

Pays : ITALIE
Code produit fini : 302103
Code élément : 83176902

ANTIPARASSITARIO



The logo for Eraquell features a stylized blue wave above the brand name 'Eraquell' in a bold, blue, sans-serif font.

PASTA ORALE PER CAVALLI
USO VETERINARIO

COMPOSIZIONE

Un grammo di ERAQUELL contiene :

Principio attivo

Ivermectina	18,7 mg
Eccipienti.....	q.b.a. 1 g

PROPRIETÀ

Codice ATC Vet : QP 54 AA 01.

L'ivermectina appartiene alla classe delle avermectine del gruppo antelmintici.

L'ivermectina appartiene alla classe dei lattoni macrociclici che agiscono inibendo le cellule nervose. I composti di questa classe si legano selettivamente e con elevata affinità ai canali ionici del cloro-gluttammato-dipendenti delle cellule nervose e muscolari. Ciò comporta un aumento della permeabilità della membrana cellulare agli ioni cloruro con iperpolarizzazione delle cellule nervose o muscolari e la conseguente paralisi e morte dei parassiti colpiti. I composti di questa classe possono altresì interagire con altri canali cloruro dipendenti come quelli legati al neurotrasmettitore acido gamma-aminobutirrico (GABA). Il margine di sicurezza dei composti di questa classe è da attribuirsi al fatto che i mammiferi non posseggono canali cloro glutammato-dipendenti. I lattoni macrociclici presentano debole affinità per gli altri canali cloruro dipendenti e non attraversano facilmente la barriera ematoencefalica. In seguito alla somministrazione orale del dosaggio raccomandato nei cavalli, sono stati registrati i seguenti parametri : Cmax di 48.79 ng/ml,

Tmax di 5.5 ore, emivita di 61 ore. La principale modalità di eliminazione del principio attivo è attraverso le feci.

INDICAZIONI PER L'UTILIZZAZIONE

• Nematodi gastrointestinali

Grossi strongili:

Strongylus vulgaris (adulti e L4 a localizzazione endoarteriosa), Strongylus edentatus (adulti e L4 a localizzazione tissutale), Strongylus equinus (adulti).

Piccoli strongili (adulti):

Cyathostomum spp., Cylicocyclus spp., Cylicodontophorus spp., Cylicostephanus spp., Gyalocephalus spp.

Tricostrongili:

Trichostrongylus axei (adulti).

Ossiuri:

Oxyuris equi (adulti e larve).

Ascaridi:

Parascaris equorum (adulti).

Strongiloidi:

Strongyloides westeri (adulti).

Habronema:

Habronema muscae spp (adulti),

• Onchocerca

Onchocerca spp. (microfilarie)

• Nematodi polmonari

Dictyocaulus arnfieldi (adulti e larve).

• Ditteri

Gasterophilus spp. (larve a localizzazione orale e gastrica)

POSOLOGIA

Una somministrazione unica di 200 µg di ivermectina per ogni kg di peso corporeo.

Per ogni tacca graduata la siringa fornisce una quantità di pasta sufficiente per il trattamento di 100 kg di peso corporeo (equivalente a 1,07g di prodotto e a 20mg di ivermectina).

La siringa da 6,42 g contiene una quantità di gel sufficiente per il trattamento di 600 kg di peso corporeo al dosaggio raccomandato.

La siringa da 7,49 g contiene una quantità di gel sufficiente per il trattamento di 700 kg di peso corporeo al dosaggio raccomandato.

MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Per un corretto uso del prodotto deve essere accuratamente determinato il peso del cavallo. È opportuno assicurarsi che la cavità orale dell'animale sia libera da alimenti. Posizionare la siringa inserendone l'estremità negli spazi interdentali (barra) e depositando quindi la quantità desiderata di pasta dietro la lingua. Subito dopo la somministrazione sollevare la testa dell'animale per qualche secondo in maniera tale da garantire la deglutizione. Il trattamento può essere ripetuto in funzione della situazione epidemiologica e comunque non prima di 30 giorni.

UTILIZZAZIONE DURANTE LA GRAVIDANZA E L'ALLATTAMENTO

Il prodotto può essere utilizzato nelle cavalle in gestazione.

Non usare nelle cavalle il cui latte è destinato al consumo umano.

CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare nelle cavalle il cui latte è destinato al consumo umano.

Non utilizzare in cani o gatti poiché possono verificarsi reazioni avverse gravi.

Non usare in caso di ipersensibilità nota al principio attivo.

EFFETTI INDESIDERATI

In cavalli con gravi infestazioni da microfilarie di *Onchocerca*, a seconda del dosaggio somministrato, si sono osservate delle reazioni di tipo gonfiori e prurito. Si ritiene che tali reazioni siano indotte dalla distruzione di un gran numero di microfilarie.

Questi segni si risolvono spontaneamente in qualche giorno, ma un trattamento sintomatico può essere consigliato da un medico veterinario.

SOVRADOSAGGIO

Lievi segni transitori (rallentamento del riflesso pupillare e depressione) sono stati osservati con dosi di 1.8mg/kg (dose

9 volte superiore a quella raccomandata). Altre reazioni con dosi maggiori sono : midriasi, atassia, tremori, stupore, coma e morte. I segni meno importanti sono passeggeri. Benché non si conosca alcun antidoto, un trattamento sintomatico può essere benefico.

PRECAUZIONI D'USO

Le avermectine possono non essere ben tollerate in tutte le specie non bersaglio (casi di intolleranza con esiti fatali sono riportati nei cani, in particolare nei Collies, Old English Sheepdogs e relative razze ed incroci, ed anche nelle tartarughe).

L'uso frequente o ripetuto di un antielmintico di questa classe può sviluppare una resistenza ai parassiti di una qualunque classe di antielmintici.

Dato che l'ivermectina è altamente legata alle proteine plasmatiche, una particolare cura deve essere apportata in casi di animali malati o in condizioni nutrizionali associate a bassi livelli di proteine plasmatiche.

TEMPI DI SOSPENSIONE

Carni e frattaglie : 30 giorni.

Non utilizzare nelle cavalle il cui latte è destinato al consumo umano.

PRECAUZIONI SPECIALI CHE DEVONO ESSERE ADOTTATE DALLA PERSONA CHE SOMMINISTRA IL PRODOTTO AGLI ANIMALI

- Lavarsi le mani dopo l'uso.

- Evitare il contatto con la pelle e gli occhi. In caso di contatto accidentale, lavarsi immediatamente le mani con acqua e sapone. Se uno schizzo del prodotto colpisse l'occhio, lavare immediatamente con acqua e, se necessario, rivolgersi ad un medico.

- Non fumare, bere, mangiare durante l'utilizzo del prodotto.

VALIDITÀ

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita : 2 anni.

Periodo di validità dopo prima apertura del contenitore : 6 mesi.

La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

SPECIALI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare nella confezione d'origine.

Non conservare ad una temperatura superiore ai 30°C.

CONFEZIONI

- Blisters da 1 siringa da 6,42g o da 7,49g.
- Scatole da 1, 2, 12, 40 o 48 siringhe da 6,42g o da 7,49g.

PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER L'ELIMINAZIONE DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI SCARTI IN CASO DI NECESSITÀ

Il medicinale veterinario non utilizzato ed i rifiuti derivanti da tale prodotto devono essere smaltiti in conformità alle vigenti disposizioni di legge nazionale in materia.

L'ivermectina è estremamente pericolosa per pesci ed altri organismi acquatici. Non contaminare acque o canali col prodotto o i contenitori vuoti.

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile

Titolare A.I.C. :

VIRBAC DE PORTUGAL LABORATORIOS LDA - Rua Dionisio Saraiva , Lote 1, 1° Andar, Porta 2 -
2080-104 Almeirim - PORTUGAL

Officina di Produzione :

SOFARIMEX INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTD- Avenida das Indústrias Alto de Lolaride -
Aigualva - 2735 Cacém - PORTUGAL

Rappresentante per la vendita in Italia :

VIRBAC S.r.l. - Via Caldera, 21 - 20153 Milano

230068802-83176902