

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Light SH-Ivermectin 0,4 mg/ml spot on kistestű díszmadarak, énekesmadarak és papagájok részére A.U.V.

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

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Dr. Varga József (7100 Szekszárd, Rozsnyai Mátyás utca 15.)

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Primavet Produkt Kft.(1108 Budapest, Gumigyár utca 5-7.)

Forgalmazó: Tolnagro Állatgyógyászati Kft., (7100 Szekszárd, Rákóczi u. 142-146.)

2. Az állatgyógyászati készítmény neve

Light SH-Ivermectin 0,4 mg/ml spot on kistestű díszmadarak, énekesmadarak és papagájok részére A.U.V.
Ivermectin

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml készítmény tartalmaz:

Hatóanyag:

Ivermectin 0,4 mg

Egy csepp készítmény 0,008 mg ivermectint tartalmaz.

4. JAVALLAT(OK)

Kalitkában tartott díszmadarak, énekesmadarak és papagájok fonalférgességének, illetve a testnedvekkel táplálkozó ektoparaziták okozta fertőzöttségének gyógykezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a hatóanyaggal, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

Nem alkalmazható teknősféléken.

6. MELLÉKHATÁSOK

Nem ismeretesek.

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

Alternatív megoldásként a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren {<http://portal.nebih.gov.hu/-/mellekhatasok-pharmacovigilance-esetek-bejelentes>} keresztül is jelenthet.

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Kis testű díszmadarak, énekes madarak és papagájok

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Dísz- és énekes madarak, papagájok: Az ivermectin adagja 0,2-0,4 mg/kg.

Egy csepp készítmény 0,008 mg ivermectint tartalmaz, ami egyszeri alkalommal 20 gramm élősúly kezelésére elegendő.

Az állomány fonalféreg és ektoparazita mentesítésére valamennyi állatot három hetenként kezelni szükséges fél éven át.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Rácsepegtető oldat. A madár nyakán vagy begy tájékán hajtsuk szét a tollakat, hogy a bőr láthatóvá váljék, majd a készítményből az előírt mennyiséget cseppentsük közvetlenül a bőrfelületre. A kezelést 21 nap múlva ismételjük meg. A készítmény nem hatásos az ektoparaziták petéire, így a kezelést a peték kikelési idejének a figyelembe vételével időről időre ismételni szükséges.

Ne használja fel a Light SH-Ivermectin 0,4 mg/ml spot on kistestű díszmadarak, énekesmadarak és papagájok részére A.U.V.-t, ha a készítménynél rendellenességet észlel!

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)

A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojást termelő, vagy arra szánt madarak kezelésére nem engedélyezett.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

25° C alatt, száraz helyen tárolandó.
Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan:

Nincs.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

Bizonyos kutyafajták (collie, óangol juhászkutya és ezek keverékei) valamint teknősök esetében ivermektint tartalmazó készítménnyel való kezelést követően súlyos – akár elhullással járó – tünetek jelentkezhetnek.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

Kerülni kell a készítmény bőrre kerülését. Véletlen bőrre kerülés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. Használata után kezet kell mosni. Alkalmazása közben enni, inni, dohányozni nem szabad.

Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás

Tenyésztési szezonban és azt közvetlenül megelőzően csak akkor alkalmazzuk, ha az állomány törődése nélkül hajtható végre a kezelés.

Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók:

Nem alkalmazható egyidejűleg más szisztémás hatású anthelmintikus készítménnyel.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

Az előírt mennyiséget ne lépjük túl! Súlyos (kb. 20-szoros) túladagolás esetén aluszékonyság, tántorgás, bizonytalan állás, fej lógatása tapasztalható.

Specifikus antidotuma nem ismeretes.

Kevésbé súlyos túladagolás esetén gyengeség előfordulhat, de a tünetek minden külső beavatkozás nélkül egy-két nap alatt elmúlnak.

Inkompatibilitások:

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

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet a szennyvízbe, vagy a háztartási hulladékba!

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, vagy gyógyszerészt, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2021. december 15.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**Rendelhetőség**

Kizárólag állatgyógyászati felhasználásra. Vénymentes.

Forgalmazhatóság

Szabadon forgalmazható.

Kiszerezési egység

5 ml készítményt tartalmazó polietilén cseppentős tartály, papírdobozban.

Nyilvántartási szám

019/1/P/2007/MgSzH ÁTI (5 ml)

Ezt a készítményt a NÉBIH a 128/2009 (X.6.) FVM rendelet 3. §-a alapján vette nyilvántartásba.