

INFORMATION FÜR TIERHALTENDE

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

PACKUNGSBEILAGE

NOROMECTIN® Paste ad us. vet., orale Paste für Pferde und Esel

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

ufamed AG
Kornfeldstrasse 2
6210 Sursee
Schweiz

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Norbrook Laboratories Limited
Station Works
Camlough Road
Newry, Co. Down, BT35 6JP, Northern Ireland
Vereinigtes Königreich

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

NOROMECTIN® Paste ad us. vet., orale Paste für Pferde und Esel

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Wirkstoff: Ivermectin 18.7 mg/g

Ein Applikator enthält 7.49 g Paste mit 140 mg Ivermectin.

Orale Paste. Eine weisse homogene Paste.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Noromectin® Paste ad us. vet. ist ein Breitspektrum-Antiparasitikum zur oralen Anwendung bei Pferden und Eseln. Es ist in der angegebenen Dosierung zur Behandlung und Bekämpfung folgender Parasiten angezeigt:

Grosse Strongyliden, kleine Strongyliden (reife Formen), Pfiemenschwänze (reife und unreife Formen), Spulwürmer (reife und unreife L3- & L4-Formen), Haarwürmer (reife Formen), Filarien,

Zwergfadenwürmer (reife Formen), Lungenwürmer (reife und unreife Formen), Dassellarven (orale und Magenstadien).

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem sonstigen Bestandteil. Noromectin® Paste ad us. vet. ist nur zur Verabreichung an Pferde und Esel bestimmt und soll nicht bei anderen Tierarten eingesetzt werden. Nicht bei Hunden und Katzen anwenden, da schwere Nebenwirkungen auftreten können.

6. NEBENWIRKUNGEN

Bei manchen Pferden mit starkem Mikrofilarienbefall können nach Verabreichung von Ivermectin gelegentlich Reaktionen wie Schwellungen und Juckreiz auftreten. Diese verschwinden in der Regel innerhalb weniger Tage. Eine symptomatische Behandlung ist in schweren Fällen anzuraten. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Pferd, Esel

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Pferde, Esel:

Die empfohlene Dosierung beträgt 200 µg Ivermectin pro kg Körpergewicht. Jede Gewichtsmarkierung auf dem Kolben des Applikators entspricht der Menge Paste, die zur Behandlung von 100 kg Körpergewicht notwendig ist. Der ganze Applikator enthält 140 mg Ivermectin, ausreichend zur Behandlung von 700 kg Körpergewicht.

Vor der Eingabe überprüfen, ob das Tier kein Futter mehr im Maul hat. Die Paste wird verabreicht, indem die Spitze des Applikators in den Interdentalraum eingeführt und die eingestellte Produktmenge in das Maul des Tieres gespritzt wird. Nach der Verabreichung den Kopf des Tieres einige Sekunden lang hochhalten, um sicherzustellen, dass die Paste geschluckt wird.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Um einen optimalen Behandlungserfolg zu erzielen, sollten alle Tiere eines Bestandes in ein regelmäßiges Parasitenbekämpfungsprogramm einbezogen werden. Dies gilt insbesondere für

Stuten, Fohlen und Jährlinge. Bei Fohlen empfiehlt sich eine Erstbehandlung zwischen der 6. und 8. Lebenswoche, anschliessend sollten die routinemässigen Wiederholungsbehandlungen entsprechend des Infektionsdruckes durchgeführt werden.

10. WARTEZEIT(EN)

Pferde und Esel: Essbare Gewebe: 14 Tage.

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Bei Raumtemperatur lagern (15°C – 25°C). Vor Licht schützen. Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Noromectin® Paste ad us. vet. ist nur zur Verabreichung an Pferde und Esel bestimmt und soll nicht bei anderen Tierarten eingesetzt werden. Aufgrund möglicher individueller Ivermectin-Unverträglichkeit muss Hunden und Katzen eine zufällige Einnahme des Arzneimittels (z.B. aus dem Pferdemaul gefallene oder ausgespuckte Paste, Kontakt mit leeren oder abgebrochenen Injektoren) verwehrt werden. Avermectine, wie der in diesem Tierarzneimittel enthaltene Wirkstoff Ivermectin, können bei Hunden, insbesondere bei Collies, Bobtails und verwandten Rassen und Mischlingen sowie bei Schildkröten zum Tod führen.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender:

Während der Anwendung weder rauchen noch essen. Nach der Anwendung Hände waschen. Augenkontakt vermeiden.

Trächtigkeit und Laktation:

Noromectin® Paste ad us. vet. kann in jedem Trächtigkeitsstadium verabreicht werden. Ivermectin geht leicht in die Milch über. Bei der Verabreichung an laktierende Tiere könnten Reste von Ivermectin in der Muttermilch vorhanden sein. Es liegen keine Studien über den Einfluss der Aufnahme solcher Milch auf die Entwicklung von neugeborenen Fohlen vor.

Nicht anwenden bei Stuten, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Für dieses Tierarzneimittel gibt es keine Untersuchungen zu Überdosierungen. Allfällige Folgen sind symptomatisch zu therapieren.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den geltenden Vorschriften zu entsorgen. Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Ivermectin darf nicht in Gewässer gelangen, da es eine Gefahr für Fische und andere Wasserorganismen darstellen kann. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

23.04.2021

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter www.swissmedic.ch und www.tierarzneimittel.ch.

15. WEITERE ANGABEN

Schachtel mit einem Injektor à 7.49 g Paste.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 57'282

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaber in Verbindung.