



PARASITICIDE



www.prolako.nl

Eraquell Tabs, 20 mg Kauwtabletten voor paarden

■ NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE

Registratiehouder en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte: VIRBAC - 1ière Avenue – 2065 m, L.I.D, 06516 Carros, Cedex, Frankrijk

■ SAMENSTELLING

Elk kauwtablet van 3300 mg bevat: Ivermectine..... 20 mg

Witte, ronde, biconcave tablet met bruine spikkels.

■ INDICATIES

Voor de behandeling van besmettingen met nematoden of arthropoden, veroorzaakt door volwassen en onvolwassen rondwormen en larven van paardenvlieg/daas (horzels) bij paarden:

Nematoden:

Grote strongyliden: Strongylus vulgaris (volwassen en arteriële larvale stadia), Strongylus edentatus (volwassen en L4 weefsel larvale stadia), Strongylus equinus (volwassen en L4 larvale stadia), Triodontophorus spp. (volwassen stadia)

Kleine strongyliden: Cyathostomum (volwassen stadia en slijmvlies stadia): Cylicocyclus spp., Cylicostephanus spp., Gyalocephalus spp.

Ascariden: Parascaris equorum (volwassen en larvale stadia).

Oxyuren: Oxyuris equi (volwassen en larvale stadia).

Trichostrongylidae: Trichostrongylus axei (volwassen stadia).

Horzels: Gasterophilus spp. (larvale stadia).

■ CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij veulens jonger dan 2 weken. Niet gebruiken bij paarden met een bekende overgevoeligheid voor een van de werkzame bestanddelen of voor een van de hulpstoffen.

■ BIJWERKINGEN

In zeer zeldzame gevallen kan bij paarden na de behandeling koliek, diarree en anorexie voorkomen, vooral wanneer sprake is van zeer ernstige worminfecties. In zeer zeldzame gevallen hebben zich allergische reacties voorgedaan na de behandeling met het middel, zoals speekselvloed, linguaal oedeem, linguale urticaria, tachycardie, congestie van slijmvliezen en subcutaan oedeem. Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiters worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

■ DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Paarden

■ DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN VAN TOEDIENING

Eenmalige orale toediening.

200 µg ivermectine per kg lichaamsgewicht, overeenkomend met 1 tablet per 100 kg lichaamsgewicht.

Voor een juiste dosering moet het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald worden.

Lichaamsgewicht	Dosering	Lichaamsgewicht	Dosering
Tot en met 100 kg	1 tablet	401-500 kg	5 tabletten
101-200 kg	2 tabletten	501-600 kg	6 tabletten
201-300 kg	3 tabletten	601-700 kg	7 tabletten
301-400 kg	4 tabletten	701-800 kg	8 tabletten

■ AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Als de juiste dosis bepaald is, moet het middel als volgt worden toegediend: Bied de tablet in de palm van de hand aan. Het paard zal makkelijker de tabletten accepteren indien telkens één tablet wordt aangeboden. Het is echter ook mogelijk meer tabletten tegelijkertijd toe te dienen. Herhaal deze handeling tot de volledige dosis is toegediend. Tijdens de eerste toediening kan de tablet aangevuld

worden met een kleine hoeveelheid voer of met een beloning om de acceptatie door het paard te verhogen. Indien de benodigde dosering niet volledig is opgenomen, dient een alternatieve behandeling te worden toegepast. Raadpleeg daarvoor uw dierenarts. De dierenarts kan advies geven over het juiste doseringsprogramma en het voorraadbeheer, ten behoeve van een optimale bestrijding van rondworm en larven van paardenvlieg/daas (horzel).

■ WACHTTERMIJN

(Orgaan)vlees: 35 dagen. Niet toegelaten voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

■ SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Geen speciale voorzorgen voor de bewaring van dit diergeneesmiddel. Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de doos. Gebruik het geopende product binnen 12 maanden. Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

■ SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren: Avermectines kunnen soms intolerantieverschijnselen veroorzaken bij non- doeldiersoorten. Gevallen van intolerantie zijn voornamelijk gerapporteerd bij Collies, Old English Sheepdogs en gerelateerde rassen of kruisingen, alsook bij land- en zeeschildpadden. Honden en katten dienen geen gemorste tabletten in te slikken of in contact te komen met de verpakking ervan, vanwege het risico van vergiftigingsverschijnselen door ivermectine. Het is mogelijk dat jonge veulens, dwergpaarden en minirassen die minder dan 50 kg wegen niet in staat zijn om tabletten in te slikken. Raadpleeg daarvoor uw dierenarts.

Waarschuwing voor de gebruiker: Na gebruik handen wassen. Vermijd contact met de ogen. Raadpleeg een arts in geval van irritatie van de ogen. Niet eten, drinken of roken tijdens het hanteren van het product. In geval van accidentele inname dient een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiters te worden getoond om te laten zien wat de persoon heeft ingenomen

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is: De volgende situaties dienen vermeden te worden, omdat zij de ontwikkeling van resistentie bevorderen en uiteindelijk kunnen leiden tot ondoeltreffendheid van de behandeling: te frequent en herhaald gebruik van anthelmintica van eenzelfde groep gedurende een langere periode, onderdosering, door onderschatting van het lichaamsgewicht, onjuiste toediening van het product of een niet of onjuist gekalibreerd doseerapparaat (indien van toepassing). Vermoedelijke klinische gevallen van resistentie tegen anthelmintica moeten nader onderzocht worden door middel van geschikte testen (bijv. Faecal Egg Count Reduction Test). Wanneer het resultaat van de test(en) duidelijk wijst op een resistentie tegen een bepaald anthelminticum, moet een anthelminticum van een andere groep en met een andere werkwijze worden toegediend. Resistentie tegen ivermectine bij Parascaris equorum bij paarden is gerapporteerd. Derhalve dient het gebruik van dit product gebaseerd te worden op nationale epidemiologische gegevens (regionaal, bedrijfsniveau) m.b.t. de gevoeligheid van nematoden en dient geadviseerd te worden hoe een verdere resistentieontwikkeling tegen wormmiddelen beperkt kan worden. Het middel is veilig voor (dek)hengsten.

Overdosering: Tolerantieonderzoek uitgevoerd met het product bij volwassen paarden met tot 5 maal de voorgeschreven dosering heeft geen schadelijke bijwerkingen aangetoond. Veiligheidsonderzoeken zijn uitgevoerd met een diergeneesmiddel dat praziquantel en dezelfde hoeveelheid ivermectine bevat (EQUIMAX orale gel), bij merries, hengsten en veulens. Toediening aan merries met drie maal de voorgeschreven dosering met een interval van 14 dagen gedurende de gehele dracht en lactatie heeft geen abortus of enig ander nadelig effect op de dracht, de geboorte en de algemene gezondheid van de merrie aangetoond, noch enige afwijking bij de veulens. Toediening aan (dek)hengsten met drie maal de voorgeschreven dosering heeft geen nadelig effect aangetoond met name op de vruchtbaarheid en de dekprestaties. Toediening aan veulens met vijf maal de voorgeschreven dosering heeft geen nadelig effect aangetoond.

■ SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIETGEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten daarvan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd. UITZONDERLIJK GEVAARLIJK VOOR VISSSEN EN ANDERE WATERORGANISMEN. Het middel dient niet in de waterloop terecht te komen, aangezien dit gevaar kan opleveren voor vissen en andere waterorganismen.

■ **DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN:** 17 juni 2009

■ OVERIGE INFORMATIE

Kartonnen doos met een inhoud van 1, 2, 12, 40 of 48 polypropyleen (PP) tubes van 8 tabletten, afsluiting met een kinderveilige dop. Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht