

PROSPECTO:
CHANECTIN SOLUCIÓN INYECTABLE AL 1% PARA BOVINOS
Ivermectina

NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACION DE COMERCIALIZACION Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACION DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES.

Titular de la Autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea, Co, Galway
Irlanda

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea, Co, Galway
Irlanda

O

Labiana Life Sciences S.A
Venus 26, Polígono Industrial Can Parellada
08228 Tarrasa (Barcelona) España

DENOMINACION DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CHANECTIN SOLUCIÓN INYECTABLE AL 1% PARA BOVINOS
Ivermectina.

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene: 10 mg de Ivermectina (como sustancia activa) y excipientes: Glicerina y Glicerol formal.

INDICACIONES DE USO

El medicamento está indicado para el tratamiento y control efectivo de los siguientes parásitos perjudiciales del ganado vacuno, a la dosis de 1 ml por 50 kg de peso vivo (basado en la dosis recomendada de 200 microgramos de ivermectina/kg, p.v.):

Vermes redondos gastro-intestinales (adultos y larvas de cuarto estadio-L4):

Ostertagia spp (incluyendo formas inhibidas de *O. ostertagi* (adultos y L4), *Haemonchus placei*, (adultos y L4), *Trichostrongylus* spp, (adultos y L4), *Cooperia* spp, (adultos y L4), *Nematodirus* spp (adultos).

Vermes pulmonares (adultos y larvas de cuarto estadio-L4): *Dictyocaulus viviparus*.

Barros (estadios parásitos): *Hypoderma* spp.

Ácaros de la sarna: *Psoroptes bovis*, *Sarcoptes scabiei* var. *bovis*.

Piojos chupadores: *Linognathus vituli*, *Haematopinus eurysternus*.

CONTRAINDICACIONES

No administrar por vía intravenosa o intramuscular.

No usar en animales con hipersensibilidad a la sustancia activa.

Chanectin Inyectable ha sido específicamente formulado para su uso en bovinos, exclusivamente.

No usar en gatos y perros.

REACCIONES ADVERSAS

Chanectin Inyectable es bien tolerado y tiene un amplio margen de seguridad. En algunos bovinos se ha observado un malestar transitorio y de escasa incidencia consistente en una ligera inflamación del tejido en el punto de inyección después de la administración subcutánea. Estas reacciones desaparecen sin necesidad de tratamiento al cabo de 28 días

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, informe del mismo a su veterinario.

ESPECIES DE DESTINO

Bovino.

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACION

Cada ml contiene 10 mg de Ivermectina suficiente para tratar 50 kg p.v. de bovino.

Chanectin Inyectable para bovinos puede ser administrado al vacuno de carne en cualquier etapa de gestación o de la lactancia, estipulando que la leche no está destinada para consumo humano. Chanectin Inyectable debe ser administrado exclusivamente mediante inyección subcutánea a la dosis recomendada de 200 microgramos de ivermectina/kg.p.v. bajo el pliegue de la piel delante o detrás de la espalda del bovino. Esto es equivalente a 1 ml por cada 50 kg de peso vivo. El volumen administrado por punto de inyección no debería exceder los 10 ml.

INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACION

Masajear el punto de inyección después de la administración del medicamento. No está recomendada la inyección en animales mojados o sucios.

TIEMPO DE ESPERA

Carne: 49 días

Leche: No usar en vacas lecheras, ni durante el periodo de lactancia ni de secado, cuya leche se destine al consumo humano.

No usar en vacas lecheras no lactantes, incluyendo novillas gestantes, en los 60 días previos al parto.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACION

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o caja.

Periodo de validez después de abierto el envase: 28 días.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

Precauciones especiales para su uso en animales

Para evitar las reacciones secundarias debidas a la muerte de larvas de Hypoderma en el esófago o en la médula espinal, se recomienda la administración del producto al final de la actividad de los barros y antes de que las larvas alcancen sus puntos de reposo. Consulte con su veterinario el momento exacto del tratamiento.

Este medicamento veterinario ha sido específicamente formulado para su uso en bovinos, exclusivamente. No debe ser administrado a otras especies ya que pueden producirse reacciones adversas severas. Las avermectinas no son bien toleradas por algunas especies animales para las que no esté autorizado el medicamento. Se han observado graves casos de intolerancia con resultado de muerte en perros, especialmente en Collies, perros pastores ingleses y otras razas semejantes y sus cruces así como en tortugas.

La resistencia del parásito a cualquier clase de antihelmíntico puede desarrollarse después del empleo frecuente y repetido del antihelmíntico de esa clase. Es importante administrar la dosis exacta con el fin de evitar los riesgos de resistencia.

Evaluar el peso corporal con tanta precisión como sea posible antes de administrar la dosis.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales

Tomar precauciones para evitar la auto-administración; el medicamento veterinario puede causar irritación local y/o daño en el punto de inyección.

En caso de una auto-inyección accidental, acudir al médico inmediatamente y mostrarle la etiqueta, caja o prospecto del medicamento.

No fumar o comer mientras se maneja el medicamento. Lavarse las manos después de su uso.

Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

El medicamento veterinario puede ser administrado a vacas de carne en cualquier momento de la gestación o de la lactancia estipulando que la leche no está destinada para consumo humano.

No usar en vacas lecheras, ni durante el periodo de lactancia ni de secado, cuya leche se destine al consumo humano.

No usar en vacas preñadas, en los 60 días previos al parto.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

El medicamento veterinario puede ser usado, simultáneamente y sin efectos adversos, con vacunas clostridiales, aplicadas en puntos de inoculación separados.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

El medicamento no debe ser arrojado a los cursos de agua, pues puede ser peligroso para peces u otros organismos acuáticos.

Pregunte a su veterinario cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Junio 2019

INFORMACION ADICIONAL

El medicamento está disponible en formatos comerciales de 50 ml, 250 ml y 500 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos

El medicamento puede ser usado, simultáneamente y sin efectos adversos, con vacunas clostridiales, aplicadas en puntos de inoculación separados.

Uso veterinario