

Imizol Ro

85 mg/ml soluție injectabilă pentru câini

Numele și adresa deținătorului autorizației de comercializare și a deținătorului autorizației de fabricare, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs, dacă sunt diferite

Deținătorul autorizației de comercializare: SC Intervet România Srl, Șoseaua De Centură, Ilfov, România, Tel 0213118311/FAX- 0213118317
Deținătorul autorizației de fabricație responsabil pentru eliberarea seriilor de produs: Vet Pharma Friesoythe GmbH, Sedelsberger Strasse 2, 26169 Friesoythe, Germany

Denumirea produsului medicinal veterinar

Imizol Ro, 85 mg/ml soluție injectabilă pentru câini.
Dipropionat de imidocarb

Declararea substanței active și a altor ingrediente

Dipropionat de imidocarb (echivalent cu 85 mg/ml Imidocarb) 121,15 mg/ml.

Indicații

Pentru tratamentul și profilaxia infestațiilor câinilor cu *Babesia canis* și *Ehrlichia spp.*

Contraindicații

Imizol nu se administrează intravenos.
Nu se va administra în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau excipienți.

Reacții adverse

După tratament la unele animale pot apărea simptome parasimpatice (sialoree, vomă, stare de slăbiciune generală), aceste simptome pot fi atenuate prin administrarea de sulfat de atropină.

Ca urmare a reacției anafilactice a fost înregistrată mortalitate.

Efecte adverse frecvent observate sunt: durerile în timpul injectării și semne ușoare colinergice, cum ar fi salivă, scurgeri nazale sau episoade scurte de vărsături. Alte efecte observate mai puțin frecvent sunt dispnee, agitație, diaree, și ușoară inflamație la locul de inoculare care poate dura de la câteva zile la o luna. Rar, apar ulcerări la locul injectării.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

Specii țintă

Câini.

Posologie pentru fiecare specie, căi de administrare și mod de administrare

Se administrează subcutanat sau intramuscular, calea subcutanată fiind de preferat.

În unele cazuri poate fi justificat tratamentul preventiv împotriva babesiozei. Un singur tratament - în funcție de gravitatea infecției - asigură protecție pentru o perioadă de aproximativ o lună.

Câini

Babesioză	Tratament	0,25-0.5 ml produs/10 kg greutate corporală
	Profilaxie	0,25 ml produs/10 kg greutate corporală
Ehrlichioză	Tratament	0,5 ml produs/10 kg greutate corporală
Tratamentul infecției mixte al babesiozei și ehrlichiozei		0,5 ml produs/10 kg greutate corporală

Recomandări privind administrarea corectă

Pentru a asigura dozarea corectă, greutatea corporală trebuie determinată cu o acuratețe cât mai mare. La câinii cu tulburări funcționale ale pulmonilor, ficatului sau rinichilor se va utiliza doar în concordanță cu evaluarea balanței risc/beneficiu a medicului veterinar.

Timp de așteptare

Nu se aplica.

Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25°C.

A se feri de îngheț. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Atenționări speciale

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu există.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

A nu se utiliza de persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă, în caz de contact accidental cu pielea sau cu ochii, se va spăla cu apă din abundență.

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși impermeabile.

Solicitați imediat statul medicului dacă apar reacții adverse precum semne de activitate anti-colinesterază.

În cazul unei injecții accidentale cu acest produs, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs.

A nu se utiliza de persoanele cunoscute cu hipersensibilitate la substanța activă sau la substanțe care au acțiune anti-colinesterazică.

Zonele de piele sau ochii contaminați accidental se vor spăla imediat cu apă.

Se va purta echipament de protecție adecvat (mănuși impermeabile).

În cazul contactului accidental sau apariția de semne de tip anti-colinesterazic se va cere imediat sfatul medicului.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Studiile de laborator efectuate pe speciile țintă nu au demonstrat caracterul inofensiv al produsului în timpul lactației.

Siguranța și eficacitatea imidocarhului nu au fost determinate la cățeei, la câinii de reproducție, în perioada de lactație sau la animalele gestante.

Se va utiliza pe baza evaluării ratei beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se administrează concomitent cu inhibitori de colinesterază. Nu se administrează concomitent cu compușii care pot prezenta activitate anti-colinesterază.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

În cazul administrării unei doze de 1,75 de ori mai mare decât doza terapeutică recomandată apar simptome care trimit la un efect colinerg, antidotul fiind sulfatul de atropină. Pierderea vieții a fost constatată în urma administrării unei cantități de cinci ori mai mari decât doza indicată.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

Precauții speciale pentru eliminarea produsului neutilizat sau a deșeurilor, după caz

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Alte informații

Ambalaj primar - Flacoane de sticla brună tip I de 10 ml, 40 ml, 100 ml.

Ambalaj secundar - Cutie de carton.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.