

## HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Equimax Tabs 150 mg / 20 mg rágótabletta lovaknak A:U.V.

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

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és gyártó:

VIRBAC– 1ère Avenue – 2065 m – L.I.D. – 06516 CARROS – Franciaország

### 2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Equimax Tabs 150 mg / 20 mg rágótabletta lovaknak A:U.V.

### 3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 Equimax rágótabletta (3300 mg) tartalmaz:

Ivermektin .....	20	mg
Prazikvantel.....	150	mg

Fehér, kerek, bikonkáv tablettá barna pöttyökkel.

### 4. JAVALLAT(OK)

A felsorolt galandférgek és fonálférgek kifejlett példányai és különböző fejlődési stádiumú lárvái, valamint ízeltlábúak által okozott vegyes fertőzöttség kezelésére lovakban.

#### **4Fonálférgek**

Nagy strongylidák:

*Strongylus vulgaris* (adult és az artériákban vándorló lávák)

*Strongylus edentatus* (adult és a szövetekben vándorló L<sub>4</sub> lárvák)

*Strongylus equinus* (adult)

*Triodontophorus* spp. (adult)

Kis strongylidák:

Cyathostomum: *Cylicocyclus* spp., *Cylicostephanus* spp., *Gyaloccephalus* spp. (ivarérett és a nem hipobiotikus, mukozális lárvák)

Parascaris: *Parascaris equorum* (adult és lárva)

Oxyuris: *Oxyuris equi* (adult és lárva)

Trichostrongylus: *Trichostrongylus axei* (adult)

Galandférgek: *Anoplocephala perfoliata*, *Anoplocephala magna*, *Paranoplocephala mamillana*

Kétszárnyúak: *Gasterophilus* spp. (lárva)

### 5. ELLENJAVALLATOK

Nem adható 2 hetesenél fiatalabb csikóknak.

A készítménnyel emberi fogyasztásra szánt tejet termelő lovak nem kezelhetők.

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

### 6. MELLÉKHATÁSOK

Nagyon ritkán a kezelés után fellépő kólikás tünetekről, hasmenésről és anorexiáról számoltak be, különösen erős féregfertőzöttség esetén. Nagyon ritkán allergiás tünetek - például nyálzás, nyelvödéma, csalánkiütés, tachycardia, a nyálkahártyák vérbősége és bőr alatti ödéma - alakultak ki a termék alkalmazását követően.

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

### 7. CÉLÁLLAT FAJOK

Ló

### 8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Egyszeri adagolás szájon át.

200 µg ivermektin és 1,5 mg prazikvantel/ ttkg, ami megfelel 1 tablettá/100 ttkg-nak.

Testtömeg	Adag	Testtömeg	Adag
100 kg-ig	1 tabletta	501-600 kg	6 tabletta
101-200 kg	2 tabletta	601-700 kg	7 tabletta
201-300 kg	3 tabletta	701-800 kg	8 tabletta
301-400 kg	4 tabletta		
401-500 kg	5 tabletta		

## 9. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

Az adagolás pontossága érdekében a kezelés előtt az állat testtömegét a lehető legpontosabban határozzuk meg.

Ha meghatároztuk a pontos adagot, a következőképpen alkalmazzuk a készítményt:

Tegyük a tablettát a tenyerünkbe és így kínáljuk a lónak, míg a teljes adagot el nem fogyasztotta. Kezdetben kevés eleséggel vagy jutalomfalattal kombinálva adhatjuk, így a ló szívesebben elfogadja.

Ha a ló nem fogyasztotta el a megfelelő adagot, válasszunk más kezelési módot. Ehhez kérjük állatorvos segítségét.

Kérjük állatorvos segítségét a megfelelő adag kiszámításához, valamint a megfelelő galand- és fonálféreg-fertőzöttség elleni állomány szintű védekezés megvalósítása érdekében.

## 10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Ló (ehető szövetek): 35 nap.

A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tejet termelő kancáknál nem engedélyezett.

## 11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

**Ez az állatgyógyászati készítmény nem igényel különleges tárolási körülményeket.**

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül lehet felhasználni.

A közvetlen csomagolás első felbontása utáni lejárati idő: 12 hónap.

## 12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

### Különleges figyelmeztetések az állatokon való alkalmazáshoz

Az avermektinek iránti intolerancia előfordulhat egyes nem célállat fajokban. Intoleranciát jelentettek kutyák (elsősorban skót juhász, bobtail, illetve a rokon és keresztezett fajták), valamint vízi és szárazföldi teknősök esetében. Az ivermektin mérgezés megelőzése érdekében nem szabad megengedni, hogy a kutyák vagy a macskák lenyeljék a tablettákat, vagy hozzáférhessenek a felbontott csomagoláshoz.

### Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Alkalmazás után alaposan mossunk kezet. Kerüljük a készítmény szembe jutását. Szemirritáció esetén forduljunk orvoshoz. A kezelés során dohányozni, enni és inni tilos. Véletlen lenyelés esetén orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását.

### Különleges figyelmeztetések az egyes célállat fajokra vonatkozóan

A következő esetekben fokozódik a rezisztencia kialakulásának veszélye, ami a kezelés sikertelenségét okozhatja:

- Az egy adott csoporthoz tartozó anthelmintikumok gyakori, ismételt használata, hosszú időn keresztül
- Aluldozozás, amit a testtömeg alulbecslése, a nem megfelelő gyógyszerbeadás vagy az adagolóeszköz (ha van) kalibrálásának elmaradása okozhat.

Az anthelmintikumokkal szembeni rezisztencia gyanúja esetén kiegészítő vizsgálatokat kell végezni (pl. a bélsárral ürített peték számának csökkenését vizsgálva). Ha az eredmény(ek) megerősíti(k) a rezisztencia gyanúját egy bizonyos anthelmintikummal szemben, egy másik hatástani csoportba tartozó, más hatásmechanizmusú szert kell alkalmazni.

Már több (EU) országból is jelentették a *Parascaris equorum* ivermektinnel szembeni rezisztenciáját lovagnál. Ezért ezt a készítményt a fonálféreg gyógyszerérzékenységére vonatkozó országos (regionális, telepi) járványtani információk és az anthelmintikumokkal szembeni rezisztencia további terjedését megakadályozó ajánlások alapján kell alkalmazni.

A készítmény biztonságosan alkalmazható tenyészcsődörök esetében.

### Túladagolás

Csikók esetében a megállapított dózis 5-szörös túladagolásának következményeit vizsgálták, káros hatás nem jelentkezett.

Egy hasonló állatgyógyászati termékkel (EQUIMAX belsőleges gél) végzett toleranciavizsgálatok során vemhes és tejelő kancákat kezelték a készítmény javasolt dózisának háromszorosával, 14 napos időközzel, a vemhesség, valamint a szoptatás teljes időtartama alatt. Vetélés nem fordult elő, káros hatást nem észleltek a vemhesség alatt és az ellés utáni időszakban, illetve a kancák általános állapotában és a csikók esetében sem jelentkeztek rendellenességek.

Egy hasonló állatgyógyászati termékkel (EQUIMAX belsőleges gél) végzett toleranciavizsgálatok során tenyészcsovdöröket kezeltek a javasolt dózis háromszorosával. Az állatok általános állapotára és szaporodásbiológiai teljesítményére vonatkozó káros hatás nem volt megfigyelhető.

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

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni. HALAKRA ÉS VÍZI ÉLŐLÉNYEKRE KIFEJEZETTEN VESZÉLYES, a készítmény vagy csomagolóanyaga nem kerülhet természetes vizekbe.

**14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA**

2010. október 6.

**15. EGYÉB INFORMÁCIÓK**

1, 2, 12, 40 vagy 48 db, egyenként 8 db tablettát tartalmazó, gyermekzárral ellátott polipropilén tubust tartalmazó doboz.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszserelés kerül kereskedelmi forgalomba.