

UPUTA O LIJEKU
ABANTEL 500mg/20mg tableta za ovce
Za upotrebu u veterinarstvu

IME LIJEKA

ABANTEL 500mg/20mg tableta za ovce
klozantel, abamektin

KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

1 tableta sadržava:

Djelatne tvari:

Klozantel (kao natrij)	500 mg
Abamektin	20 mg

Pomoćne tvari:

Laktoza monohidrat, pšenični škrob, saharoza, natrijev laurilsulfat, askorbinska kiselina, mikrokristalna celuloza, talk, magnezijev stearat, koloidni hidrirani silicijev dioksid

INDIKACIJE

Suzbijanje invazija ovaca metiljima (*Fasciola hepatica*), želučano-crijevnim i plućnim oblicima, ovčijim štrkom (*Oestrus ovis*), krpušom (*Melophagus ovinus*) i šugarcima (*Psoroptes ovis*).

KONTRAINDIKACIJE

Ne davati životinjama čije se mlijeko koristi za prehranu ljudi i životinja koje služe u ishrani ljudi, posebno njihovog podmlatka.

Ne davati istodobno s organoklornim spojevima.

DJELOVANJE

Abamektin je avermektinski endektocid koji djeluje anthelmintički (antinematodno) na endoparazite, i antiartropodno (insekticidno i akaricidno) na ektoparazite u malih preživača.

Abamektin stimulira oslobađanje gama-aminomaslačne kiseline (GABA) koja koči prijenos živčanih impulsa, čija je posljedica paraliza i smrt oblića (nematoda), kukaca (insekata) i krpelja. Ne prolazi kroz krvno-moždanu barijeru toplokrvnih životinja.

Klozantel natrij je derivat salicilanilida. Može se svrstati i u skupinu endektocida jer djeluje anthelmintički (antitrematodno i antinematodno) i antiartropodno (insekticidno i akaricidno na nametničke kukce) na endoparazite i ektoparazite u malih preživača. Mehanizam njegova djelovanja na *Fasciola* spp. temelji se na prekidanju oksidativne fosforilacije i kočenju sukcinat-dehidrogenaze i fumarat-reduktaze. Veže se na albumine plazme, a izlučuje sporo putem žuči. Ima dugotrajno zaštitno djelovanje u ovaca (do 30-40 dana protiv *Ostertagia* spp. i *Haemonchus* spp.).

Kombinacijom abamektina i klozantela postiže se jači antiparazitni učinak i širi raspon djelovanja na trematode (metilje): *Fasciola hepatica* i *F. gigantica* (odrasli oblici: 97-100 %, ličinke od 6 do 8 tjedana: 91-95 %; ličinke od 5 tjedana: 91 %); gastrointestinalne i plućne nematode (plućni crvi) – *Haemonchus contortus*, *Ostertagia circumcincta* (uključivši njihove inhibirane stadije ličinke); njihovih sojeva koji nisu osjetljivi na benzimidazol; *Chabertia ovina*, *Strongyloides papillosus*, *Trichostrongylus axei*, *T. colubriformis* (odrasli oblici), *Cooperia annulata*, *Oesophagostomum dentatum*, *O. columbianum*, *Nematodirus spathiger*, *N. filicollis*, *Trichuris ovis*, *Dictyocaulus filaria* (odrasli oblici i ličinke četvrtog stadija) i *Protostrongylus rufescens* (odrasli oblici). Djeluje insekticidno na *Oestrus ovis* (ličinke svih stadija) i *Melophagus ovinus*.

NEŽELJENA DEJSTVA

Nisu poznate.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br. 15/98 i 70/80).

CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Ovce.

DOZIRANJE ZA SVAKU CILJNU VRSTU ŽIVOTINJA, NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE

Doziranje

Ovce: 1 tableta na 50 kg tjelesne težine.

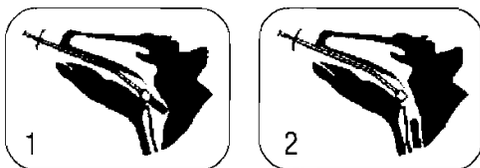
Način primjene

Peroralno, aplikatorom, u proljetnom razdoblju (prije nego što životinje krenu na ispašu) i u jesen.

Ako je potrebno liječenje se može ponoviti nakon 14 dana. Maksimalni broj tretmana po sezoni je dva, odnosno lijek se može primijeniti najviše četiri puta godišnje – dva puta u proljeće sa 14-dnevnim razmakom između dva tretmana, te ponovno dva puta u jesen s 14-dnevnim razmakom između dva tretmana.

UPUTSTVO ZA PRAVILNU PRIMJENU LIJEKA

Peroralno, aplikatorom.



KARENCIJA

Meso, organi i jestiva tkiva

Jednokratna primjena: 21 dan

Dvokratna primjena: 35 dana

Mlijeko:

Ovim lijekom se ne smiju tretirati ovce čije se mlijeko koristi za prehranu ljudi i životinja koje služe u ishrani ljudi, posebno njihovog podmlatka.

POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA ČUVANJE

Čuvati u originalnom pakovanju, na tamnom mjestu, pri temperaturi od 15 do 25 °C te izvan pogleda i dosega djece.

POSEBNA UPOZORENJA

Za vrijeme uporabe lijeka ne jesti, piti ni pušiti. Nakon uporabe oprati ruke vodom i sapunom.

Ako ovaj lijek dospije u oko ili na kožu, treba ih odmah isprati vodom te skinuti kontaminiranu odjeću.

Ne davati istodobno s organoklornim spojevima.

U slučaju predoziranja moguća je pojava depresije, poremećenog hoda i midrijaze.

Može se primijeniti tijekom graviditeta ovaca.

POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA ODLAGANJE NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OTPADNIH MATERIJALA, AKO IH IMA

Nema opasnosti ako se lijek koristi u skladu s uputom. Avermektini su vrlo štetni za ribe i mnoge organizme vodenih ekosustava. U skladu sa Zakonom o upravljanju otpadom ostatke lijeka i ambalažu mora se neškodljivo ukloniti, tj. ne smije ih se baciti u nadzemne ili podzemne vodotokove niti zajedno s kućim otpadom.

ROK VALJANOSTI

Rok valjanosti lijeka kada je zapakovan za prodaju: 3 godine.

Rok valjanosti prepolovljenih tableta: 1 mjesec.

BROJ I DATUM RJEŠENJA

UP-I-06-2-20/21-679/20 J.B.; od 02. juna 2020. godine

NAČIN IZDAVANJA LIJEKA

Izdaje se na veterinarski recept.

PAKOVANJE

Blister sa 10 tableta, u kartonskoj kutiji.

ATCvet kod: : QP54AA52 – abamektin u kombinaciji

NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

BIOVET AD (HUVEPHARMA EOOD)

Bugarska

NAZIV I ADRESA NOSIOCA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Genera d.o.o.

Hamdije Čemerlića 2, 71 000 Sarajevo

Bosna i Hercegovina