

# NEOMECTIN® Gel Oral para equino



Ivermectina 12 mg/g

Forma farmacéutica

Gel oral.

## DATOS CLÍNICOS

Especies de destino

Equino

Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

El producto está indicado para el tratamiento de infestaciones parasitarias en caballos debidas a:

*Grandes estróngilos*

*Strongylus vulgaris* (adultos y estadios de larva arterial)

*S. edentatus* (adultos y estadios larvarios tisulares)

*S. equinus* (adultos)

*Triodontophorus spp.* (Adultos)

*Triodontophorus brevicauda*

*Triodontophorus serratus Craterostomum acuticaudatum* (adultos)

*Pequeños estróngilos* (adulto y larvas de cuarto estadio incluyendo estirpes resistentes a benzimidazol) *Coronocyclus spp*

*Coronocyclus coronatus*

*Coronocyclus labiatus*

*Coronocyclus labratus Cyathostomum spp*

*Cyathostomum catinatum*

*Cyathostomum pateratum*

*Cylicocyclus spp*

*Cylicocyclus ashworthi*

*Cylicocyclus elongatus*

*Cylicocyclus insigne*

*Cylicocyclus leptostomum*

*Cylicocyclus nassatus*

*Cylicocyclus radiatus Cylicostephanus spp*

*Cylicostephanus asymetricus*

*Cylicostephanus bidentatus*

*Cylicostephanus calicatus*

*Cylicostephanus goldi*

*Cylicostephanus longibursatus*

*Cylicostephanus minutus*

*Cylicodontophorus spp*

*Cylicodontophorus bicornatus Gyalocephalus capitatus Parapoteriostomum spp*

*Parapoteñostomum euproctus*  
*Parapoteriostomum mettami* *Petrovinema spp*  
*Petrovinema poculatum* *Poteriostomum spp*  
*Poteriostomum imparidentatum*

*Oxiuridos* (adultos y estadios L4)

*Oxyuris equi*

*Ascáridos* (estadios adultos) *Parascaris equorum*

*Lombrices estomacales* (estadios adultos) *Trichostrongylus axei*, *Habronema muscae*

*Estrongiloides intestinales* (estadios adultos) *Strongyloides westeri*

*Nematodos de la piel* (microfilarias) *Onchocerca sp.*

*Larvas del estómago* (todos los estadios larvarios) *Gasterophilus spp.*

*Vermes pulmonares* (adultos y estadios L4) *Dictyocaulus arnfieldi*

### Contraindicaciones

No usar en potros menores de 2 semanas de edad.

No usar en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano.

No usar en caballos en caso de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

### Advertencias especiales para cada especie de destino

Algunos caballos que portan una fuerte infección de microfilarias **Onchocerca** han experimentado edema y prurito tras la dosis, lo que se interpreta como el resultado de la muerte de grandes cantidades de microfilarias. Estos signos se resuelven en unos pocos días pero puede ser aconsejable el tratamiento sintomático. Durante la curación de lesiones cutáneas producidas por **Habronema** acompañadas de importantes modificaciones tisulares, puede ser útil un tratamiento ajustado suplementario para usar este producto. También se deberán tener en cuenta las reinfecciones y las medidas preventivas.

Se debe tener cuidado para evitar las siguientes prácticas porque aumentan el riesgo del desarrollo de resistencia y podrían dar como resultado en último extremo un tratamiento ineficaz:

- Uso demasiado frecuente y repetido de anthelmínticos de la misma clase, a lo largo de un período amplio de tiempo.
- Administración de dosis demasiado pequeñas, que puede ser debida a una subestimación del peso corporal, una inadecuada administración del producto, o a una falta de calibración del dispositivo de dosificación (si existe).

Los casos clínicos sospechosos de resistencia a anthelmínticos se deberán continuar investigando usando las pruebas adecuadas (p.ej., prueba de la reducción del recuento de huevos fecales). Donde los resultados de la(s) prueba(s) sugieran fuertemente una resistencia a un anthelmíntico en particular, deberá utilizarse un anthelmíntico perteneciente a otra clase farmacológica y que posea un modo de acción diferente."

Se ha comunicado resistencia a ivermectina en *Parascaris equorum* en caballos en varios países incluyendo los de la UE. Por lo tanto el uso este producto debe estar basado en información epidemiológica nacional (regional, granja) acerca de la susceptibilidad de los nematodos y en recomendaciones sobre cómo limitar una ulterior selección de resistencia a anthelmínticos."

El producto ha sido formulado específicamente para uso sólo en caballos.

### Uso durante la gestación o la lactancia

Se puede usar durante la gestación y la lactancia.

### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Ninguna conocida.

## Posología y vía de administración

### Dosificación

Administrar por vía oral a caballos de más de 2 semanas de edad al nivel de dosis recomendado de 0,2 mg de ivermectina por kg de peso corporal como una dosis única.

### Administración

Para garantizar la administración de una dosis correcta, se debe determinar el peso corporal tan exactamente como sea posible; se deberá comprobar la exactitud del dispositivo de dosificación.

Si los animales van a ser tratados colectivamente en vez de individualmente, deben ser agrupados según su peso corporal y se les administrará la dosis como corresponda, para evitar una infra o sobredosis.

Cada jeringa contiene 120 mg de ivermectina, suficiente para el tratamiento de 600 kg de peso corporal.

Cada marca de peso en el émbolo de la jeringa suministrará suficiente pasta para tratar 60 kg de peso corporal.

La dosis calculada se proporciona ajustando el anillo sobre el émbolo de acuerdo con el peso corporal del caballo. Quite el tapón de plástico de la punta de la boquilla. Asegúrese de que el caballo no tiene comida en la boca. Inserte la jeringa en la boca del caballo en el espacio interdental. Haga avanzar el émbolo a fondo, depositando la medicación sobre la base de la lengua.

### Tiempo(s) de espera

Carne: 18 días

No usar en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano.

## DATOS FARMACÉUTICOS

### Periodo de validez

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 36 meses

Período de validez después de abierto el envase primario con el medicamento: 8 semanas

### Precauciones especiales de conservación

No conservar a temperatura superior a 25°C. No refrigerar o congelar.

### Presentaciones comerciales

Cada jeringa contiene 10 g de gel.

### Número(s) de la autorización de comercialización

2003 ESP