

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



ECOMETIN 1,87 % PÂTE POUR CHEVAUX

Présentation

Ecomectin 1,87 %, Pâte pour chevaux, est une pâte orale pour les chevaux. Le produit contient 18,7 mg/g d'ivermectine.

Indications

Chevaux

Traitement des infestations par les parasites suivants :

- Grands strongles (adultes et stades larvaires artériels de *Strongylus vulgaris* ; forme adulte de *S. edentatus* et forme adulte de *S. equinus*.)
- Petits strongles (adultes et immatures (stade luminal)) y compris les souches résistantes aux benzimidazolés.
- *Parascaris equorum* (immatures et adultes)
- Oxyuris equi (immatures et adultes)
- *Gasterophilus sp.* (stade oral et gastrique des oestres)
- Microfilaires d'*Onchocerca cervicalis*

Posologie et mode d'administration

Posologie :

Une division de seringue de pâte pour 100 kg de poids corporel (correspondant à la dose recommandée de 200 µg d'ivermectine par kg de poids corporel). Le contenu d'une seringue (6 divisions) permet de traiter un cheval de 600 kg.

Administration :

La pâte est administrée par voie orale. Insérer la seringue dans l'espace interdenteaire et déposer la pâte sur la base de la langue.

Le produit peut être administré aux juments à tous les stades de la gestation ou de l'allaitement.

Le produit peut être administré aux poulinières et aux étalons, il n'affecte pas la fertilité.

Le produit peut être administré aux animaux de tous âges, y compris aux jeunes poulains.

Contre-indications, mises en gardes, etc.

Temps d'attente

Viande chevaline destinée à la consommation: 21 jours après le dernier traitement.

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

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

- Ne pas fumer, boire ou manger en manipulant le produit.
- Se laver les mains après utilisation.

Précautions d'emploi relatives au produit

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C .
Protéger de la lumière directe.
Durée de conservation : 36 mois.

Précautions d'emploi générales

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

Présentation

Seringues avec piston gradué en polyéthylène haute densité.
Conditionnement : 1 seringue contient 6,42 g de pâte.

Informations supplémentaires

Il n'existe pas d'interactions connues entre ce produit et d'autres médicaments.

Une utilisation fréquente et répétée peut entraîner le développement d'une résistance. Comme pour tous les antihelminthiques, le vétérinaire doit déterminer les programmes de traitement appropriés et de prévention pour obtenir un contrôle antiparasitaire adéquat et diminuer la possibilité de développement d'une résistance aux antihelminthiques.

L'utilisation du produit doit être arrêtée immédiatement en cas de signes de toxicité. Certains chevaux fortement infestés par les microfilaraires d'*Onchocerca* ont présenté un œdème et un prurit après le traitement, probablement dus à la mort d'un grand nombre de microfilaraires. Ces signes disparaissent en quelques jours mais un traitement symptomatique peut s'avérer nécessaire.

Ne pas utiliser chez les chevaux présentant une hypersensibilité à la substance active.

Ce produit a été formulé spécifiquement pour une utilisation chez le cheval uniquement. Ne pas utiliser chez le chien ou le chat car des réactions indésirables graves peuvent survenir. La teneur en ivermectine de ce produit peut entraîner des effets indésirables chez les chiens et les chats s'ils ingèrent de la pâte tombée par terre ou s'ils sont en contact avec les seringues usagées.

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

Des signes transitoires légers (ralentissement de la réaction pupillaire à la lumière et dépression) ont été observés à la dose de 1,8 mg/kg (soit 9 fois la dose recommandée). Les autres signes observés à des doses supérieures sont : mydriase, ataxie, tremblements, stupeur, coma et décès. Les signes moins sévères ont été transitoires.

En cas de surdosage accidentel, l'administration du médicament doit être arrêtée immédiatement. Sinon, le traitement est symptomatique.

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