

Esta ficha técnica contiene información general. Contacte con su representante local de ECO para la información específica de su país.



ECOMECTIN® 0,5% POUR-ON GANADO VACUNO

Presentación

Ecomectin® 0,5% es una solución pour-on incolora y transparente para el ganado vacuno.

Contiene 5 mg/ml de ivermectina. Los excipientes incluyen 10 mg/ml de alcohol de bencilo.

Indicaciones

Ganado vacuno

Para el tratamiento de las infecciones causadas por los siguientes parásitos

Lombrices gastrointestinales

Haemonchus placei (adultos y L4 4)

Ostertagia ostertagi (adultos y L4, incluidas las larvas inhibidas)

Trichostrongylus axei (adultos y L4)

Trichostrongylus colubriformis (adultos y L4)

Cooperia punctata (sólo adultos)

Cooperia oncophora (sólo adultos)

Strongyloides papillosus (sólo adultos)

Oesophagostomum radiatum, (adultos y L4)

Lombrices pulmonares (adultos y L4) – *Dictyocaulus viviparus*.

Tábanos (estadios parasíticos) – *Hypoderma bovis*, *Hypoderma lineatum*.

Ácaros de sarna – *Sarcoptes scabiei var. bovis*. El producto también puede utilizarse para reducir la infección de los ácaros de sarna *Chorioptes bovis*, aunque puede ser que la eliminación completa no se produzca.

Piojos chupadores y mordedores – *Linognathus vituli*, *Haematopinus eurytarnus*, *Bovicola (Damalinia) bovis*.

Ecomectin® Pour-On Ganado vacuno posee una actividad persistente frente a infecciones adquiridas por

- *Trichostrongylus axei* y *Cooperia spp.* hasta 14 días después del tratamiento, pero únicamente en el caso del tratamiento en grupos;
- *Ostertagia ostertagi* y *Oesophagostomum radiatum* hasta 21 días después del tratamiento;

Esta ficha técnica contiene información general. Contacte con su representante local de ECO para la información específica de su país.

- *Dictyocaulus viviparus* hasta 28 días después del tratamiento.
También posee una actividad persistente frente a la mosca de los cuernos (*Haematobia irritans*) hasta 28 días después del tratamiento; tiene una eficacia parcial frente a *Haematobia irritans* que puede durar hasta 35 días después de la aplicación.

Posología y forma de administración

Determine el peso corporal con la mayor precisión posible antes de calcular la dosis.

Posología:

1 ml por 10 kg de peso corporal (en base al nivel de dosis recomendado de 500 microgramos por kg de peso corporal).

Administración:

Aplicación tópica.

La formulación debe ser aplicada en 2 franjas paralelas, una a cada lado de la línea media dorsal/columna vertebral (espinazo) desde la cruz hasta la grupa. Los envases de 250 ml y de 1,0 litro deben utilizarse con el equipo de administración adecuado.

Instrucciones de uso de la cámara dispensadora:

- a) Introduzca el extremo del tubo de baño en la base del vaso medidor con el extremo ranurado hacia la parte inferior del envase.
- b) Retire el tapón de envío del envase.
- c) Enrosque el tapón medidor en el envase.
- d) Elija la dosis correcta girando el tapón de ajuste en cualquier sentido para posicionar el indicador de dosis en la dosis apropiada.
- e) Apriete ligeramente el frasco para llenar hasta el nivel (cualquier exceso volverá al frasco) y a continuación vierta y aplique la dosis a lo largo de la línea media del animal.

Contraindicaciones, advertencias, etc.

Periodo de retiro

Carne y vísceras: 31 días.

Leche: No está permitido el uso en vacas en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano. No usar en vacas lecheras secas, incluyendo novillas lecheras gestantes en los 60 días anteriores a la fecha prevista para el parto.

Advertencias para el usuario

- Puede ser irritante para la piel y los ojos de los seres humanos y el usuario debe tener cuidado de no aplicárselo a sí mismo ni a otras personas.
- Los usuarios deben llevar guantes de goma, botas, gafas y un impermeable cuando apliquen el producto. Toda la ropa protectora deberá lavarse después del uso.
- Ya que el producto puede absorberse a través de la piel, en caso de contacto cutáneo accidental lávese inmediatamente la zona afectada con agua y jabón.

Esta ficha técnica contiene información general. Contacte con su representante local de ECO para la información específica de su país.

- En caso de exposición ocular accidental, aclárese inmediatamente los ojos con abundante agua y acuda a un médico.
- No fume, coma o beba cuando esté manipulando el producto.
- Lávese las manos después del uso.
- Utilícese únicamente en zonas bien ventiladas o al aire libre.
- Altamente inflamable, mantener alejado de fuentes de calor, chispas, llamas vivas y otras fuentes de ignición.

Precauciones farmacéuticas

No conservar a temperatura superior a 25°C.

Proteger de la luz directa.

Conservar en el envase original perfectamente cerrado.

Si se conserva a una temperatura inferior a 0°C, Ec omectin® Pour-On Ganado vacuno podrá tener un aspecto turbio. Si se deja calentar a temperatura ambiente recobrará el aspecto normal sin que se vea afectada la eficacia.

Periodo de validez: 36 meses.

Después de abierto el envase: 6 meses.

Precauciones generales

No trate al ganado vacuno con la piel húmeda.

No trate al ganado vacuno si se esperan lluvias, ya que la lluvia puede reducir la eficacia si han pasado menos de 2 horas desde la aplicación del tratamiento.

No aplique el producto en zonas de la piel con sarna u otras lesiones o en zonas contaminadas con fango o estiércol.

Para evitar las reacciones secundarias debidas a la muerte de las larvas de *Hypoderma* en el esófago o en el espinazo, se recomienda administrar el producto al final de la actividad del tábano y antes de que las larvas alcancen los lugares de descanso.

El producto está formulado para la aplicación tópica a ganado vacuno específicamente. No debe administrarse a otras especies ya que podrían producirse reacciones adversas severas. Se han comunicado casos de intolerancia con desenlace mortal en perros, especialmente en Collies, Antiguo pastor inglés y razas y cruces relacionados, al igual que en tortugas acuáticas o terrestres. No debe permitirse que estas especies entren en contacto con este producto.

Se recomienda tratar a todos los animales de una manada o grupo.

El desprendimiento de huevos de nematodos puede continuar durante algún tiempo después del tratamiento.

El uso frecuente y repetido puede dar lugar al desarrollo de resistencia. Es importante administrar la dosis correcta a fin de minimizar el riesgo de resistencia.

Para evitar la administración de una dosis insuficiente, se debe agrupar a los animales conforme a su peso corporal y administrar la dosis correspondiente al animal más pesado del grupo.

Cierre el envase después del uso.

Manténgase fuera del alcance y la vista de los niños. Únicamente para uso veterinario.

Esta ficha técnica contiene información general. Contacte con su representante local de ECO para la información específica de su país.

Sumamente peligroso para los peces y la vida acuática. No contaminar las aguas superficiales o arroyos con el producto o el envase utilizado.

Eliminación del envase

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas nacionales.

Tamaño del envase

Frasco de 250 ml de polietileno de alta densidad fluorado y de color blanco con un tubo de extracción y un dispositivo medidor.

Frasco de 1,0 L de polietileno de alta densidad fluorado y de color blanco con un tubo de extracción y un dispositivo medidor.

Mochila de 2,5 L de polietileno de alta densidad fluorado y de color blanco con una correa de polipropileno y un tapón con válvula.

Frasco pour-on de 250 ml de polietileno de alta densidad fluorado y de color natural con una cámara interna de calibración graduada.

Mochila de 5 L de polietileno de alta densidad fluorado y de color blanco con una correa de polipropileno y un tapón con válvula.

Cierre: Tapón de rosca de polipropileno de color blanco.

Es posible que no se comercialicen todas las presentaciones.

Información adicional

No combine el tratamiento de ivermectina con vacunas contra las lombrices pulmonares. Si van a recibir tratamiento animales vacunados, no deberá administrarse el tratamiento en los 28 días anteriores o posteriores a la vacunación.

En ensayos con hasta 3 veces las dosis recomendadas no se observaron signos de toxicidad.

Los síntomas clínicos de la toxicidad causada por la ivermectina incluyen ataxia y depresión.

No se ha identificado ningún antídoto. En caso de sobredosis, se administrará tratamiento sintomático.

Este producto se ha formulado en el Reino Unido.

ECO Animal Health
PO Box 47542
London N14 6WS
Reino Unido

Tel: +44 (0)208 447 8899
Fax: +44 (0)208 447 9292
Sitio web: www.ecoanimalhealth.com