

## Ascacid 10%

100 mg/ml, suspensie orală pentru bovine

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

SC VANELLI SRL, Șos Iași-Tg-Frumos, km. 10 Iași, 707410, România  
Tel.: +40 232 253 442, Fax: +40 232 253 456, e-mail: [office@vanellivet.ro](mailto:office@vanellivet.ro), [www.vanellivet.ro](http://www.vanellivet.ro)

**Denumirea produsului medicinal veterinar**

Ascacid 10%, 100 mg/ml suspensie orală pentru bovine  
Albendazol

**Declararea substanțelor active și a altor ingrediente**

1 ml suspensie orală conține:

Substanță activă:

Albendazol ..... 100 mg

Excipienți: monopropilenglicol, carboximetilceluloză sodică, benzoat de sodiu, apă demineralizată

**Indicații**

Produsul este indicat la bovine în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și pulmonare (*Ostertagia* spp., *Nematodirus* spp., *Haemonchus* spp., *Trichostrongylus* spp., *Cooperia* spp., *Dictyocaulus* spp., *Bunostomum* spp., *Oesophagostomum* spp.), a trematodozelor (*Fasciola* spp.) și a cestodozelor (*Moniesia* spp.).

**Contraindicații**

Datorită efectului potențial teratogen și embriotoxic nu se administrează în primele 45 de zile de gestație.

**Reacții adverse**

Produsul este bine tolerat în dozele terapeutice. Dacă observați efecte severe sau alte efecte nemenționate în acest prospect, anunțați de urgență medicul veterinar.

**Specii țintă**

Bovine.

**Posologie pentru fiecare specie, căile și modul de administrare**

ASCACID 10 % se administrează oral cu seringă sau cu un alt dispozitiv gradat pentru administrarea suspensiilor orale la animale, în doză unică de 10 mg albendazol /kg greutate corporală (10 ml Ascacid 10% / 100 kg greutate corporală)

În caz de reinfestare tratamentul se repetă după 3 luni.

Pentru a asigura o administrare corectă a dozei terapeutice trebuie să se determine greutatea corporală a animalului cât mai precis.

În situația în care se tratează mai multe animale odată acestea trebuie grupate în funcție de greutatea lor și doza adaptată corespunzător, pentru a evita sub- sau supradozarea.

**Recomandări privind administrarea corectă**

A se agita flaconul înainte de administrare.

**Timp de așteptare**

Carne și organe: 28 zile

Lapte: 3 zile

**Precauții de depozitare**

Produsul se păstrează la loc uscat, întunecos, sub 25°C, ferit de îngheț.

**Atenționări speciale**

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

Următoarele practici cresc riscul dezvoltării rezistenței și în consecință pot determina ineficiența terapiei antihelmintice:

Utilizarea repetată și prea frecventă a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă extinsă de timp

Sub-dozarea, care poate fi cauzată de o subestimare a greutății corporale a animalului sau de o administrare incorectă a produsului.

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate folosind teste paraclinice, ex: testul de reducere a numărului total de ouă. În situația în care testele indică rezistență față de o anumită clasă de antihelmintice, trebuie recurs la un antihelmintic cu mod de acțiune diferit prin schimbarea clasei.

Rezistența la albendazol a fost raportată pe *Fasciola hepatica*, *Trichostrongylus* spp, *Haemonchus* spp și *Oesophagostomum* spp. Prin urmare utilizarea acestui produs trebuie susținută de informații epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) despre susceptibilitatea *Fasciola hepatica*, *Trichostrongylus* spp, *Haemonchus* spp și *Oesophagostomum* spp și însoțită de recomandări despre modalități de limitare a selecției de rezistență la albendazol.

**Utilizare în perioada de gestație, lactație**

Datorită efectului potențial teratogen și embriotoxic nu se administrează în prima lună de gestație.

**Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se asociază cu cimetidină și praziquantel care scad absorbția albendazolului prin modificarea Ph-ului în rumen.

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

Depășirea dozei de până la 20 ori nu determină reacții adverse.

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

Animalele tratate vor fi ținute în spații izolate iar dejecțiile nu se vor utiliza la fertilizarea solului.  
Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Alte informații

Ambalaje:

Flacoane de polietilenă de înaltă densitate de 100 ml, 500 ml, 1000 ml cu capac cu sigiliu.

Cutie de carton x 30 flacoane x 100 ml.

Cutie de carton x 20 flacoane x 500 ml.

Cutie de carton x 10 flacoane x 100 ml.

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