

ETIQUETA-PROSPECTO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA-PROSPECTO

Envases de 1 litro, 2,5 litros y 5 litros

La información del prospecto se imprimirá en el envase primario

1. Denominación del medicamento veterinario

Renomec 5 mg/ml, solución para unción dorsal continua

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo Ivermectina 5 mg/ml

Excipiente:

Azul brillante FCF (E133) 0,00724 mg/ml

Solución transparente de color azul.

3. Tamaño del envase

1 l

2,5 l

5 l

4. Especies de destino

Bovino (bovino de carne y vacas lecheras en secado)



5. Indicaciones de uso

Para el tratamiento de las infecciones por las siguientes especies de nematodos gastrointestinales, vermes pulmonares, tábanos, ácaros y piojos para bovino de carne y vacas lecheras en secado:

Nematodos gastrointestinales (adultos y cuarto estado larvario):

Ostertagia ostertagi (incluida *O. ostertagi* inhibida)

Haemonchus placei

Trichostrongylus axei

Trichostrongylus colubriformis

Cooperia spp.

Oesophagostomum radiatum

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-13-04

Strongyloides papillosus (solo adultos)
Trichuris spp. (solo adultos)

Vermes pulmonares (adultos y cuarto estado larvario):

Dictyocaulus viviparus

Vermes oculares:

Thelazia spp. (adultos)

Tábanos (estadios parasíticos):

Hypoderma bovis

H. lineatum

Ácaros:

Sarcoptes scabiei var. *bovis*

Chorioptes bovis

Piojos:

Linognathus vituli

Haematopinus eurysternus

Solenopotes capillatus

Damalinia bovis

El medicamento veterinario administrado a la dosis recomendada de 500 microgramos/kg de peso vivo posee una actividad persistente contra *Trichostrongylus axei* y *Cooperia* spp adquiridos durante los 14 días posteriores al tratamiento, sólo si todo el rebaño recibe el tratamiento de manera simultánea. También tiene una actividad persistente contra *Ostertagia ostertagi* y *Oesophagostomum radiatum* adquiridos durante los primeros 21 días posteriores al tratamiento, y contra *Dictyocaulus viviparus* (vermes pulmonares) adquiridos durante los primeros 28 días posteriores al tratamiento. También tiene una actividad persistente contra las moscas de los cuernos (*Haematobia irritans*) durante los 28 días posteriores al tratamiento; la eficacia parcial puede durar hasta 35 días después de la aplicación. En ocasiones puede observarse una actividad variable contra *Haemonchus placei* (L4), *Cooperia* spp, *Trichostrongylus axei* y *Trichostrongylus colubriformis*.

6. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

Este medicamento veterinario es sólo para su aplicación en la superficie de la piel, no administrar por vía oral ni parenteral.

No aplicar ni administrar a otras especies, ya que se podrían producir reacciones adversas graves, incluidas muertes en perros y tortugas acuáticas y terrestres.

7. Advertencias especiales

El ganado bovino

no debe recibir tratamiento cuando el pelo o la piel están mojados. La lluvia que caiga sobre el ganado bovino en las dos horas posteriores a la administración puede reducir la eficacia. Sin embargo, la eficacia del medicamento veterinario contra infecciones por *O. ostertagi* o *D. viviparus* establecidas no se ve afectada negativamente si la piel está húmeda o llueve poco después del tratamiento.

No aplicar en zonas de la piel que puedan tener costras de sarna u otras lesiones, ni en zonas contaminadas con barro o estiércol.

Se deben evitar las siguientes prácticas, ya que aumentan el riesgo de desarrollo de resistencias y, en última instancia, podrían hacer que el tratamiento no fuera eficaz:

- Uso demasiado frecuente y repetido de antihelmínticos de la misma clase durante un largo periodo de tiempo.

- Infradosificación, que puede deberse a una infraestimación del peso vivo, a una administración inadecuada del medicamento veterinario o a una falta de calibración del dispositivo de administración (si lo hubiera).

Se debe investigar la sospecha de casos clínicos de resistencia a antihelmínticos mediante las pruebas adecuadas (p.ej., pruebas de reducción del recuento de huevos en heces). Cuando los resultados de las pruebas indiquen resistencia a un antihelmíntico determinado, se deberá utilizar un antihelmíntico perteneciente a otra clase farmacológica que tenga un mecanismo de acción distinto.

Se ha notificado resistencia a la ivermectina en *Cooperia spp.* y *Ostertagia spp.* en ganado bovino dentro de la UE y se ha notificado un aumento en el porcentaje de explotaciones de ganado bovino con resistencia a la ivermectina en *Haemonchus* en ganado bovino fuera de la UE. Por lo tanto, el uso de este medicamento veterinario debe basarse en la información epidemiológica local (regional, a nivel de explotación) sobre la sensibilidad de los nematodos y en las recomendaciones relativas a cómo limitar la selección posterior en lo que respecta a la resistencia a los antihelmínticos, además de evitar la transmisión de mutaciones de resistencia entre especies.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Para evitar reacciones secundarias debido a la muerte de larvas de *Hypoderma* en el esófago o en la columna vertebral, se recomienda administrar el medicamento veterinario una vez finalizado el período de actividad del tábano y antes de que las larvas alcancen sus lugares de reposo.

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

El medicamento veterinario puede irritar la piel y los ojos de las personas, por lo que el usuario debe tener cuidado de no autoadministrárselo ni administrarlo a otras personas.

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes de goma, botas y una bata impermeable al manipular el medicamento veterinario. La ropa de protección debe lavarse después de usar.

Utilizar sólo en zonas bien ventiladas o al aire libre.

Dado que puede absorberse a través de la piel, en caso de contacto accidental con la piel, la zona afectada debe lavarse inmediatamente con agua y jabón.

En caso de exposición accidental de los ojos, aclárelos inmediatamente con agua y acuda a un médico.

Lávese las manos después de usar.

MUY INFLAMABLE.

Mantener alejado del calor, chispas, llamas abiertas u otras fuentes de ignición.

Conservar en el frasco original con objeto de protegerlo de la luz.

Mantener el frasco perfectamente cerrado.

Conservar en lugar seco.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

La ivermectina es muy tóxica para los organismos acuáticos y la fauna coprófaga. Después del tratamiento, es posible que se excrete ivermectina en concentraciones potencialmente tóxicas durante al menos 2 meses. Las heces excretadas en pastos por animales tratados pueden disminuir la abundancia de la fauna coprófaga, lo cual puede afectar a la degradación del estiércol.

En caso de que se realizaran tratamientos repetidos con ivermectina (como con medicamentos veterinarios de la misma clase de antihelmínticos), se recomienda no tratar a los animales en los mismos pastos cada estación, con el fin de permitir la recuperación de la fauna coprófaga.

Ivermectina - El ganado bovino tratado no debe tener acceso directo a estanques, arroyos ni acequias durante al menos dos meses después del tratamiento.

Gestación y lactancia:

El medicamento veterinario puede utilizarse durante la gestación y la lactancia (véase en la sección sobre los tiempos de espera los pormenores relativos al uso en vacas lecheras).

Fertilidad:

El medicamento veterinario no afecta a la fertilidad de las vacas y los toros, y puede administrarse a animales de todas las edades, incluidos los terneros jóvenes.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

El medicamento veterinario puede utilizarse simultáneamente con la vacuna contra la fiebre aftosa o la vacuna contra la clostridiosis.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Sobredosificación:

Ausencia de signos de toxicidad en dosis de hasta 5 mg/kg (10 veces la dosis recomendada).

No se ha identificado ningún antídoto.

8. Acontecimientos adversos

Bovino:

Frecuencia no conocida (no se puede estimarse a partir de los datos disponibles):
--

Irritación en el lugar de aplicación *
--

*suele desaparecer rápidamente sin tratamiento.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en esta etiqueta-prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización representante local del titular de la autorización de comercialización (encontrará los datos de contacto al final de esta etiqueta-prospecto) o mediante su sistema nacional de notificación

Tarjeta verde:
https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc.

o

NOTIFICAVET

<https://www.sinaem.aemps.es/FVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

9. Posología para cada especie, modo y vía(s) de administración
--

Para unción dorsal continua.

Posología: 500 microgramos de ivermectina/kg de peso vivo (equivalente a 1 ml del medicamento veterinario por cada 10 kg)

10. Instrucciones para una correcta administración

Administración: La formulación se debe aplicar a lo largo de la línea media dorsal en una línea fina entre la cruz y la base de la cola.

El medicamento veterinario debe utilizarse con un equipo de dosificación adecuado. Para garantizar que se administre la dosis correcta, se debe determinar el peso vivo con la mayor exactitud posible y se debe comprobar la exactitud del dispositivo de administración. Si hubiera que tratar a los animales de forma colectiva en lugar de individualmente, estos se deberán agrupar según su peso y se les administrará la dosis según corresponda, a fin de evitar una sobredosificación o una infradosificación.

11. Tiempo(s) de espera

Carne: 15 días.

No usar en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

No utilizar en vacas lecheras en periodo de secado, incluidas las novillas gestantes en los 60 días anteriores a la fecha prevista para el parto.

12. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar en el frasco original con objeto de protegerlo de la luz

Mantener el frasco perfectamente cerrado.

Conservar en lugar seco.

MUY INFLAMABLE - Mantener alejado del calor, chispas, llamas abiertas u otras fuentes de ignición.

Los frascos se deben mantener en posición vertical durante la conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

13. Precauciones especiales para la eliminación

Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua, puesto que la ivermectina es extremadamente peligrosa para los organismos acuáticos y la fauna coprófaga.

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

14. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

15. Números de la autorización de comercialización y formatos

4056 ESP

Formatos

Disponible en formatos de 1 l, 2,5 l y 5 l.
Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

16. Fecha de la última revisión de la etiqueta-prospecto

06/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Bimeda Animal Health Limited,
Unit 2/3/4 Airton Close,
Tallaght,
Dublin 24
Irlanda

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Labiana Life Sciences, S.A.,
C/ Venus 26, Terrassa,
08228 Barcelona,
España
Teléfono: +34 93 736 97 00

18. Información adicional**19. La mención “uso veterinario”**

Uso veterinario.

20. Fecha de caducidad

Exp {mm/yyyy}

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 6 meses.

Una vez abierto, fecha límite de utilización:

21. Número de lote

Lot {número}