

Gardal 10%

Gardal 10%, suspensie orala pentru bovine si ovine

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICĂRE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

MSD Animal Health
Wim de Körverstr. 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

Producător pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.r.L.,
Via Nettunense Km 20, 300 I – 04011 Apprilia,
Italy.

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Gardal 10%, suspensie orala pentru bovine si ovine
Albendazol sulfoxid

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 ml suspensie contine:

Substanță activă:

Albendazol sulfoxid 100 mg

Excipienți:

Acid benzoic 1,8 mg
Sorbit de potasiu 1,5 mg

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

În tratamentul și controlul infestațiilor cauzate de nematodele gastrointestinale și cestode, de viermii lungi, precum și în infestațiile hepatice datorate trematodelor la ovine și bovine. Gardal are acțiune ovidică în fascioloză.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu exista.

6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine si ovine

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Doza de rutina a tratamentului împotriva nematodelor gastrointestinale, cestodelor și infestațiilor respiratorii (*Dictyocaulus*) este de 3,8 – 7,5 mg albendazol sulfoxid / kg greutate corporală (GC), corespunzând cu 1,5 – 3 ml / 40 kg GC.

Pentru tratamentul infestațiilor respiratorii (*Muellerius*, *Protostrongylus*) sau fascioloza (trematode) doza standard este de 7,5 – 10 mg albendazol sulfoxid / kg greutate corporală (GC), corespunzând cu 3 – 4 ml / 40 kg GC.

Paraziți	Gardal 10%	Mod de administrare
Nematode gastrointestinale și cestode. Infecții respiratorii (<i>Dictyocaulus</i>)	1,5 – 3 ml/40 kg	Oral
Infecții respiratorii (<i>Muellerius</i> , <i>Protostrongylus</i>) Fascioloză	3 – 4 ml/40 kg	Oral

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Suspensia trebuie să fie agitată bine înainte de utilizare și se utilizează fără a se dilua.
Poate fi administrat cu orice aparat standard de dozare sau echipamente de administrare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 8 zile (oaie); 21 zile (vacă)

Lapte: 3 zile (6 mulsori).

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se proteja de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Acest produs nu se administrează la oi în prima lună de gestație.

Atenționări care ar trebui să fie luate pentru a evita următoarele practici, deoarece acestea duc la creșterea riscului de dezvoltare a rezistenței și ar putea duce în cele din urmă în terapia ineficientă:

- Utilizarea prea frecventă sau repetată a antihelminticilor din aceeași clasă, pe o perioadă lungă de timp
- Subdozarea care ar putea fi datorată evaluării greșite a greutății corporale, administrării greșite a produsului sau prin necalibrarea dispozitivului de dozare (dacă s-a utilizat).

Cazurile clinice suspectate de rezistență la antihelmintice ar trebui investigate ulterior utilizând teste corespunzătoare (e.g. Testul de reducere al numărului de ouă în fecale). Atunci când rezultatele testelor sugerează apariția rezistenței la un anumit antihelmintic, se va utiliza un antihelmintic ce aparține altei clase farmacologice de antihelmintice cu un mod de acțiune diferit.

În cazul nematodelor gastrointestinale la bovine și ovine fost raportată rezistența la benzimidazoli. Prin urmare, utilizarea acestui medicament trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale cu privire la sensibilitatea nematodelor și recomandări privind modul de selecție al rezistenței antihelmintice.

Pentru a asigura o administrare corectă, greutatea corporală ar trebui să fie determinată cât mai precis posibil.

Contactul direct cu pielea trebuie redus la minimum.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Recipiente din plastic de 1 L si 2,5 L

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.
