрираната дозираща система позволява дози от 5 ml до 25 ml). Стиснете бутилката, за да напълните разпределителната камера с необходимото количество продукт.

За опаковките от 2,5 L, 3 L и 5 L:

Да се използват с подходяща дозираща система, като напр. дозиращ пистолет и допълнителна капачка с отвори. Развийте полипропиленовата капачка. Следвайте инструкциите на производителя за настройка на дюзата и правилната употреба и поддръжка на дозиращия пистолет и капачката с отвори. След употреба, допълнителните капачки с отвори трябва да се отстранят и да се заменят от полипропиленовта капачка.

8. КАРЕНТЕН СРОК

Месо и вътрешни органи: 15 дни

Мляко: нула часа.

9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Противопоказания:

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от ексципиентите.

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Само за външна употреба.

За ефективна употреба, продуктът не трябва да се нанася върху области от гърба, покрити с кал или тор.

Продуктът трябва да се прилага само върху здрава кожа.

Да не се използва при други видове животни; авермектините могат да причинят фатален изход при кучета, особено колита, староанглийски овчарски кучета и свързаните с тях породи и кръстоски, както и при костенурки.

За предотвратяване на неблагоприятни реакции вследствие от смъртта на ларвите на паразитите в езофагуса или гръбнака, се препоръчва продуктът да се прилага след края на летателната активност на паразитите и преди ларвите да достигнат своите места на настаняване в тялото; консултирайте се с ветеринарен лекар относно подходящото време за лечение.

Броят на кърлежите и въшките намалява рязко след лечението, което се дължи на хранителните навици на паразитите; в отделни случаи може да са необходими няколко седмици за пълното им унищожаване

Превалвания от дъжд по всяко време, преди или след лечението, няма да повлияят на ефикасността на продукта.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Този продукт може да е дразнец за човешката кожа и очи и може да причини свръхчувствителност.

Избягвайте директен контакт с кожата или очите.

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от гумени ръкавици и защитно облекло, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарномедицинския продукт.

При случайно разливане върху кожата, измийте незабавно засегнатата област със сапун и вода.

При случайно попадане в очите, изплакнете незабавно с вода.

Не пушете, не яжте и не пийте по време на работа с ветеринарномедицинския продукт.

Измийте ръцете си след употреба. Ако облекло бъде замърсено, отстранете го възможно най-бързо и го изперете, преди да го използвате отново. При случайно поглъщане, изплакнете устата с вода и незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката за употреба или етикета на продукта.

Хора с установена свръхчувствителност към еприномектин или към някой от ексципиентите трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.

Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Трябва да се положат грижи, за да се предотвратят следните практики, защото те повишават риска от развитие на резистентност и могат най-накрая да доведат до неефективна терапия:

- прекалено често и повтарящо се използване на антихелминтици от един и същи клас, за продължителен период от време.
- недостатъчно дозиране, което може да се дължи на подценяване на телесната маса, неправилно приложение на продукта, или липса на калибриране на дозиращото устройство (ако има такова).

Предполагаемите клинични случаи на резистентност към антихелминтици трябва да бъдат изследвани допълнително чрез подходящи тестове (напр. тест за намаляване на броя на яйцата във фекалиите). Където резултатите от теста (тестовите) показват резистентност спрямо определен антихелминтици, трябва да се използва антихелминтик, спадащ към друг фармакологичен клас, който има различен начин на действие.

До момента няма съобщения за резистентност към еприномектин (макроцикличен лактон) в рамките на ЕС. Обаче има съобщения за резистентност към други макроциклически лактони на видове паразити при говеда в рамките на ЕС. Поради това, употребата на този продукт трябва да се базира на местната (регионална, на ниво ферма) епидемиологична информация относно

податливостта на нематодите и препоръките за това, как да се ограничи създаване на резистентност към антихелминтици.

Ако има риск от повторна инфекция, трябва да се потърси съвет от ветеринарен лекар относно нуждата и честотата от повторно прилагане на продукта.

За най-добри резултати, продуктът трябва да е част от програма за контрол както на вътрешните, така и на външните паразити при говеда, базирана на епидемиологията на тези паразити.

Употреба по време на бременност и лактация

Лабораторните проучвания при плъхове и зайци не показват никакви доказателства за тератогенност или ембриотоксичност в резултат на използването на еприномектин в терапевтични дози. Безопасността на ветеринарномедицинския продукт при говеда е доказана по време на бременност и лактация, както и при бикове за размножаване. Може да се прилага по време на бременност и лактация, както и при бикове за разплод.

Взаимодействие с други медицински продукти и други форми на взаимодействие

Тъй като еприномектинът се свързва с протеините в плазмата, това трябва да се вземе под внимание, ако той се използва с други молекули, имащи същите характеристики.

Предозиране (симптоми, спешни процедури, антидоти), ако е необходимо

Не се наблюдават признаци на токсичност, когато 8-седмични телета са третирани с до 5 пъти по-висока от терапевтичната доза (2,5 mg еприномектин/kg т. м.) 3 пъти на интервали от по 7 дни.

Теле, третирано еднократно с 10 пъти по-висока от терапевтичната доза (5 mg/kg т. м.) в проучване за поносимост, показва преходна мидриаза. Не са наблюдавани други неблагоприятни реакции след лечението.

Няма идентифициран антидот.

Други предпазни мерки

Еприномектинът е много токсичен за фауната в животинския тор и към водните организми, устойчив е в почвата и може да се натрупа в седиментите. Рискът за водните екосистеми и за фауната в животинския тор може да се намали чрез избягването на прекалено често и повтарящо се използване на еприномектин (и продукти от същия антихелминтен клас) при говеда. Рискът за водните екосистеми може допълнително да се намали чрез държане на третираните говеда настрана от водните басейни за три седмици след лечението.

10. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до:

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

За контейнери от 1L : Да се съхранява в оригиналната опаковка с цел предпазване от светлина.
За гъвкавите контейнери (2,5 L, 3L и 5L): Да се пази от светлина.

Не използвайте този ветеринарномедицински продукт след изтичане на срока на годност, посочен върху етикета. Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: ...

6 месеца след първото отваряне изхвърлете остатъка от продукта.

12. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Употес 5 mg/ml разтвор за поливане за говеда и млечни крави не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като това може да бъде опасно за риби или други водни организми. Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

13. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА” И УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ОТНОСНО РАЗПРОСТРАНЕНИЕТО И УПОТРЕБАТА, АКО Е ПРИЛОЖИМО

Само за ветеринарномедицинска употреба. Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

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

15. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Ireland

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба:

ВетВива Рихтер ЕООД,
1360 София, ул. Обелско шосе 7
Република България
Тел. +359 2 927 99 66
e-mail: office@vetviva.bg

16. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП

0022-2629

17. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

X

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМЕСТНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

ЛИСТОВКА ЗА УПОТРЕБА

Unomес 5 mg/ml разтвор за поливане за говеда и млечни крави

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба и производител отговорен за освобождаване на партидата:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Ireland

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Unomес 5 mg/ml разтвор за поливане за говеда и млечни крави

Еприномектин

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТА (ИТЕ)

Бистър разтвор за поливане.

Един ml съдържа: Eprinomectin 5 mg

Бутилиран хидрокситолуен (Е321) 10 mg

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Лечение на инфестации от следните видове вътрешни и външни паразити, чувствителни на еприномектин:

Гастроинтестинални кръгли червеи (възрастни и ларви на четвърто ниво)

Ostertagia spp.

Ostertagia lyrata (само възрастни)

Ostertagia ostertagi (включително инхибирани L4)

Cooperia spp. (включително инхибирани L4)

Cooperia oncophora

Cooperia pectinata

Cooperia punctata

Cooperia surnabada

Haemonchus placei

Trichostrongylus spp.

Trichostrongylus axei

Trichostrongylus colubriformis

Bunostomum phlebotomum

Nematodirus helvetianus

Oesophagostomum spp. (само възрастни)

Oesophagostomum radiatum

Trichuris spp (само възрастни)

Белодробни червеи

Dictyocaulus viviparus (възрастни и L4)

Втвърдена кожа (паразитни нива)

Hypoderma bovis

Hypoderma lineatum

Краста от акари

Chorioptes bovis

Sarcoptes scabiei var.*bovis*

Въшки

Damalinia (Bovicola) bovis (хапещи въшки)

Linognathus vituli (смучещи въшки)

Haematopinus eurysternus (смучещи въшки)

Solenopotes capillatus (смучещи въшки)

Мухи по рогата

Haematobia irritans

Предотвратяване на повторни инфестации:

Продуктът защитава животните срещу повторни инфестации с:

Nematodirus helvetianus за 14 дни.

- *Trichostrongylus axei* и *Haemonchus placei* за 21 дни.

- *Dictyocaulus viviparus*, *Cooperia oncophora*, *Cooperia punctata*, *Cooperia surnabada*,
Oesophagostomum radiatum и *Ostertagia ostertagi* за 28 дни.

За най-добри резултати продуктът трябва да е част от програма за контрол както на вътрешните, така и на външните паразити при говеда, базирана на епидемиологията на тези паразити.

Одобрен за употреба при млекодайки крави.

Контролира кръглите червеи, белодробните червеи, втвърдената кожа, крастата от акари, въшките и мухите по рогата

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при други видове животни; авермектините могат да не се понасят добре от всички неприцелни видове. Случаи на непоносимост с фатален изход са докладвани за кучета, особено колита, староанглийски овчарски кучета и свързаните с тях породи и кръстоски, както и при костенурки..

Да не се използва перорално или инжективно.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от ексципиентите.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

В много редки случаи са наблюдавани пруритус и алоpecia след използването на ветеринарномедицинския продукт.

Честотата на неблагоприятните реакции се определя чрез следната класификация:

- много чести (повече от 1 на 10 третирани животни, проявяващи неблагоприятни реакции)
- чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 100 третирани животни)
- не чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 1 000 третирани животни)
- редки (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 10 000 третирани животни)
- много редки (по-малко от 1 животно на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения)

Ако забележите някакви странични ефекти, вследствие от употребата на този ВМП, които не са описани в тази листовка или мислите, че продуктът не работи, моля незабавно да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

Друга възможност е да се информира чрез националната система за докладване {национални данни за системата}.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда и млечни крави

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН(И) НА ПРИЛАГАНЕ

Употреба чрез поливане.

Дозировка: Използвайте само за външно (повърхностно) приложение в доза 1 ml продукт на 10 kg телесна маса, което съответства на препоръчаната доза от 0,5 mg еприномектин на kg т. м. Продуктът трябва да се прилага по продължение на гръбнака в тясна лента, простираща се от края на главата до началото на опашката.

Превалявания от дъжд преди или след лечението няма да повлияят на ефикасността на продукта.

Всички животни, спадащи към същата група, трябва да се третират едновременно.

Телесна маса (kg)	Обем на дозата (ml)	Дози в опакровка от 1 L	Дози в опакровка от 2,5 L	Дози в опакровка от 3 L	Дози в опакровка от 5 L
До 100	10	100	250	300	500
101 – 150	15	66	166	198	333
151 – 200	20	50	125	150	250
201 – 250	25	40	100	120	200
251 – 300	30	33	83	100	166

Над 300 kg телесна маса, прилагайте 5 ml на 50 kg телесна маса.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

За да се гарантира прилагането на правилната доза, телесната маса трябва да се определи възможно най-точно и точността на дозиращото устройство трябва да бъде проверена. Ако животните ще се третират заедно, а не индивидуално, те трябва да се групират в зависимост от телесната си маса и да получат съответната доза, за да се избегне даването на недостатъчна или прекомерна доза.

Продуктът трябва да се използва с подходящо дозиращо оборудване.

10. КАРЕНТЕН СРОК

Месо и вътрешни органи: 15 дни.

Мляко: нула часа.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

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

Не използвайте този ветеринарномедицински продукт след изтичане на срока на годност, посочен върху етикета. Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: ...”

6 месеца след първото отваряне изхвърлете остатъка от продукта.

За контейнери от 1L : Да се съхранява в оригиналната опаковка с цел предпазване от светлина.

За гъвкавите контейнери (2,5 L, 3L и 5L): Да се пази от светлина.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предпазни мерки при употреба:

Само за външна употреба.

За ефективна употреба, продуктът не трябва да се нанася върху области от гърба, покрити с кал или тор.

Продуктът трябва да се прилага само върху здрава кожа.

Да не се използва при други видове животни; авермектините могат да причинят фатален изход при кучета, особено колита, староанглийски овчарски кучета и свързаните с тях породи и кръстоски, както и при костенурки.

За предотвратяване на неблагоприятни реакции вследствие от смъртта на ларвите на паразитите в езофагуса или гръбнака, се препоръчва продуктът да се прилага след края на летателната активност на паразитите и преди ларвите да достигнат своите места на настаняване в тялото; консултирайте се с ветеринарен лекар относно подходящото време за лечение.

Броят на кърлежите и въшките намалява рязко след лечението, което се дължи на хранителните навици на паразитите; в отделни случаи може да са необходими няколко седмици за пълното им унищожаване

Преваливания от дъжд по всяко време, преди или след лечението, няма да повлияят на ефикасността на продукта.

Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП:

Трябва да се положат грижи за да се предотвратят следните практики, защото те повишават риска от развитие на резистентност и могат най-накрая да доведат до неефективна терапия:

- прекалено често и повтарящо се използване на антихелминтици от един и същи клас, за продължителен период от време.
- недостатъчно дозиране, което може да се дължи на подценяване на телесната маса, неправилно приложение на продукта, или липса на калибриране на дозиращото устройство (ако има такова).

Предполагаемите клинични случаи на резистентност към антихелминтици трябва да бъдат изследвани допълнително чрез подходящи тестове (напр. тест за намаляване на броя на яйцата във фекалиите). Където резултатите от теста (тестовите) показват резистентност спрямо определен антихелминтици, трябва да се използва антихелминтик, спадащ към друг фармакологичен клас, който има различен начин на действие.

До момента няма съобщения за резистентност към еприномектин (макроцикличен лактон) в рамките на ЕС. Обаче има съобщения за резистентност към други макроциклични лактони на видове паразити при говеда в рамките на ЕС. Поради това, употребата на този продукт трябва да се базира на местната (регионална, на ниво ферма) епидемиологична информация относно податливостта на нематодите и препоръките за това, как да се ограничи създаване на резистентност към антихелминтици.

Ако има риск от повторна инфекция, трябва да се потърси съвет от ветеринарен лекар относно нуждата и честотата от повторно прилагане на продукта.

За най-добри резултати, продуктът трябва да е част от програма за контрол както на вътрешните, така и на външните паразити при говеда, базирана на епидемиологията на тези паразити.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Този продукт може да е дразнещ за човешката кожа и очи и може да причини свръхчувствителност.

Избягвайте директен контакт с кожата или очите.

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от гумени ръкавици и защитно облекло, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарномедицинския продукт.

При случайно разливане върху кожата, измийте незабавно засегнатата област със сапун и вода.

При случайно попадане в очите, изплакнете незабавно с вода.

Не пушете, не яжте и не пийте по време на работа с ветеринарномедицинския продукт.

Измийте ръцете си след употреба. Ако облекло бъде замърсено, отстранете го възможно най-бързо и го изперете, преди да го използвате отново. При случайно поглъщане, изплакнете

устата с вода и незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката за употреба или етикета на продукта.

Хора с установена свръхчувствителност към еприномектин или към някои от ексципиентите трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.

Бременност и лактация:

Лабораторните проучвания при плъхове и зайци не показват никакви доказателства за тератогенност или ембриотоксичност в резултат на използването на еприномектин в терапевтични дози. Безопасността на ветеринарномедицинския продукт при говеда е доказана по време на бременност и лактация, както и при бикове за размножаване. Може да се прилага по време на бременност и лактация, както и при бикове за разплод.

Взаимодействие с други медицински продукти и други форми на взаимодействие:

Тъй като еприномектинът се свързва с протеините в плазмата, това трябва да се вземе под внимание, ако той се използва с други молекули, имащи същите характеристики.

Предозиране (симптоми, спешни процедури, антидоти):

Не се наблюдават признаци за токсичност, когато 8-седмични телета са третирани с до 5 пъти по-висока от терапевтична доза (2,5 mg еприномектин/kg т. м.) 3 пъти на интервали от по 7 дни. Теле, третирано еднократно с 10 пъти по-висока от терапевтичната доза (5 mg/kg т. м.) в проучване за поносимост, показва преходна мидриаза. Не са наблюдавани други неблагоприятни реакции след лечението.

Няма идентифициран антидот.

Други предпазни мерки:

Еприномектин е много токсичен за фауната в животинския тор и към водните организми, устойчив е в почвата и може да се натрупа в седиментите. Рискът за водните екосистеми и за фауната в животинския тор може да се намали чрез избягването на прекалено често и повтарящо се използване на еприномектин (и продукти от същия антихелминтен клас) при говеда. Рискът за водните екосистеми може допълнително да се намали чрез държане на третирания говеда настрана от водните басейни за три седмици след лечението.

Само за ветеринарномедицинска употреба.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарномедицински продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарномедицински продукти.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Unomes 5 mg/ml разтвор за поливане за говеда и млечни крави не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като това може да бъде опасно за риби или други водни организми. Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

05/2024

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Lot:
EXP:

Номер на лиценз: 0022-2629

Опаковки:
1 L, 2,5 L, 3 L и 5 L.

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

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценз за употреба:

ВетВива Рихтер ЕООД,
1360 София, ул. Обелско шосе 7
Република България
Тел. +359 2 927 99 66
e-mail: office@vetviva.bg

X

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМЕСТИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР