

# Equiverm Duo

## pastă orală pentru cai

### Compoziție

1 ml de produs conține:

#### Substanțe active:

Ivermectină	20 mg
Praziquantel	100 mg

#### Excipienți:

Hidroxianisol butilat (E320)	0,2 mg
------------------------------	--------

### Indicații

Este indicat în tratamentul bolilor parazitare produse de cestode, nematode sau artropode, sensibile la acțiunea antiparazitară a Equiverm Duo pastă orală, la cai:

#### Cestode (adulte):

Anoplocephala perfoliata, Anoplocephala magna

#### Strongilii mari:

Strongylus vulgaris (stadii adulte și stadii larvare arteriale), Strongylus edentatus (stadii adulte și stadii larvare din tesuturi), Strongylus equinus (stadii adulte), Triodontophorus spp. (stadii adulte), Triodontophorus brevicauda, Triodontophorus serratus, Craterostomum acuticaudatum (stadii adulte)

#### Strongilii mici sau ciatostome, stadii adulte și în stadii de dezvoltare (al patrulea stadiul larvar intraluminal), inclusiv tulpinile rezistente la benzimidazol:

Coronocylus spp., Coronocylus coronatus, Coronocylus labiatus, Coronocylus labratus, Cyathostomum spp. (Cyathostomum catinatum, Cyathostomum pateratum), Cylicocylus spp. (Cylicocylus ashworthi, Cylicocylus elongatus, Cylicocylus insigne, Cylicocylus leptostomum, Cylicocylus nassatus), Cylicodontophorus spp. (Cylicodontophorus bicornatus), Cylicostephanus spp. (Cylicostephanus calicatus, Cylicostephanus goldi, Cylicostephanus longibursatus, Cylicostephanus minutus), Parapoteriostomum spp. (Parapoteriostomum mettami), Petrovinema spp. (Petrovinema poculatum), Poteriostomum spp.

Tricostrongilii (stadii adulte): Trichostrongylus axei

Oxiuri (stadii adulte și al patrulea stadiu de dezvoltare): Oxyuris equi

Ascarizi (stadii adulte, al treilea și al patrulea stadiu de dezvoltare larvară): Parascaris equorum

Microfilarii: Onchocerca spp.

Strongilii intestinali (stadii adulte): Strongyloides westeri

Nematode gastrice (stadii adulte): Habronema muscae

Stadiile gastrointestinale ale larvelor de gasterofile: Gasterophilus spp.

Nematode pulmonare (stadii adulte și al patrulea stadiu de dezvoltare): Dictyocaulus arnfieldi

### Contraindicații

Nu se va utiliza la cai cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți. Produsul este destinat pentru utilizare doar la cai. Concentrația de ivermectină din acest produs poate duce la apariția de reacții adverse la pisici, câini, mai ales din rasa Collie, Bobtail sau rase înrudite sau încrucișate și de asemenea, la broaștele țestoase de mare sau de apă dulce, dacă acestea îngerează produsul sau vin în contact cu aplicatorul.

### Reacții adverse

Unii cai infestați sever cu Onchocera microfilariae au manifestat post-tratament edem și prurit, probabil din cauza distrugerii unui număr mare de microfilarii. Aceste simptome dispar în câteva zile și este necesar un tratament simptomatic. În caz de infestații masive cu cestode pot apărea semne ale unei colici ușoare și trecătoare, fecale moi.

În cazuri rare au fost raportate după administrare, inflamații ale buzelor, gurii și limbii, ceea ce a dus la simptome clinice variate, cum ar fi edem, hipersalivație, eritem, afecțiuni ale limbii și stomatita. Aceste reacții, care apar într-o oră de la administrare și dispar în 24 – 48 de ore, sunt trecătoare. Dacă apar reacții bucale mai severe, se recomandă administrarea unui tratament simptomatic.

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

### Specii țintă

Cai.

### Posologie pentru fiecare specie, cale de administrare și mod de administrare

Administrare orală.

Doza recomandată este de 200 µg de ivermectină și 1 mg de praziquantel per kg greutate corporală, ceea ce corespunde unei doze

unice de 1 ml de pastă la 100 kg greutate corporală. Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil înainte de tratament. Aplicatorul are marcate diviziuni pentru administrare din 100 în 100 de kg greutate corporală. Aplicatorul trebuie ajustat la doza calculată prin fixarea inelului la poziția corespunzătoare de pe piston.

#### **Recomandări privind administrarea corectă**

Țineți pistonul aplicatorului, răsuciți inelul marcat de dozaj pe piston astfel încât marginea inferioară a inelului să fie aliniată cu poziția pentru greutatea dorită. Asigurați-vă că animalul nu are resturi de furaj în gură. Îndepărtați capacul aplicatorului, inserați-l în gura calului și administrați pasta la baza limbii. După aplicare, ridicați imediat capul calului pentru câteva secunde și asigurați-vă că animalul a înghițit doza.

#### **Program antiparazitar:**

Pentru obținerea unui nivel adecvat de protecție împotriva infestațiilor cu paraziți este necesară furnizarea de consultanță veterinară privind dozarea potrivită și condițiile zoo-igienice.

#### **Timp de așteptare**

Carne: 30 zile.

Lapte: nu se va administra produsul la iepe care produc lapte destinat consumului uman.

#### **Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor. A se păstra la temperaturi sub 25 °C. A se păstra aplicatorul bine închis. Se va pune la loc capacul după utilizare. A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe etichetă. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

#### **Atenționări speciale**

##### **Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Se vor evita următoarele practici care pot crește riscul dezvoltării rezistenței și pot avea ca rezultat final ineficiența tratamentului:

- utilizarea prea frecventă și repetată a unor antihelmintice din aceeași clasă, pentru o perioadă lungă de timp.
- subdozarea, care poate fi cauzată de subestimarea greutății corporale sau de necalibrarea dispozitivelor de dozare.

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare prin metode adecvate (ovocoprocopie, etc); Dacă rezultatele testelor indică clar instalarea rezistenței față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din altă clasă farmacologică și care are un mod diferit de acțiune.

Rezistența la lactonele macrociclice (care includ ivermectina) a fost raportată la *Parascaris equorum* la caii din UE. De aceea, utilizarea produsului se va face pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) privind sensibilitatea nematodelor gastrointestinale și a recomandărilor asupra posibilităților de limitare a apariției rezistenței la antihelmintice.

##### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Nu există studii care să confirme siguranța utilizării acestui produs la mânjii mai mici de 2 luni sau la armăsari de reproducție, astfel că utilizarea produsului la aceste categorii de animale nu este recomandată.

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

În timpul utilizării produsului nu se consumă alimente sau băuturi și nu se fumează.

Acest produs poate provoca iritație cutanată sau oculară. Se va evita contactul cu pielea sau ochii. În caz de contact accidental cu produsul, se va spăla imediat zona afectată cu multă apă.

În caz de ingestie accidentală sau iritație oculară, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ivermectină, praziquantel sau la oricare dintre excipienți trebuie să administreze cu atenție produsul. Femeile însărcinate sau cele care alăptează trebuie să administreze cu atenție produsul.

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

##### **Utilizare în perioada de gestație sau lactație**

Studiile efectuate pe animale de laborator nu au evidențiat pe durata tratamentului efecte teratogene sau embriotoxice ale ivermectinei sau praziquantelului administrate în dozele recomandate.

Combinăția de ivermectină și praziquantel poate fi utilizată după primele trei luni de gestație și pe durata lactației. Datorită absenței datelor clinice privind perioada timpurie de gestație, produsul poate fi utilizat în primele trei luni de gestație doar după evaluarea raportului beneficiu/risc de către medicul veterinar.

##### **Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune**

Nu există date disponibile.

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

Nu s-au observat reacții adverse la mânjii de 2 luni și la caii adulți care au primit doze de până la de 3 și respectiv de 10 ori doza recomandată.

La caii tratați de două ori cu ivermectină pastă orală sau o dată cu doze de 10 ori mai mari decât doza recomandată de pastă orală (de ex. 2 mg/kg greutate corporală) s-a observat apetit redus temporar, febră, ptialism și tulburări de vedere. Toate simptomele au dispărut în cinci zile. Nu a fost identificat niciun antidot, dar tratamentul simptomatic poate fi benefic.

**Incompatibilități**

Nu este cazul

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea acestuia trebuie eliminat conform cerințelor locale.

Produsul nu trebuie aruncat în cursuri de apă, pentru că este periculos pentru pești și alte organisme acvatice.

**Alte informații**

Dimensiunea ambalajului:

Cutie de carton x 1 aplicator x 7 ml

Cutie de carton x 10 aplicatoare x 7 ml fiecare

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

**Producător:**

Bioveta, a. s., Komenskeho 212, 683 23 Ivanovice na Hane, Cehia.