



Imochem

NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA LEK

VOJVODINA LEK DOO, Temerinski put 93, Novi Sad

NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

Interchemie werken "De Adelaar" Eesti AS, Vanapere Tee 14, Viimsi, Estonija

IME LEKA

Imochem

85 mg/mL

rastvor za injekciju

za goveda i pse

imidokarb

KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV LEKA

1 ml rastvora za injekciju sadrži:

Aktivna supstanca:

Imidokarb 85 mg.

(u obliku 121.15 mg imidokarb-dipropionata)

Pomoćne supstance:

Propionska kiselina, voda za injekcije

Bistar, svetlo-žuti rastvor

INDIKACIJE

Lečenje i preveniranje babezioze kod goveda i pasa.

KONTRAINDIKACIJE

Lek ne aplikovati intravenski.

Lek ne primenjivati istovremeno sa drugim lekovima koji inhibiraju acetilholin-esterazu.

NEŽELJENA DEJSTVA

Kod životinja se nakon aplikacije leka mogu pojaviti holinergički simptomi, gastrointestinalnog (povraćanje, kolike, hipersalivacija) i neuromuskularnog porekla (tremor, konvulzije), te bol (na mestu aplikacije), hipertermija, znojenje i prostracija. Holinergički simptomi se mogu ublažiti primenom atropin-sulfata.

CILJNE VRSTE

Goveda i psi

DOZIRANJE I NAČIN PRIMENE

Lek se aplikuje jednokratno intramuskularno ili subkutano u dozi koja iznosi:

Goveda:

Lečenje - 0.85 mg imidokarba /kg t.m.,

(ekv. 1 mL na 100 kg t.m.)

Preventiva - 2.125 mg imidokarba /kg t.m.,

(ekv. 2.5 mL na 100 kg t.m.)

Lek se aplikuje duboko intramuskularno ili subkutano u predelu vrata ili buta.

Psi:

Lečenje - 2.125 mg imidokarba /kg t.m.,

(ekv. 0.25 mL na 10 kg t.m.)

Preventiva - 4.25 mg imidokarba /kg t.m.

(ekv. 0.5 mL na 10 kg t.m.)

UPUTSTVO ZA PRAVLNU UPOTREBU LEKA

Lek se aplikuje jednokratno, intramuskularno ili subkutano.

KARENCA

Goveda:

Meso i jestivat kiva: 213 dana.

Mleko: 21 dan.

POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE LEKA

Čuvati van domašaja dece!

Rok upotrebe: 2 godine

Rok upotrebe leka nakon prvog otvaranja: 28 dana.

Lek čuvati u originalnom pakovanju, na temperaturi do 25 °C, zaštićen od svetlosti.



Imochem

POSEBNA UPOZORENJA

Za primenu na životinjama.

Imidokarb je potentni inhibitor holinesteraze.

Doze se razlikuju u zavisnosti od vrste životinja i indikacija.

U svim slučajevima doze treba prilagoditi tačnoj telesnoj težini životinje.

Posebne mere opreza pri upotrebi leka kod životinja

Ne aplikovati lek intravenski.

Tačno slediti preporučene doze i izbegavati istovremenu upotrebu drugi antiprotozoalnih supstanci. Aplikacija leka, (naročito u većim preporučenim dozama), može biti bolna, te dovesti do burnih reakci kod životinja. Ove reakcije su naročito izražene kod nekih rasa pasa.

Kod pasa sa oštećenjem pluća, jetre ili bubrega, lek davati nakon što odgovorni veterinar izvrši procen prednosti irizika davanja leka.

Posebna upozorenja za osobe koje daju veterinarski lek životinjama

Pri radu sa ovim lekom potrebno je koristiti zaštitnu odeću i rukavice. Pri radu sa ovim lekom ne treba, jesti, piti ili pušiti. Ukoliko lek dođe u kontakt sa kožom ili očima, odmah iste isprati sa većom količinom vode. Aplikacija leka, (naročito u većim preporučenim dozama), može biti bolna, te dovesti do burnih reakcija kod životinja. Ove reakcije su naročito izražene kod nekih rasa pasa. Paziti da ne dođe do akcidentnog samoubrizgavanja. Posle upotrebe leka oprati ruke.

Obavezno potražiti pomoć lekara ukoliko se pojave simptomi antiholinesteraznih efekata.

Upotreba tokom graviditeta i laktacije

Kako bezbednost primene ovog leka nije dokazana kod gravidnih životinja, kod ove kategorije ga ne treba primenjivati.

Bezbednost leka nije dokazana ni kod štenadi.

Studije na laboratorijskim životinjama nisu pokazale nikakve teratogene efekte. Bezbednost proizvoda nije proučavana kod ciljnih vrsta. Upotreba proizvoda kod gravidnih životinja zavisi od procene koristi /rizika od strane veterinara.

Interakcije

Ne primenjivati istovremeno sa blokatorima holinesteraze.

PREDOSTROŽNOSTI KOD ODLAGANJA I UNIŠTAVANJA LEKA

Neiskorišćeni lek ili ostatak leka uništavaju se u skladu sa važećim propisima.

DATUM ODOBRENJA TEKSTA ZA KORISNIKA

26.07.2019.

OSTALI PODACI

Pakovanje:

Unutrašnje pakovanje leka:

Bočica od obojenog stakla (hidrolitička grupa II), zatvorena bromobutil čepom (tip I) i aluminijumskom kapičicom.

Spoljasnje pakovanje leka:

Sloziva kartonska kutija koja sadrži jednu bocicu sa lekom i Uputstvom za lek

Režim izdavanja: Lek se može izdavati samo na recept veterinara.

ATCvet kod: QP51AE01

Broj i datum izdavanja dozvole:

323-01-00223-18-002 od 26.07.2019



Interchemie werken De Adelaar Eesti AS
Vanapere Tee 14, Viimsi, Estonia

Holland