



ECOMECTIN 0,5 % SOLUTION CUTANEE POUR BOVINS

Présentation

Ecomectin 0,5 %, Solution cutanée pour bovins, est une solution transdermique transparente incolore pour les bovins.

Elle contient 5 mg/ml d'ivermectine. Les excipients sont entre autres : 10 mg/ml d'alcool benzylique.

Indications

Bovins

Traitement des infestations par les parasites suivants :

Vers gastro-intestinaux

Haemonchus placei (forme adulte et larves de 4ème stade)

Ostertagia ostertagi (forme adulte et larves de 4ème stade, y compris les larves inhibées)

Trichostrongylus axei (forme adulte et larves de 4ème stade)

Trichostrongylus colubriformis (forme adulte et larves de 4ème stade)

Cooperia punctata (adultes seulement)

Cooperia oncophora (adultes seulement)

Strongyloides papillosus (adultes seulement)

Oesophagostomum radiatum, (forme adulte et larves de 4ème stade)

Vers pulmonaires (forme adulte et larves de 4ème stade) – *Dictyocaulus viviparus*.

Hypodermes (stades parasitaires) – *Hypoderma bovis*, *Hypoderma lineatum*.

Acariens de la gale - *Sarcoptes scabiei* var. *bovis*. Le produit peut également être utilisé pour diminuer l'infestation par l'acarien de la gale *Chorioptes bovis*, mais le parasite peut ne pas être complètement éliminé.

Poux piqueurs et broyeurs – *Linognathus vituli*, *Haematopinus eurysternus*, *Bovicola (Damalinia) bovis*.

Ecomectin Solution cutanée pour bovins possède une activité persistante contre les infestations par :

- *Trichostrongylus axei* et *Cooperia* sp. pendant 14 jours après le traitement, mais uniquement en cas de traitement de groupe ;

Cette fiche contient des informations générales. Veuillez contacter votre représentant ECO pour des informations spécifiques à votre pays.

- *Ostertagia ostertagi* et *Oesophagostomum radiatum* pendant 21 jours après le traitement ;
- *Dictyocaulus viviparus* pendant 28 jours après le traitement.

Le produit possède également une activité persistante contre les mouches des cornes (*Haematobia irritans*) pendant 28 jours après le traitement ; une activité partielle contre *Haematobia irritans* peut persister pendant 35 jours après l'application.

Posologie et mode d'administration

Le poids de l'animal doit être déterminé aussi précisément que possible avant de calculer la dose.

Posologie :

1 ml pour 10 kg de poids corporel (correspondant à la dose recommandée de 500 microgrammes par kg de poids corporel).

Administration

Pour application locale.

Le produit doit être appliqué le long de la ligne centrale du dos en une bande étroite allant du garrot à la naissance de la queue.

Les présentations de 250 ml et 1 litre doivent être utilisées avec un dispositif d'application approprié.

Mode d'emploi de l'applicateur :

- a) Insérer l'extrémité du tube plongeur dans la base du bouchon doseur, l'extrémité fendue s'adaptant sur le fond du tube.
- b) Retirer le capuchon de transport du récipient.
- c) Visser le bouchon doseur sur le récipient.
- d) Sélectionner la dose en tournant le bouchon de réglage dans un sens ou l'autre pour placer l'indicateur de dose sur la dose adéquate.
- e) Appuyer doucement sur le flacon pour remplir à niveau (tout excédant repassera dans le flacon) puis incliner le flacon et appliquer le produit le long de la ligne du dos de l'animal.

Contre-indications, mises en gardes, etc.

Temps d'attente

Viande et abats : 31 jours

Lait : Utilisation interdite chez les vaches allaitantes produisant du lait destiné à la consommation humaine. Ne pas utiliser chez les vaches laitières non allaitantes, y compris les génisses laitières gestantes, dans les 60 jours précédant le vêlage.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

- Peut être irritant pour la peau et les yeux chez l'homme ; l'utilisateur doit veiller à ne pas appliquer de produit sur lui-même ou sur d'autres personnes.

Cette fiche contient des informations générales. Veuillez contacter votre représentant ECO pour des informations spécifiques à votre pays.

- Les utilisateurs doivent porter des gants en caoutchouc, des bottes, des lunettes de protection et un vêtement étanche pour appliquer le produit. Les équipements de protection doivent être lavés après utilisation.
- En cas de contact accidentel avec la peau, une absorption cutanée peut se produire ; laver immédiatement la zone affectée à l'eau et au savon.
- En cas de contact accidentel avec les yeux, rincer immédiatement les yeux avec de l'eau et consulter un médecin.
- Ne pas fumer, boire ou manger en manipulant le produit.
- Se laver les mains après utilisation.
- N'utiliser que dans des locaux bien ventilés ou à l'extérieur.
- Très inflammable, tenir à l'écart des sources de chaleur, des étincelles, des flammes ouvertes ou d'autres sources d'inflammation.

Précautions d'emploi relatives au produit

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C .

Protéger de la lumière directe.

A conserver dans l'emballage d'origine soigneusement fermé.

Si Ecomectin Solution cutanée pour bovins est conservé à une température inférieure à 0°C, le produit peut présenter une certaine turbidité. Le réchauffement à température ambiante rétablira l'aspect normal sans affecter l'efficacité.

Durée de conservation : 36 mois.

Après première ouverture du récipient : 6 mois.

Précautions d'emploi générales

Ne pas traiter les animaux dont la peau est humide.

Ne pas traiter les animaux en cas de pluie prévue, car la pluie dans les deux heures suivant l'application peut diminuer l'efficacité.

Ne pas appliquer sur des zones de la peau présentant des lésions de gales ou d'autres lésions ou sur des zones de peau souillées par de la boue ou du fumier.

Pour éviter des effets indésirables dus à la mort des larves d'*Hypoderma* dans l'œsophage ou dans la colonne vertébrale, il est recommandé d'administrer le produit à la fin de la période d'activité des hypodermes et avant que les larves n'atteignent leurs sites de repos.

Le produit a été formulé pour une application locale chez le bovin spécifiquement. Il ne doit pas être administré à d'autres espèces car des effets indésirables graves peuvent survenir. Des cas d'intolérance à l'issue fatale ont été décrits chez le chien, notamment chez des colleys et des bobtails, chez des races apparentées et de croisements, ainsi que chez des tortues marines et terrestres. Ne pas laisser ces espèces entrer en contact avec ce produit.

Il est recommandé de traiter tous les animaux d'un troupeau ou d'un groupe.

L'excrétion des œufs de nématodes peut continuer pendant un certain temps après le traitement.

Une utilisation fréquente et répétée peut entraîner le développement d'une résistance. Il est important d'administrer la dose correcte pour minimiser le risque de résistance. Pour éviter un sous-dosage, les animaux doivent être regroupés en fonction de leur poids et la dose doit être déterminée en fonction de l'animal le plus lourd du groupe.

Cette fiche contient des informations générales. Veuillez contacter votre représentant ECO pour des informations spécifiques à votre pays.

Refermer le récipient après utilisation.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. A usage vétérinaire uniquement.

Extrêmement dangereux pour les poissons et les autres organismes aquatiques. Ne pas contaminer les eaux de surface ou les fossés avec le produit ou le récipient usagé.

Elimination des emballages

Tout produit non utilisé ou déchet dérivé du médicament doit être éliminé conformément aux exigences nationales

Présentations

Flacon en polyéthylène haute densité fluoré blanc de 250 ml avec tube de prélèvement et doseur.

Flacon en polyéthylène haute densité fluoré blanc de 1 litre avec tube de prélèvement et doseur.

Bidon portable en polyéthylène haute densité fluoré blanc de 2,5 litres avec courroie en polypropylène et bouchon ventilé.

Flacon applicateur en polyéthylène haute densité fluoré de couleur naturelle de 250 ml avec chambre de dosage graduée intégré.

Bidon portable en polyéthylène haute densité fluoré blanc de 5 litres avec courroie en polypropylène et bouchon ventilé.

Fermeture : Bouchon à vis en polypropylène blanc.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Informations supplémentaires

Ne pas associer le traitement par l'ivermectine avec une vaccination contre les vers pulmonaires. Si des animaux vaccinés doivent recevoir un traitement antiparasitaire, le traitement doit être effectué en respectant un délai de 28 jours avant ou après la vaccination.

Aucun signe de toxicité n'a été observé dans les études menées avec des doses représentant jusqu'à trois fois la dose recommandée.

Les symptômes cliniques de la toxicité de l'ivermectine sont une ataxie et une dépression. Il n'existe pas d'antidote connu. En cas de surdosage, un traitement symptomatique doit être administré.

Ce produit a été formulé au Royaume-Uni.

ECO Animal Health
PO Box 47542
Londres N14 6WS
Royaume-Uni

Tél. : +44 (0)208 447 8899
Fax : +44 (0)208 447 9292
Site web : www.ecoanimalhealth.com