

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

Virbamec F oplossing voor injectie

2. Samenstelling

Per ml:

Werkzame bestanddelen:

| | | |
|-------------|-----|----|
| Ivermectine | 10 | mg |
| Clorsulon | 100 | mg |

Hulpstof:

| | | |
|-----------------------|-----|----|
| Propyl gallate (E310) | 0,2 | mg |
|-----------------------|-----|----|

Heldere, lichtgele en licht viskeuze oplossing.

3. Doeldiersoort(en)

Rund.

4. Indicaties voor gebruik

Ter behandeling van gemengde besmettingen met trematoden en nematoden of arthropoden, veroorzaakt door volwassen en onvolwassen rondwormen, longwormen, horzels, mijten, luizen en leverbot bij runderen.

Gastro-intestinale rondwormen (volwassen en L4 larvale stadia):

Ostertagia ostertagi (incl. geïnhibeerde larvale stadia)
O. lyrata
Haemonchus placei
Trichostrongylus axei
Trichostrongylus colubriformis
Cooperia oncophora
Cooperia punctata
Cooperia pectinata
Bunostomum phlebotomum
Oesophagostomum radiatum
Strongyloides papillosus (volwassen)
Nematodirus helvetianus (volwassen)
Nematodirus spathiger (volwassen)

Longwormen (volwassen en L4 larvale stadia):

Dictyocaulus viviparus

Leverbot (volwassen):

Fasciola hepatica

Horzels (parasitaire stadia):

Hypoderma bovis

Hypoderma lineatum

Mijten:

Psoroptes bovis

Sarcoptes scabiei var. *Bovis*

Zuigende luizen:

Linognathus vituli

Haematopinus eurysternus

Het diergeneesmiddel kan ook worden gebruikt bij de bestrijding van de schurftmijt *Chorioptes bovis*, maar dan is de bestrijding mogelijk niet volledig.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij koeien die melk produceren voor humane consumptie.

Niet gebruiken bij niet-lacterende melkkoeien inclusief drachtige vaarzen binnen 60 dagen voor het kalven.

Niet gebruiken bij andere diersoorten dan runderen aangezien ernstige reacties, inclusief overlijden, kunnen optreden bijvoorbeeld bij honden.

Niet intraveneus of intramusculair toedienen.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

De volgende situaties dienen vermeden te worden, omdat zij de ontwikkeling van resistentie bevorderen en uiteindelijk kunnen leiden tot verminderde werkzaamheid van de behandeling:

- Te frequent en herhaald gebruik van anthelmintica van eenzelfde groep gedurende een langere periode.

- Onderdosering, door onderschatting van het lichaamsgewicht, onjuiste toediening van het diergeneesmiddel of een niet of onjuist gekalibreerd doseerapparaat (indien van toepassing).

Vermoedelijk klinische gevallen van resistentie tegen anthelmintica moeten nader onderzocht worden door middel van geschikte testen (bijv. Faecal Egg Count Reduction Test). Wanneer het resultaat van de test(en) duidelijke aanwijzingen geeft voor resistentie tegen een bepaald anthelminticum, moet een anthelminticum van een andere farmacologische groep en met een andere werkingwijze worden toegediend.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Verdeel de doses groter dan 10 ml over twee injectieplaatsen om het eventuele ongemak of reactie op die plaats te verminderen.

Indien dit diergeneesmiddel veelvuldig en herhaald gebruikt wordt, kan dit leiden tot resistentie.

De periode waarin de parasitaire stadia van runderhorzels behandeld worden, dient zorgvuldig gekozen te worden. Het beste moment om *Hypoderma*-infecties te bestrijden, is onmiddellijk na het uitzwermen van de horzels en voordat het dier door de larven wordt aangetast (oktober tot november). Indien *Hypoderma bovis*-larven gedood worden tijdens hun migratie door de ruggengraat, kan dit tot gevolg hebben dat het dier gaat liggen en kan zelfs tot verlamming van de achterhand leiden. Deze reacties treden voornamelijk op wanneer dieren tussen december en maart worden behandeld.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Niet roken, drinken of eten wanneer met het diergeneesmiddel wordt omgegaan.

Handen wassen na gebruik.

Vermijd huid- en oogcontact.

Voorkom zelfinjectie, het diergeneesmiddel kan irritatie en/of pijn veroorzaken op de injectieplaats.

Overige voorzorgsmaatregelen:

Avermectines kunnen overgevoeligheidsreacties veroorzaken bij andere diersoorten.

Overgevoeligheidsreacties met fatale afloop zijn waargenomen bij schildpadden en honden, met name bij collie-achtigen, Old English Sheepdogs en aanverwante rassen of kruisingen met deze rassen.

Dracht en lactatie:

Niet gebruiken bij niet-lacterende melkkoeien inclusief drachtige vaarzen binnen 60 dagen voor het kalven.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

De effecten van GABA agonisten nemen toe bij aanwezigheid van ivermectine.

Overdosering:

Na het toedienen van doseringen 40 maal de therapeutische dosering voor ivermectine bij runderen treedt een acuut toxiciteitssyndroom op met gevolgen voor het centraal zenuwstelsel dat leidt tot depressie, apathie, ataxie, liggende houding en eventueel de dood.

De behandeling dient symptomatisch te zijn.

Een dosering die een toxiciteitssyndroom veroorzaakt bij runderen is niet vastgesteld voor clorsulon.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de onverenigbaarheid, mag het middel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

7. Bijwerkingen

Rund

| |
|--|
| <p>Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens)</p> |
| <p>Ongemak¹ Zwelling op de injectieplaats², pijn op de injectieplaats^{2,3} Overgevoeligheidsreactie⁴</p> |

¹Tijdelijk.

²Reacties van weke delen, verdwenen zonder behandeling.

³Licht.

⁴Symptomatische behandeling dient te worden ingezet.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

https://www.fagg.be/nl/diergeneeskundig_gebruik/geneesmiddelen/geneesmiddelen/farmacovigilantie/melden_van_bijwerkingen

of mail: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Het diergeneesmiddel dient eenmalig en subcutaan te worden toegediend in de aanbevolen dosering van 200 µg ivermectine en 2 mg clorsulon per kg lichaamsgewicht.

Elke ml bevat 10 mg ivermectine en 100 mg clorsulon; dit is voldoende om 50 kg lichaamsgewicht te behandelen. Uitsluitend subcutaan toedienen.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

Verdeel doseringen groter dan 10 ml over twee injectieplaatsen.

Onder de losse huid achter de schouder toedienen. Gebruik hiervoor bijvoorbeeld een naald van 17 gauge, 15-20 mm en een automatische, multidosis standaardspuit of een hypodermische spuit met één dosis. Indien de voorkeur uitgaat naar een hypodermische spuit, gebruik dan een aparte steriele naald om de doseringen uit de flacon te nemen.

Dit diergeneesmiddel bevat geen antimicrobieel conserveringsmiddel. Reinig het bovenste deel van de flacon vóór het nemen van een dosis. Gebruik een droge, steriele naald en spuit.

Gebruik uitsluitend een automatische spuituitrusting voor de verpakkingen van 200, 500 en 1000 ml. Het wordt niet aanbevolen om dieren met een natte of vuile huid te behandelen.

Indien de temperatuur van het diergeneesmiddel daalt onder de 5 °C, kan dit de toediening bemoeilijken vanwege een toegenomen viscositeit. Door het diergeneesmiddel en de spuituitrusting te laten opwarmen tot 15 °C zal het veel eenvoudiger worden het diergeneesmiddel toe te dienen.

Voor andere parenterale diergeneesmiddelen dienen verschillende injectieplaatsen te worden gekozen.

Het moment waarop de dieren behandeld moeten worden, dient te worden vastgesteld op basis van epidemiologische factoren en dient per boerderij te worden bepaald. De dierenarts dient een doseringsschema op te stellen.

10. Wachtijd(en)

Vlees en slachtafval: 66 dagen.

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

Niet gebruiken bij niet-lacterende melkkoeien inclusief drachtige vaarzen binnen 60 dagen voor het kalven.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in de oorspronkelijke container.

Bescherm tegen licht.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket en de doos na Exp.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Dit diergeneesmiddel mag niet in het oppervlaktewater terechtkomen, aangezien ivermectine en clorsulon extreem gevaarlijk zijn voor vissen en andere waterorganismen. Voorkom verontreiniging van oppervlaktewater of sloten met dit diergeneesmiddel of lege flacons.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V274951

Flacons van 200 ml, 500 ml en 1000 ml.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Oktober 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Frankrijk

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Frankrijk

Lokale vertegenwoordiger(s) en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

VIRBAC BELGIUM NV
Esperantolaan 4
BE-3001 Leuven
Tél/Tel : +32-(0)16 387 260
phv@virbac.be

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.