

# SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

## 1. HEITI DÝRALYFS

Noromectin 1,87% pasta til inntöku handa hestum

## 2. INNIGHALDSLÝSING

### Virkt innihaldsefni:

Ívermektín

1,87% w/w (18,7 mg/g)

### Hjálparefni:

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

## 3. LYFJAFORM

Pasta til inntöku.

Hvít, einsleitt pasta.

## 4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

### 4.1 Dýrategund(ir)

Hestar

### 4.2 Ábendingar fyrir tilgreindar dýrategundir

Til meðferðar við eftirfarandi sníklum í hrossum:

Hringormar í maga og görnum

Stórir strongýlar (strongyles)

*Strongylus vulgaris*

fullþroska og 4. lirfustig (slagæða)

*Strongylus edentatus*

fullþroska og 4. lirfustig (vefja)

*Strongylus equinus*

fullþroska

Litlir strongýlar, fullþroska

*Cyathostomum catinatum*

*Cyathostomum pateratum*

*Cylicocyclus ashworthi*

*Cylicocyclus elongatus*

*Cylicocyclus insigne*

*Cylicocyclus leptostomum*

*Cylicocyclus nassatus*

*Cylicocyclus radiatus*

*Cylicostephanus asymmetricus*

*Cylicostephanus bidentatus*

*Cylicostephanus calicatus*

*Cylicostephanus goldi*

*Cylicostephanus longibursatus*

*Cylicostephanus minutus*

*Cylicodontophorus bicornatus*

*Gyalocephalus capitatus*

*Trichostrongylus axei*

fullþroska

*Oxyuris sequi*

fullþroska og ófullþroska

*Parascaris equorum*

fullþroska og 3. og 4. stig

Hárormar

Njálgar

Spóluormar

Iðraþráðormar	<i>Strongyloides westeri</i>	fullþroska
Hálsþráðormar	<i>Onchocera</i> spp (örþráðormar)	
Lungnaormar	<i>Dictyocaulus arnfieldi</i>	fullþroska og ófullþroska
Magahrossavembulirfur	<i>Gasterophilus</i> spp	lirfustig í munni og maga

Ívermektín verkar ekki gegn hjúpuðum lirfustigum lítilla strongýla.

#### 4.3 Frábendingar

Gefið ekki hestum sem hafa ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna. Gefið ekki hundum eða köttum þar sem alvarleg ofnæmisviðbrögð geta komið fram. Sjá jafnframt 4.11.

#### 4.4 Sérstök varnaðarorð

Dýralyfið hefur verið þróað til sértækrar notkunar handa hrossum eingöngu. Þétti ívermektíns í dýralyfinu getur valdið aukaverkunum hjá hundum og köttum ef þeir innbyrða pasta sem hefur farið til spillis eða ef dýrin komast í notaðar skammtadælur.

Eins og við á um öll ormalyf á dýralæknir að ráðleggja rétta skammtaáætlun og meðhöndlun kvikfjár til að ná fullnægjandi stjórn á sníklunum og draga úr líkum á að fram komi ormaónæmi.

#### 4.5 Sérstakar varuðarreglur við notkun

##### Sérstakar varuðarreglur við notkun hjá dýrum

Ekki er víst að önnur dýr en slík lyf eru ætluð fyrir þoli avermektína (tilkynnt hefur verið um ópolstilvik sem leiddu til dauða hjá hundum, einkum kollihundum, enskum fjárhundum og skyldum kynjum eða blendingum og hjá sund- og landskjaldbökkum).

##### Sérstakar varuðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið

Ekki má reykja eða neyta matar meðan verið er að meðhöndla dýralyfið.

Pvoið hendur eftir notkun.

Forðist að snerta augun.

#### 4.6 Aukaverkanir (tíðni og alvarleiki)

Sum hross með mikla *Onchocera* hálsþráðormasýkingu hafa fengið bjúg og kláða eftir lyfjagjöfina og er það talið stafa af því að mikill fjöldi hálsþráðorma hafi drerist.

Þessi einkenni hjaðna á nokkrum dögum en ráðlegt getur verið að veita meðferð við einkennum.

Tíð og endurtekin notkun getur leitt til að ónæmi þróist.

#### 4.7 Notkun á meðgöngu, við mjólkurgjöf og varp

Nota má dýralyfið hvenær sem er á meðgöngu.

Ívermektín berst auðveldlega í mjólk. Þegar ívermektín er gefið mjólkandi hryssum geta leifar af því verið til staðar í móðurmjólkinni. Engar niðurstöður úr rannsóknum á áhrifum mjólkurneyslu á þroska nýfæddra folalda hafa verið birtar.

Dýralyfið má ekki gefa mjólkandi hryssum sé mjólkinn nýtt til manneldis.

#### 4.8 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Engar þekktar.

## **4.9 Skammtar og íkomuleið**

Dýralyfið er gefið sem einn skammtur, 200 mikróg/kg líkamsþyngdar, til inntöku.

Gefa á pasta sem samsvarar einu bili á kvarða dælunnar á hver 100 kg líkamsþyngdar [byggt á ráðlöggjum 200 mikróg/kg (0,2 mg/kg) skammti]. Úr hverri dælu fást 140 mg af ívermektíni sem nægir til meðferðar á 700 kg líkamsþyngd. Ákvarða á þyngd hestanna nákvæmlega til þess að nota megi pastað á réttan hátt. Ekkert fóður á að vera í kjafti hestsins, svo tryggt sé að hann gleypi lyfið.

Stinga á endanum á dæluhólkinum í tannibilið (bilið milli framtanna og jaxla). Lyftið höfði hestsins strax í nokkrar sekúndur til að tryggja að hann gleypi lyfið.

Notið ekki sömu dælu til að meðhöndla fleiri en eitt dýr nema þau séu saman í hjörð eða í beinni snertingu hvort við annað á sama svæði.

Til þess að árangur verði sem bestur á að meðhöndla öll hross á sama beitarsvæði reglulega með sníklalyfjum, öll á sama tíma, og skal athyglinni sérstaklega beint að hryssum, folöldum og trippum. Folöld eiga að fá fyrstu meðferð 6-8 vikna gömul og síðan á að endurtaka meðferðina reglulega eins og við á.

Veita á endurmeðferð með tilliti til faraldsfræðilegra aðstæðna, en ekki síðar en 30 dögum eftir fyrri skammt.

## **4.10 Ofskömmutun (einkenni, bráðameðferð, móteitur), ef þörf krefur**

Vart hefur orðið við væg, skammvinn einkenni (hægari viðbrögð sjáaldurs við ljósi og þunglyndi) við stærri skammt sem nemur 1,8 mg/kg (9 sinnum ráðlagður skammtur).

Önnur merki sem sést hafa við stærri skammta eru ljósopsstæring, óregluhreyfing, skjálfti, hálfvali, dá og dauði. Vægari merki hafa verið skammvinn.

Þótt ekkert móteitur sé til getur meðhöndlun með tilliti til einkenna komið að gagni.

## **4.11 Biðtúmi fyrir afurðanýtingu**

Kjöt og innmatur: 34 dagar

Dýralyfið má ekki gefa mjólkandi hryssum sé mjólkini nýtt til manneldis.

## **5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

Flokkun eftir verkun: Sníklalyf, avermektínar , ATCvet flokkur: QP54AA01

### **5.1 Lyfhrif**

Ívermektín er 22,23-tvíhýdró afleiða avermektíns (sem er efni framleitt af *Streptomyces avermitilis*) og er gert úr 2 skyldum einingum: B1a og B1b. Það er sníklalyf sem staðfest hefur verið að drepar práðorma, skordýr og mítlá hjá miklum fjölda húsdýrategunda.

Ívermektín verkar ekki á lifrarögðu- og bandormasýkingar.

Avermektín bindast sértækt glútamatstýrðum klóríðgöngum, sem er að finna í tauga- og vöðvafrumum hryggleysingja. Við það eykst gegndræpi frumuhimnu þessara frumna fyrir klóríðjónir, sem veldur óafturkræfri tauga- og vöðvablokkun hjá sníklum, sem síðan lamast og drepast.

Efnasambond í þessum flokki geta líka milliverkað við önnur klóríðgöng sem stýrast af bindingu efna (ligand-gated), svo sem göng sem stýrast af taugaboðefninu gammaamínósmjörsýru (GABA).

Ívermektín örvar GABA-losun við taugaenda framan taugamóta (hjá práðormum) eða tauga- og vöðvamót (hjá liðdýrum) sem leiðir til lómunar og dauða viðkomandi sníkla.

Ekki hefur verið tilkynnt um ónæmi fyrir ívermektíni hjá hrossum. Þó er hugsanlegt að ónæmi geti myndast við tíða og endurtekna notkun.

## 5.2 Lyfjahvörf

Eftir að hrossum hefur verið gefinn ráðlagður skammtur til inntöku fengust eftirtalin gildi:

$C_{\text{max}}$  var 29 ng/ml,  $T_{\text{max}}$  var 7 klst., AUC nam 1485 ng/ml•klst. og  $t_{1/2}$  var 55 klst.

Ívermektíni er mjög fitusækið og á gott með að komast að sníklum. Það geymist í fitu og losnar hægt þaðan, en breytist síðan í minna fituleysanleg umbrotsefni við oxun í lifur.

Virka efnið skilst einkum út í galli og saur. Minna en 2% skiljast út með þvagi.

Ívermektíni er mjög próteinbundið og úthreinsun er hæg.

## 6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 6.1 Hjálparefni

Hýdroxýprópýl sellulósi

Hert laxerolía

Títantvíoxíð (E171)

Própýlen glýkól

Vatn fyrir stungulyf

### 6.2 Ósamrýmanleiki

Á ekki við.

### 6.3 Geymsluþol

Geymsluþol dýralyfsins í söluumbúðum: 3 ár

Stakskammtalyf. Fargið lyfjaleifum eftir notkun.

### 6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið við lægri hita en 25°C. Geymið í látið í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi.

### 6.5 Gerð og samsetning innri umbúða

Áfylltar dælur úr lágþéttni pólýetyleni, sem hver inniheldur 7,49 g af lyfinu, í öskjum með 1, 2, 10 eða 50 dælum.

### 6.6 Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar ónotaðra dýralyfja eða úrgangs sem til fellur við notkun þeirra

SÉRLEGA HÆTTULEGT FISKUM OG LÍFRÍKI VATNA. Mengið ekki yfirborðsvatn eða skurði með lyfinu eða notuðum umbúðum. Farga skal öllum ónotuðum dýralyfjum eða úrgangi vegna dýralyfja í samræmi við gildandi reglur.

## **7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Írland

## **8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

IS/2/11/011/01

## **9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 31. mars 2011.

## **10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

10. ágúst 2023.

Ítarlegar upplýsingar um þetta dýralyf eru birtar á heimasíðu Evrópsku lyfjastofnunarinnar (EMA)  
<http://www.ema.europa.eu/>.

Upplýsingar á íslensku eru á <http://www.serlyfjaskra.is>

## **TAKMARKANIR Á SÖLU, DREIFINGU OG/EÐA NOTKUN**

Á ekki við.