

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Imcar- 120

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.

Brovafarma SRL, Ucraina

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA
1ml conține substanță activă:

Dipropionat de imidocarb - 120,0 mg.

Excipienți: polivinilpirolidonă, alcool benzilic, acid propionic, apă înalt purificată.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Prevenire și tratament:

- rumegătoare biongulate (bovine, ovine) – babesioză, teilerioză, anaplasmoză și infecții mixte;
- cabaline – babesioză, anaplasmoză și infecții mixte;
- câini – babesioză acută, cronică, subclinică și atipică, ehrlichioză, anaplasmoză și infestări mixte.

Chimioprofilaxia babesiozei implică administrarea medicamentului imediat după detectarea unei căpușe atașate și la animalele cu risc (câini de vânătoare). Efectul protector durează 14-21 de zile după administrare.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animale sensibile la ingredientul activ.

Nu se utilizează concomitent cu inhibitori organoclorurati, organofosforici sau alți inhibitori de colinesterază. Nu se utilizează în decurs de 4 săptămâni de la vaccinarea cu un vaccin viu împotriva babesiozei sau anaplasmozei.

5. REACȚII ADVERSE

Când este utilizat conform acestor instrucțiuni, în general nu se observă efecte secundare și complicații. În unele cazuri, pot apărea modificări localizate ale pielii (hiperemie, umflamații dureroase) la locul injectării, dar aceste modificări se rezolvă spontan. Dacă apar reacții alergice, întrerupeți utilizarea medicamentului și administrați terapie simptomatică.

Câinilor care dezvoltă reacții adverse sau pentru a le preveni li se administrează atropină în doza terapeutică recomandată.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, cabaline, câini.

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

Bovine (subcutanat):

- babesioză – 2,4 mg la 1 kg greutate corporală (echivalent cu 2 ml la 100 kg greutate corporală), doză unică;
- anaplasmoză – 3,0 mg la 1 kg greutate corporală (echivalent cu 2,5 ml la 100 kg greutate corporală), doză unică;
- infestări mixte – 2,5 ml la 100 kg greutate corporală, doză unică;
- profilaxie – 2,4 mg la 1 kg greutate corporală, doză unică.

Ovine (intramuscular): Babesia - 2,4 mg per 1 kg greutate corporală (echivalent cu 0,2 ml per 10 kg greutate corporală), doză unică.

Cabaline (intramuscular):

- Babesia caballi - 2,4 mg per 1 kg greutate corporală (echivalent cu 2 ml per 100 kg greutate corporală), cură de două injecții la intervale zilnice;
- Babesia equi - 3,6 mg per 1 kg (echivalent cu 3 ml per 100 kg greutate corporală), cură de patru injecții la intervale de trei zile.

Câini (subcutanat sau intramuscular): babesioză - 3,6-6,0 mg la 1 kg greutate corporală (echivalentul a 0,3-0,5 ml la 10 kg greutate corporală), tratament - 2 injecții la intervale de o zi; dacă este necesar, se repetă după 14 zile la o doză de 0,2 ml la 10 kg greutate corporală, o dată.

Dacă se detectează boli parazitare ale sângelui la animalele adăpostite în grupuri, medicamentul se administrează întregului efectiv în doză profilactică. Se administrează o injecție repetată: după 6 săptămâni pentru bovine și după 4 săptămâni pentru alte specii de animale.

Agitați bine flaconul înainte de utilizare.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

După ultima aplicare a medicamentului, bovinele și oile pot fi sacrificate pentru carne după 90 de zile, iar laptele poate fi consumat de oameni după 7 zile. Carnea înainte de această perioadă este dată animalelor cu blană, iar laptele fiert este dat animalelor. Laptele provenit de la oile de lapte cărora li s-a injectat medicamentul chiar și o singură dată este interzis pentru consumul uman până la sfârșitul lactației! Medicamentul nu trebuie utilizat pentru tratarea cailor ale căror produse sunt destinate consumului uman.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură de la 5°C la + 25°C.

A se păstra separat de alimente și furaje, ferit de razele solare directe.

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 deșerte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Agitați bine flaconul înainte de utilizare. Se recomandă utilizarea concomitentă de antihistaminice, conform instrucțiunilor de utilizare. Din cauza potențialului de durere, nu administrați mai mult de 10 ml la animalele mari sau mai mult de 2 ml la animalele mici, în același loc.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului: 24 luni

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane de sticlă, sigilate ermetic cu dopuri de cauciuc sub jante de aluminiu x10ml, 50 ml.

15.DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

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