

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

PROFIVERM 1% soluție injectabilă

2. Compoziție

1 ml de preparat conține:

Substanță activă: Ivermectin 10mg;

Excipienți: n-butanol, propilen glicol, apă pentru injecții până la 1ml.

3. Specii țintă

Bovine, ovine, caprine, porcine, câini.

4. Indicații de utilizare

Prevenirea și tratarea bovinelor, ovinelor, caprinelor, porcinelor, câinilor cu boli invazive cauzate de:

la bovine: nematozii gastrointestinali *Ostertagia ostertagi*, *Ostertagia lyrata*, *Trichostrongylus axei*, *Trichostrongylus columbriformis*, *Haemonchus placei* (inclusiv larvele din stadiul al treilea), *Nematodirus spp.* (forme mature); nematozi pulmonari *Dictyocaulus viviparus* (adulti și larve în stadiul al patrulea); acarienii s cabiei *Sarcoptes bovis*, *Psoroptes bovis*; *Hypoderma lineatum*, *H. bovis*; păduchi *Linognathus vituli*, *Haematopinus eurytetrus*, *Solenopotes capillatus*; vlasoezi *Bovicola bovis*;

la ovine și caprine: nematozi gastrointestinali *Haemonchus contortus* (maturi și larve din stadiul al treilea și al patrulea), *Trichostrongylus vitrinus* (formele mature), *T. columbriformis* (larvele mature și din stadiul al patrulea), *Nematodirus filicollis* (larvele mature și din stadiul al patrulea), *Oesophagostom colombianum*, *O. venulosum* (matura), *Charbetia ovina* (matura), *Trichuris ovis* (matura); nematozi pulmonari *Dictyocaulus filaria* (adulti și larve în stadiul al patrulea); *Protostrongylus spp.* (maturi); acarienii scabiei *Sarcoptes scabiei*, *Psoroptes communis* (var. *Ovis*); musca nazofaringiană *Oestrus ovis* (toate stadiile larvare);

la porci: nematozi gastrointestinali *Ascaris suum*, *Hyostrogylus rubidus* (larve mature și stadiul al patrulea), *Oesophagostomum spp.*, *Strongyloides ransomi* (mature); nematozii pulmonari *Metastrongylus spp.* (maturi); păduchi *Haematopinus suis*; acarienii scabiei *Sarcoptes suis*.

la câini: nematode *Dirofilaria immitis*, *D. repens*, *Toxascaris leonine*, *Toxocara canis*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*; acarieni *Sarcoptes canis*, *Demodex canis*, *Otodectes cynotis*; păduchi *Linognathus setosus*.

5. Contraindicații

Nu se administrează intravenos sau intramuscular.

A nu se utiliza la vaci, capre și oi în timpul alăptării sau cu 28 de zile înainte de fătări.

A nu se utiliza la câini de rasa Collie, Bobtail și încrucișările acestora, câini de talie mică și căței sub 3 luni.

Nu se administrează animalelor care sunt epuizate sau bolnave de boli infecțioase.

Respectați doza exactă pentru porcine.

6. Atenționări speciale

De respectat dozajul preparatului în funcție de masa corporală și specie și termenul de așteptare.

Alte precauții:

Tratamentul animalelor se face în mod individual, cu separarea acestora în spații în prealabil pregătite.

7. Evenimente adverse

Nu se cunosc.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Pentru bovine, ovine și caprine: 1 ml la 50 kg masă corporală (0,2 mg ivermectină la 1 kg masă corporală), injectat în zona scapulei;

La porcine: se injectează 1 ml la 33 kg masă corporală (0,3 mg ivermectină la 1 kg masă corporală) în regiunea mijlocie a gâtului;

La câini: 0,1-0,2 ml la 5 kg masă corporală (0,2-0,4 mg ivermectină la 1 kg masă corporală).

Chimioterapie hipodermozelor la bovine.

Dacă doza calculată de medicament depășește 5-10 ml per animal, atunci medicamentul este administrat în mai multe locuri. Este posibil să se administreze intradermic medicamentul „Profiverm 1%” dintr-un injector fără ace în zona gâtului, de două ori 0,2 ml (doză totală de 0,4 ml per animal), urmărind vizual sau palpabil formarea a două bule de mărimea mazărea la nivelul locul de injectare.

9. Recomandări privind administrarea corectă

A se administra preferabil de către un medic veterinar.

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

Toate lucrările se efectuează folosind mijloace individuale de protecție. În timpul lucrului se interzice consumul de băuturi și alimente, fumatul. La finisarea lucrului, fața și mâinile se spală cu apă caldă și săpun.

În caz de contact cu pielea a preparatului suprafața se spală cu apă și săpun.

10. Perioade de așteptare

Abatorizarea animalelor pentru carne este permisă la 28 de zile de la ultima utilizare a medicamentului. Carnea primită înainte de perioada specificată este eliminată sau hrănită animalelor neproductive, în funcție de concluzia medicului veterinar.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură de la +5°C la + 25°C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se feri de lumină.

A se păstra în loc uscat.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni.

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

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile care contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Grupa farmacoterapeutică: substanțe stimulative. ATC vet QP54AA, avermectină (ATCvet QP54AA01, ivermectină)

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

Flacoane din sticlă a câte 10, 50, 100 ml, închise cu dop de cauciuc pentru rulare din aluminiu.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

04.2024

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Producător: Întreprindere Individuală „O.L.KAR-AgroZooVet-Service”
Sf. Gheroev Maidan (Lenin), 272V, Shargorod, regiunea Vinnitsa, Ucraina, 23500 tel.: (043) 442-12-54, fax: (043) 442-17-87, e-mail: vet@olkar.com.ua,
www.agroolkar.com.ua

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Republica Moldova, SA „Farmavet”, MD-2059, Republica Moldova, Chișinău, str. Petricani 198. Tel.: 31-72-70; 31-72-67; 99-92-89; Fax: 31-72-68; www.farmavet.md

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR