

Ascacid 2,5%

25 mg/ml, suspensie orală pentru ovine

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, www.vanellivet.ro

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Ascacid 2,5%, 25 mg/ml suspensie orală pentru ovine

Albendazol

DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml suspensie orală conține:

Substanța activă:

Albendazol.....25 mg

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

INDICAȚII

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

CONTRAINDICAȚII

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

REAȚII ADVERSE

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

SPECII ȚINTĂ

Ovine.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂILE ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

Ascacid 2,5% se administrează oral cu seringă sau cu un alt dispozitiv gradat pentru administrarea suspensiilor orale la animale, în doză unică de 7,5 mg albendazol/kg greutate corporală (15 ml Ascacid 2,5% / 50 kg greutate corporală).

În caz de reinfestare tratamentul se repetă după 3 luni.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita flaconul înainte de administrare.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 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 modificare Ph-ului în rumen.

Supradozare (simptome, proceduri de urgenta, 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 având 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 1000 ml.

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