

**ЛИСТОВКА ЗА:**

CRIMECTIN INJ - BG

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

Притежател на лиценза за употреба:

Габрофам ООД

7002 Русе, ул. "Алеи Възраждане" 16, ап. 42

Производител, отговорен за освобождаване на партидата:

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea vagonetului nr.2 bl.101, sc.2, ap.47, Sec. 6 Bucuresti

Tel. +40 021 430 4399

Fax.+ 40 021 430 4399

Bucharest, ROMANIA.

Място на производство:

Str. Stadionului nr. 1 Oltenita, Judetul Calarasi , 915400

Tel. +40 024 251 5005

Fax.+40 024 252 5925

**2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ**

CRIMECTIN INJ - BG

**3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТА**

1 ml инжекционен разтвор съдържа:

**Активна субстанция:**

Ivermectin 10 mg.

**Експциенти до 1ml:**

Glicerol formal

Propilen glycol

#### **4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**

За ефективното лечение и контрол на следните вредни паразити по говеда, свине, овце и кози :

**Говеда** : гастроинтестинални нематоди ( възрастни и ларви четвърти стадий )

Белодробни нематоди (възрастни и ларви четвърти стадий)

Хиподермоза ( всички ларвени стадии )

Кръвосмучещи въшки

Кърлежи

**Овце и кози:** гастроинтестинални нематоди ( възрастни и ларви четвърти стадий )

Белодробни нематоди (възрастни и ларви четвърти стадий)

*Dictioscaulus* spp ( възрастни и ларви четвърти стадий )

Хиподермоза ( всички ларвени стадии )

Крастни кърлежи (*Sarcoptes*, *Psoroptes*)

**Свине:** гастроинтестинални нематоди ( възрастни и ларви четвърти стадий )

Белодробни нематоди (възрастни )

Кръвосмучещи въшки

Кърлежи (*Sarcoptes*)

#### **5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Да не се използва интрамускулно или интравенозно.

Да не се прилага на други видове, защото посочените неблагоприятни реакции могат да бъдат смъртоносни при кучета.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната съставка или помощните вещества.

## **6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ**

Наблюдава се преходен дискомфорт и редки инциденти на подуване на меките тъкани в мястото на инжектиране при някои говеда след подкожно приложение. Тези реакции изчезват без лечение.

## **7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП**

говеда, свине, овце и кози (Да не се използва при млечни крави, овце и кози, които произвеждат мляко за човешка консумация.)

## **8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ**

Продуктът трябва да се инжектира подкожно.

Дози:

**Говеда, овце и кози:** 1 ml/50 kg телесно тегло, равносилно на 0,2 mg ivermectin/kg телесна маса.

**Свине:** 1ml /33 kg телесна маса, еквивалентно на 0,3 mg ivermectin/kg телесна маса.

При млади прасета, особено тези под 16 kg телесна маса, за които се предвижда по-малко от 0,5 ml от продукта, точността на дозирането е важна.

Ако животните се третират заедно, а не поотделно, те трябва да бъдат групирани според телесната им маса и правилно да се определи дозата, за да се избегне под-или предозиране.

## **9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ**

Трябва да се вземат обичайните предпазни мерки за стерилност.

## **10. КАРЕНТЕН СРОК**

Месо и вътрешни органи:

Свине и кози: 28 дни

Овце: 21 дни

Говеда: 49 дни

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

## **11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА**

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се съхранява на сухо място.

Да се пази първичната опаковка плътно затворена.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

## **12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

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

Трябва да се внимава да се избегне посоченото по-долу, защото то увеличава риска от развитие на резистентност и може да доведе до неефективно лечение:

- Твърде често и многократно използване на антихелминтици за продължителен период от време .

- Ниска доза, която може да се дължи на подценяване на телесното тегло, неправилно прилагане на продукта, или неправилно калибриране на дозиращото устройство.

Подозрения за клинични случаи на резистентност към антихелминтици следва да бъдат допълнително изследвани с помощта на подходящо изпитване ( напр. Тест за редукция на яйца във фекалиите). Когато резултатите от теста предполагат резистентност към определен антихелминтик, трябва да се използва субстанция, принадлежаща към друг фармакологичен клас и с различен начин на действие Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта.

### **Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта**

Да не се прилага интрамускулно или интравенозно.

За да се избегнат вторични реакции поради смъртта на *Hypoderma larvae* в хранопровода или в гръбначния стълб, се препоръчва прилагането на продукта в края на летателната активност на мухата и преди ларвите да се локализират. Консултирайте се с вашия ветеринарен лекар за правилното време на лечението.

### **Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните**

Избягвайте самоинжектиране: продуктът може да предизвика локално дразнене и/или болка в мястото на инжектиране.

Трябва да се сведе до минимум директния контакт на продукта с кожата.

Да не се пие, пуши или яде при работа с продукта.

Измийте ръцете си след употреба.

### **Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене**

Може да се прилага по време на бременност.

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

### **Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие**

Не са известни

### **Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо**

Ивермектинът не е токсичен до 30 -кратно предозиране. В препоръчаната доза не се наблюдават неблагоприятни реакции при видовете животни, за които е предназначен продукта.

Ако се подозира токсичност поради предозиране, препоръчва се симптоматично лечение. Токсичните симптоми, предизвикани от предозиране включват: тремор, припадъци и накрая кома.

### **Несъвместимости**

Не са известни.

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

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъде унищожен, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни с битови отпадъци или отпадни води.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

## **14. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

**12.11.2014**

## **15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ**

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 лиценза за употреба.