

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Brovermectin (soluție injectabilă)

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.
OOO "Brovafarma", Ucraina, or. Brovarî, bul. Nezavisimosti 18a, 07400

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA
Brovermectin – soluție injectabilă.

Compoziție

1 ml de soluție conține:

- **Substanța activă:**
 - Ivermectină – 10 mg
- **Excipienți:**
 - Glicerol formal

- Propilenglicol
- Metilparaben
- Propilparaben

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

La bovine

- **Nematodele tractului gastrointestinal (forme adulte și larve de stadiul 4):**

- *Nematodirus helvetianus*, *Ostertagia ostertagi*, *O. lyrata*, *Bunostomum trigonocephalum*, *B. phlebotomum*, *Haemonchus placei* (inclusiv larve de stadiul 3), *Trichostrongylus axei*, *T. colubriformis*, *Cooperia pectinata*, *C. punctata*

- **Nematodele pulmonare:**

- *Dictyocaulus viviparus* (forme adulte și larve de stadiul 4)

- **Helminți din cavitate:**

- *Setaria labiata-papillosa* (stadiul microsetaric)

- **Helminți cutanați:**

- *Paraphilaria bovicola* (adulti)

- **Larve de insecte diptere (stadiile I și II):**

- *Hypoderma bovis*, *H. lineatum*

- **Acarieni:**

- *Psoroptes bovis*, *Sarcoptes bovis*, *Chorioptes bovis*, *Demodex bovis*

- **Păduchi malofagi:**

- *Bovicola bovis*

- **Păduchi hematofagi:**

- *Haematopinus eurysternus*, *Linognathus vituli*

La ovine și caprine

- **Nematodele tractului gastrointestinal:**

- *Bunostomum trigonocephalum*, *Haemonchus contortus* (adulti și larve de stadiul 3 și 4), *Ostertagia circumcincta*, *Oesophagostomum venulosum*, *O. columbianum* (adulti și larve de stadiul 3 și 4), *Chabertia ovina*, *Trichostrongylus axei* (adulti), *Trichostrongylus colubriformis* (adulti și larve de stadiul 4), *Trichuris ovis*

- **Nematodele pulmonare:**

- *Dictyocaulus filaria* (adulti și larve de stadiul 4), *Protostrongylus rufescens*

- **Larve de insecte diptere:**

- *Oestrus ovis* (toate stadiile larvare)

- **Acarieni:**

- *Psoroptes ovis, Sarcoptes bovis, Sarcoptes caprae, Chorioptes ovis, Chorioptes caprae*

- **Păduchi malofagi:**

- *Bovicola ovis, Bovicola caprae*

- **Păduchi hematofagi:**

- *Linognathus ovillus, L. pedalis, L. caprae*

La porcine

- **Nematodele tractului gastrointestinal (forme adulte și larve de stadiul 4):**

- *Ascaris suum, Oesophagostomum dentatum, Strongyloides ransomi (adulti), Trichuris suis*

- **Nematodele pulmonare:**

- *Metastrongylus spp.*

- **Nematodele renale:**

- *Stephanurus dentatus* (adulti și larve de stadiul 4)

- **Păduchi:**

- *Haematopinus suis*

- **Acarieni:**

- *Sarcoptes suis, S. parvula, Demodex phylloides*

La cabaline

- **Nematodele tractului gastrointestinal:**

- *Ascaridae, Strongylidae, Strongyloididae, Oxyurata, Trihonematidae, Spiruridae*

- **Nematodele pulmonare:**

- *Dictyocaulus spp.*

- **Nematodele cutanate:**

- *Parafilaria multipapillosa, Onchocerca cervicalis*

- **Larve de insecte diptere:**

- *Gasterophilus spp., Rhinoestrus purpureus*

La câini

- **Nematodele tractului gastrointestinal:**

- *Toxocara canis, Toxascaris leonina, Ancylostoma caninum, Uncinaria stenocephala*

- **Acarieni:**

- *Sarcoptes canis, Notoedres cati, Otodectes cynotis, Cheyletiella yasguri, Demodex*

canis

- **Păduchi:**

- *Linognathus setosus*

La iepuri

- **Nematode:**

- *Passalurus ambiguus*

- **Acarieni:**

- *Psoroptes cuniculi*.

4. CONTRAINDICAȚII

- A nu se administra animalelor în lactație.
- A nu se administra mănșilor cu vârsta sub 1 an, cailor sportivi, câinilor de talie mică și animalelor epuizate din toate speciile.
- Brovermecti - soluție injectabilă nu se recomandă a fi administrat cățeilor cu vârsta sub 6 săptămâni, câinilor de rasă Collie, Sheltie, Bobtail și metișii acestora.

5. REACȚII ADVERSE

Uneori în locul injectării poate apărea o ușoară tumefiere care trece spontan fără tratament peste 2-3 zile.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, porcine, cabaline, iepuri, câini.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Brovermectin se administrează subcutanat, în regiunea omoplatului, iar la porcine în latura gâtului:

- Bovine, ovine, caprine, cabaline, iepuri: 0,2 ml/10 kg masă corporală, o singură dată;
- **Porcine:** 0,3 ml/10 kg masă corporală, o singură dată;
- **Câini:** 0,2-0,4 ml/10 kg masă corporală;
- **Chimioterapie hipodermozei la bovine (octombrie-noiembrie):** Se utilizează doze mai mici, de 1,5-2,0 ml per animal.
- **Tratamentul scabiei, demodecozei, corioptozei și cnemidoptozei:** Se administrează de două ori, cu un interval de 8-10 zile.

Notă:

- În cazul animalelor de talie mare, când doza depășește 5 ml, se recomandă împărțirea dozei și administrarea în mai multe puncte de injectare.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

- Sacrificarea animalelor pentru consum uman este permisă la 28 de zile de la ultima administrare.
- Animalele sacrificate înainte de acest termen se utilizează conform legislației naționale privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman.
- Nu se utilizează la animalele de la care se obține lapte destinat consumului uman.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 8°C + 25°C, în locuri inaccesibile copiilor.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă

- Dacă doza medicamentului depășește 5 ml, se recomandă împărțirea dozei și administrarea în mai multe puncte de injectare.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

- Nu sunt specificate.

Precauții speciale pentru persoana care administrează medicamentul

- În timpul lucrului cu **Brovermectin**, respectați regulile comune de igienă personală și tehnicile de siguranță prevăzute pentru manipularea medicamentelor de uz veterinar.
- Persoanele hipersensibile la componentele medicamentului trebuie să evite contactul direct cu **Brovermectin**.
- În caz de contact accidental cu pielea sau mucoasele oculare, spălați abundent cu apă.
- În caz de reacții alergice sau ingerare accidentală, adresați-vă imediat unei instituții medicale, având la îndemână eticheta sau prospectul.
- În timpul lucrului, este interzis fumatul, consumul de alimente și băuturi.
- După finalizarea lucrului, spălați mâinile cu apă și săpun.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau ouat

- A nu se utiliza la vacile în lactație și cu 28 de zile înainte de fătare.
- Medicamentul nu are acțiune teratogenă sau embriotoxică și, prin urmare, nu afectează dezvoltarea fătului.

Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

- Deoarece medicamentul sporește secreția GABA, nu se recomandă asocierea cu alte medicamente cu aceeași acțiune (barbiturate, benzodiazepine și acid valproic).

Supradozare

- În caz de supradozare semnificativă cu **Brovermectin**, pot apărea simptome de intoxicație: midriază, depresie, comă, tremor, ataxie, stupoare, vomă, hipersalivație.
- Nu există antidot specific. Se recomandă terapie simptomatică și de susținere (cărbune activat, soluții laxative saline etc.).

Incompatibilități

- În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament nu trebuie amestecat cu alte medicamente.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

- Fiole din sticlă sau polimer: 1 ml
- Flacoane din polimer sau sticlă întunecată, închise cu dop de cauciuc și capac din aluminiu: 10, 20, 50, 100 și 200 ml.

15. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL" Zoofarmagro", m.Chișinău, str.Camenita 4a; tel/fax +373 022 855-071;
Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru