

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Hollandia

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Vet Pharma Friesoythe GmbH Sedelsberger Strasse 2-4, 26169 Friesoythe, Németország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Imizol injekció A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml készítmény tartalmaz:

Hatóanyag:

Imidokarb dipropionát 121,15 mg (megfelel 85 mg imidokarbnak)

4. JAVALLATOK

Szarvasmarhák babesiosisának kezelésére és megelőzésére (*Babesia divergens* fertőzés).

Kutyák *Babesia* és *Ehrlichia* fertőzöttségének megelőzésére és gyógykezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Kezelés után egyes állatoknál paraszimpatikus tünetek (nyálzás, hányás, általános gyengeség, remegés, izomgörcsök) jelentkezhetnek, mely tünetek atropin-szulfát kezeléssel enyhíthetők.

Anaphylaxiás reakció következtében történt elhullást feljegyeztek.

Kutyák esetében nagyon ritkán a beadás helyén helyi reakció (gyulladás, ödéma) alakulhat ki.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, az alkalmazási utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ

Szarvasmarha, kutya.

8. ADAGOLÁS ÉS ALKALMAZÁSI MÓD(OK)

Szarvasmarha

Babesiosis	gyógykezelésre	1 ml/100 ttkg
	megelőzésre	2,5 ml/100 ttkg

Kutya

Babesiosis	gyógykezelésre	0,25-0,5 ml/10 ttkg
	megelőzésre	0,5 ml/10 ttkg
Ehrlichiosis	gyógykezelésre	0,5 ml/10 ttkg
Babesiosis/Ehrlichiosis kevert fertőzés	gyógykezelésre	0,5 ml/10 ttkg, 14 napos időközzel két kezelés

Szarvasmarhának a készítményt a bőr alá a váll fölé adjuk.

Megelőzésre az Imizol injekciót akkor adjuk, ha az együtt lévő állatok közül 1-2-ben jelentkeznek a babesiosis klinikai tünetei, vagy ha szarvasmarhákat enzootiás területre viszik, a kihajtáskor, vagy azt követő egy héten belül.

Fertőződésre a hazai viszonyok között leginkább tavasszal és ősszel van lehetőség. A preventív kezelés 4 hetes védelemet nyújt, ami függ a fertőzés súlyosságától.

Kutyánál az injekciót a martájék bőre alá adjuk.

Egyes esetekben a babesiosis elleni preventív kezelés is indokolt lehet. Egyetlen kezelés – a fertőzés súlyosságától függően – megközelítőleg egy hónapos időtartamra biztosít védelemet.

9. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha (ehető szövetek):	213 nap
Tehéntej:	6 nap (12 fejés)



10. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Legfeljebb 25°C-on, fénytől védve tárolandó. Fagyástól óvni kell.

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 18 hónapig.

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 28 napig.

11. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

Intravénásan nem alkalmazható!

Ügyeljünk a készítmény pontos adagolására.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A bőrre, szembe került készítményt bő vízzel mossuk le.

Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Vemhesség és laktáció idején történő alkalmazás

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején.

Kizárólag a kezelést végző állatorvos által elvégzett előny/kockázat elemzésnek megfelelően alkalmazható.

Gyógyszerkölsönhatások

Kolinészteráz gátlókkal együtt nem alkalmazható.

Túladagolás

A javasolt dózist 1,75-szörösével meghaladó kezelés után kolinerg hatásra utaló tünetek jelentkeznek, mely atropin-szulfáttal kezelhető. Elhullást a javasolt dózist ötszörösen meghaladó mennyiség során tapasztaltak.

Inkompatibilitások

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

12. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

13. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2019. október 10.

14. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez: Intervet Hungária Kft.

Rendelhetőség

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

Kiszerezési egységek

10 ml, 40 ml, 100 ml, acélkék gumidugóval és szintelen alumínium kupakkal lezárt vagy szürke, fluoropolimer filmmel laminált brómbutil gumidugóval, alumínium kupakkal és zöld polipropilén flip-off zárral lezárt, barna színű injekciós üvegben, papírdobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezési egység kerül kereskedelmi forgalomba.

Törzskönyvi szám

2911/1/11 MgSzH ÁTI (10 ml)

2911/2/11 MgSzH ÁTI (40 ml)

2911/3/11 MgSzH ÁTI (100 ml)

