

INFORMAZIONE PER PROPRIETARIE E PROPRIETARI DI ANIMALI

L'informazione professionale destinata agli operatori sanitari può essere consultata sul sito

www.tierarzneimittel.ch

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Eraquell® ad us. vet., pasta per uso orale nei cavalli

1 NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE E, SE DIVERSO, DEL FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI.

Titolare dell'omologazione: Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon. Domicilio: Postfach 353, 8152 Glattbrugg

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti: Virbac, 1^{ère} avenue, 2065m – LID, 06510 Carros, France oder Sofarimex Indústria Química e Pharmaceutica LTD, Avenida das Industrias Alto de Lolaride, Agualva, 2735 Cacém, Portogallo

2 DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Eraquell ad us. vet., pasta per uso orale nei cavalli

3 PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E ALTRI INGREDIENTI

1 g di pasta contiene:

Principio attivo:

Ivermectina 18,7 mg

Pasta per uso orale.

Pasta bianca e viscosa.

4 INDICAZIONE(I)

Pasta da somministrare per bocca contro i parassiti interni ed esterni (ectoparassiti ed endoparassiti).

Eraquell pasta è efficace contro i seguenti parassiti alle dosi raccomandate nei cavalli:

Grandi strongili: vermi adulti e stadi larvali a localizzazione endoarteriosa di *Strongylus vulgaris*, stadi adulti e larvali a localizzazione tissutale di *S. edentatus* e stadi adulti di *S. equinus*. **Piccoli strongili** – inclusi i ceppi benzimidazolo-resistenti – (stadi adulti e immaturi): *Cyathostomum* spp., *Cylicocycclus* spp., *Cylicostephanus* spp., *Cylicodontophorus* spp., *Gyalocephalus* sp. e *Triodontophorus* spp., **Ossiuri** (stadi adulti e immaturi): *Oxyuris*

equi; **Ascaridi** (stadi adulti e immaturi L₃ + L₄): *Parascaris equorum*; **Trichostrongili** (stadi adulti): *Trichostrongylus axei*; **Ostertagie** (stadi adulti): *Habronema muscae*; **Filarie** (microfilarie): *Onchocerca* sp.; **Larve di gasterophili** (stadi orali e gastrici): *Gasterophilus* spp.; **Nematodi polmonari** (stadi adulti e immaturi): *Dictyocaulus arnfieldi*; **Strongiloidi** (stadi adulti): *Strongyloides westeri*; **Dermatosi** causate da larve cutanee di *Habronema* e *Draschia* spp. (piaghe estive) e microfilarie della specie *Onchocerca* (oncocerchiasi cutanea).

5 CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare in cani e gatti, poiché potrebbero verificarsi gravi effetti collaterali.

Non utilizzare in caso di ipersensibilità nota al principio attivo o un altro ingrediente.

6 EFFETTI COLLATERALI

Nei cavalli con gravi infezioni da filarie (microfilarie di *Onchocerca* sp.), sono stati osservati gonfiore e prurito in risposta al trattamento con Eraquell pasta. Queste reazioni sono molto probabilmente il risultato di una massiccia morte delle microfilarie (larve delle filarie). Può essere consigliabile un trattamento sintomatico.

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, in particolare quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicamento non abbia avuto effetto, si prega di informarne la veterinaria/il veterinario o la/il farmacista.

7 SPECIE DI DESTINAZIONE

Cavallo

8 POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Eraquell pasta è destinato alla somministrazione orale.

Viene somministrata al dosaggio raccomandato di 200 µg di ivermectina per kg di peso corporeo. Il primo segno sullo stantuffo dell'applicatore fornisce una quantità di pasta sufficiente per trattare 100 kg di peso corporeo. Ogni segno aggiuntivo corrisponde a un'unità di dosaggio di 50 kg di peso corporeo. Con l'applicatore da 7,49 g (140 mg di ivermectina), è possibile trattare un massimo di 700 kg di peso corporeo con la dose raccomandata.

Allentare l'anello di dosaggio ruotandolo di un quarto di giro e spingere verso l'alto l'albero dello stantuffo in modo che il lato dell'anello rivolto verso lo stantuffo sia all'altezza del segno del peso prescritto. Fermare nuovamente l'anello di dosaggio con un quarto di giro. Rimuovere il tappo di plastica dalla punta del boccaglio. Controllare che il cavallo non abbia più mangime in bocca. Inserire

l'applicatore nella bocca del cavallo. Spostare lo stantuffo il più avanti possibile e posizionare il medicamento alla base della lingua. Subito dopo l'applicazione, tenere la testa del cavallo sollevata per alcuni secondi.

9 AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Raccomandazione per un programma di lotta ai parassiti

Tutti i cavalli dovrebbero essere inclusi in un programma sistematico di lotta ai parassiti.

Poiché le condizioni di allevamento possono variare molto, sarà decisione del veterinario stabilire un protocollo individualizzato per ogni stalla, sulla base delle sue conoscenze epidemiologiche e con l'integrazione di regolari esami coprologici.

Va mantenuta rigorosamente una buona igiene nei pascoli. I punti che possono influenzare un programma di controllo sono i seguenti:

- frequenza di tenuta al pascolo in generale
- densità di occupazione, sistemi di pascolazione (pascolo continuo / pascolo a rotazione)
- struttura della mandria (percentuale di animali giovani)
- eliminazione degli escrementi dal pascolo
- pascolazione alternata con altre specie animali
- condizioni meteorologiche (estate secca / umida)

Le fattrici, i puledri e i cavalli di un anno devono ricevere un'attenzione particolare. Nei puledri, il primo trattamento deve essere effettuato tra la 6a e l'8a settimana di vita, seguito da ripetizioni di routine secondo necessità.

Eraquell pasta è altamente efficace contro i nematodi gastrointestinali e le larve di gasterophili nei cavalli di tutte le età. Un trattamento regolare riduce il rischio di sviluppo di arterite verminosa e coliche dovute a *S. vulgaris*. Grazie al suo ampio spettro di attività, Eraquell pasta è adatto come componente principale di un programma di trattamento alternato.

10 TEMPO(I) DI ATTESA

Tessuti commestibili: 14 giorni

Uso non autorizzato in giumente che producono latte per consumo umano.

11 PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Non conservare a temperatura superiore a 25 °C. Proteggere dalla luce.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 6 mesi (a temperatura ambiente 15 – 25 °C).

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Non usare più questo medicamento veterinario dopo la data di scadenza indicata sull'etichetta con la dicitura «EXP».

12 AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

I seguenti punti devono essere evitati perché aumentano il rischio di sviluppo di resistenza e possono compromettere il successo del trattamento: somministrazioni troppo frequenti e ripetute di antelmintici della stessa classe di farmaci per un lungo periodo di tempo e sottodosaggio possono favorire lo sviluppo di resistenza negli elminti. I casi clinici con sospetto di elminti resistenti devono essere chiariti con test adeguati. Se i risultati dei test indicano elminti resistenti, è necessario cambiare la classe del principio attivo e scegliere un principio attivo con un diverso meccanismo d'azione.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

A causa della possibile intolleranza individuale al principio attivo, è necessario evitare che cani e gatti ingeriscano accidentalmente il medicamento (ad esempio, pasta caduta dalla bocca del cavallo o sputata, contatto con applicatori vuoti o aperti).

Per il trattamento delle dermatiti estive con estese alterazioni tissutali, è necessario un ulteriore trattamento adeguato insieme all'applicazione di Eraquell Paste. Occorre inoltre considerare la possibilità di reinfezione e le misure di profilassi adeguate.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali:

Non fumare, bere o mangiare durante l'uso. Evitare il contatto con gli occhi e la pelle.

In caso di esposizione accidentale della pelle, lavarsi immediatamente con acqua e sapone. In caso di contatto accidentale con gli occhi, sciacquare immediatamente e abbondantemente con acqua e, se necessario, consultare un medico.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

Gravidanza:

Eraquell pasta può essere utilizzato nelle fattrici gravide.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Per questo medicamento veterinario non ci sono studi relativi a sovradosaggi. Eventuali conseguenze devono essere trattate con una terapia sintomatica.

13 PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI, SE NECESSARIO

Dopo la somministrazione orale, l'ivermectina viene escreta principalmente nelle feci degli animali trattati. La componente principale è il principio attivo invariato. L'ivermectina nelle feci ostacola lo sviluppo di alcune specie di fauna stercoraria (per esempio le larve di mosca e i vermi stercorari). Tuttavia, la decomposizione del letame non è ritardata.

Gli studi hanno dimostrato che l'ivermectina si lega ai componenti del suolo dopo l'escrezione e viene rilasciata così lentamente che non ci si può aspettare un trasferimento rilevante nei corsi d'acqua.

L'ivermectina è altamente tossica per i pesci e alcuni altri organismi acquatici. La contaminazione dei corsi d'acqua dovrebbe quindi essere evitata a tutti i costi. I contenitori vuoti e i residui di farmaci inutilizzati devono quindi essere smaltiti in modo innocuo.

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere alla/al propria/o veterinaria/veterinario o alla/al propria/o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14 DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

06.08.2024

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

15 ALTRE INFORMAZIONI

Presentazione del prodotto:

Scatola pieghevole con 1 applicatore di plastica di 7,49 g di pasta

Confezione con 12 applicatori di plastica di 7,49 g di pasta

Confezione con 24 applicatori di plastica di 7,49 g di pasta

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 54'943

Per ulteriori informazioni sul medicamento veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella rubrica 1.