

Használati utasítás

Equimax A.U.V. gél szájon át lovaknak

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

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

VIRBAC de Portugal Laboratorios LDA
Rua Dionisio Saraiva, Lot 1, 1º Andar, Sala 2
P 2080-104 Almeirim
Portugal

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

SOFARIMEX Industria Quimica e Farmaceutica Ltd
Avenida das Industrias Alto de Lolaride – Agualva – 2735 Cacem
Portugal

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Equimax A.U.V. gél szájon át lovaknak

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 g gél tartalmaz:

Hatóanyag(ok)

Ivermektin.....	18.7	mg
Prazikvantel	140.3	mg

Segédanyagok

Titán dioxid (E171).....	20	mg
Propilén glikol	731	mg

4. JAVALLAT(OK)

Lovak a felsorolt galandférgek, fonalférgek kifejlett példányai és különböző fejlődési stádiumú lárvái, valamint izeltlábúak lárvái által okozott fertőzöttségének kezelésére

◆ Fonalférgek

Nagy-strongylidák:

Strongylus vulgaris (adult és az artériákban vándorló lávák)
Strongylus edentatus (adult és a szövetekben vándorló L₄ lárvák)
Strongylus equinus (adult)

Kis-strongylidák:

Triodontophorus spp. (adult) *Cyathostomum*: *Cylicocyclus* spp., *Cylicostephanus* spp., *Cylicodontophorus* spp., *Gyalocephalus* spp. (ivarérett és a nem hipobiotikus, mukoális lárvák).

Parascaris: *Parascaris equorum* (adult és lárva).

Oxyuris: *Oxyuris equi* (Lárva).

Trichostrongylus: *Trichostrongylus axei* (adult).

Strongyloides: *Strongyloides westeri* (adult).

Habronema: *Habronema* spp. (adult),

Onchocerca: *Onchocerca* spp. mikrofilária bőr onchocercosis

Tüdőféreg: *Dictyocaulus arnfieldi* (adult és lárva).

Galandférgek: *Anoplocephala perfoliata*, *Anoplocephala magna*, *Paranoplocephala mamillana*.

◆ Kétszárnyúak, lóbagócsók: *Gasterophilus* spp. (Lárva)

Mivel csikókban a galandféreg fertőzöttség nem jelentkezik 2 hónapos kor előtt, két hónapos kor alatti csikók kezelése nem szükséges.

5. ELLENJAVALLATOK

Ne adjuk 2 hetesnél fiatalabb csikóknak.

A készítménnyel emberi fogyasztásra tejet termelő lovak nem kezelhetők.

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy egyéb összetevőkkel szembeni ismert túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

*Onchocerca microfilaria*akkal nagymértékben fertőzött lovak esetében a kezelés után duzzanat, viszketés fordult elő. Feltételezhető, hogy a reakciók a nagy mennyiségben elpusztuló mikrofiláriák következtében alakultak ki.

Súlyos feregfertőzöttség esetén a paraziták pusztulása átmeneti kólikát, hasmenést okozhat a kezelt lovakban.

Nagyon ritkán a kezelés után fellépő kólikás tünetekről, hasmenésről és anorexiáról számoltak be, különösen erős feregfertőzöttség esetén.

Nagyon ritkán allergiás tünetek, úgy mint nyálzás, nyelvödéma és csalánkiütés, tachycardia, a nyálkahártyák vérbősége és bőr alatti ödéma, alakultak ki a termék alkalmazását követően.

Ha a tünetek nem múlnak el, forduljon állatorvoshoz.

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

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Ló

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Testtömeg	Adag	Testtömeg	Adag
100 kg-ig	1.070 g	401-450 kg	4.815 g
101-150 kg	1.605 g	451-500 kg	5.350 g
151-200 kg	2.140 g	501-550 kg	5.885 g
201-250 kg	2.675 g	551-600 kg	6.420 g
251-300 kg	3.210 g	601-650 kg*	6.955 g
301-350 kg	3.745 g	651-700 kg*	7.490 g
351-400 kg	4.280 g		

*Csak a 7.49 g-os fecskendő

9. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

Adagolás

Egyszeri adagolás.

200 µg ivermektin és 1,5 mg prazikvantel ttkg, ami megfelel 1.07 g paszta/100 ttkg.

Kezelés előtt az állat testtömegét és a dózist pontosan határozzuk meg, mivel a túladagolás növelheti az anthelmentikumokkal szembeni rezisztencia kialakulásának esélyét.

Az első osztás 100 testtömeg kilogramm kezelésére elegendő. Minden további osztás 50 testtömeg kilogramm kezelésére elegendő. Az előre kiszámított adagot az adagoló fecskendőn lévő gyűrűvel állíthatjuk be.

A 6,42 g pasztát tartalmazó adagoló fecskendő 600 ttkg ló előírt dózisu kezelésére elegendő.

A 7,49 g pasztát tartalmazó adagoló fecskendő 700 ttkg ló előírt dózisu kezelésére elegendő.

Alkalmazásmód

Szájon át.

Alkalmazás előtt a gyűrű segítségével állítsuk be a fecskendő dugattyúján a kiszámított dózist. A pasztát szájon át, az oldalsó foghíjas részen helyezük be az üres, takarmányt nem tartalmazó szájüregbe. Nyomjuk a pasztát a nyelv hátára, majd azonnal emeljük fel néhány másodpercre az állat fejét, amíg megbizonyosodunk róla, hogy lenyelte az adagot.

Kérje állatorvosa segítségét a megfelelő adag kiszámításához, valamint az állomány parazitás fertőzöttségének ellenőrzéséhez, galandférgesség és orsóférgesség tekintetén.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Ló (ehető szövetek): 35 nap. Emberi fogyasztásra tejet termelő lovaknak nem adható.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

30 °C alatt tartandó. A felbontott fecskendő 25 °C alatt tárolandó.

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Csak a csomagoláson feltüntetett lejáratí időn belül lehet felhasználni.

A közvetlen csomagolás első felbontása utáni lejáratí idő 6 hónap.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)**Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések**

Alkalmazás után alaposan mossunk kezet, hogy elkerüljük a készítmény szemmel történő érintkezését. Kerüljük el a szembejutást. A termék szembe kerülése esetén bőséges vízzel mossuk ki a szemet. Szem irritáció esetén forduljunk szemorvoshoz. Kezelés közben ne együnk, igyunk, vagy dohányozzunk. Véletlen lenyelés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását, vagy címkéjét.

Különleges figyelmeztetések az egyes célállat fajokra vonatkozóan

Biztonságosan alkalmazható tenyészcsoőrök esetében.

Különleges figyelmeztetések az állatokon való alkalmazáshoz

Az avermektineket a nem célállat fajok általában nem jól tolerálják. Intoleranciát jelentettek kutyáknál pl. a skót juhász, a bobtail, illetve a rokon és keresztezett fajták, valamint a tengeri teknősök és a szárazföldi teknősbékák esetében. Az ivermektin mérgezés megelőzése érdekében nem szabad megengedni, hogy a kutya vagy macska lenyelje a készítményt, vagy érintkezzen annak használt csomagolóanyagával.

Az egy adott csoporthoz tartozó anthelmintikumok gyakori, ismételt használatát követően rezisztencia alakulhat ki a parazitákban.

Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

A készítmény vemhes és szoptató kancákban biztonságosan alkalmazható.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni. Halakra és a vízi élőlényekre kifejezetten veszélyes, élővizekbe, tavakba, vízfolyásokba a készítmény, vagy csomagolóanyaga nem kerülhet.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2007. június 15.