

FÓRMULA

Cada 100 mL contém:

Ivermectina 3,5 g
Excipiente q.s.p. 100,0 mL

INDICAÇÕES

A Ivermectina 3,5% é indicada no combate aos ectoparasitas que acometem os bovinos: carrapatos do gênero *Rhipicephalus* (*Boophilus*) *microplus* (adultos e imaturos) e larvas de *Dermatobia hominis* (berne), além de combater os nematódeos gastrointestinais do gênero *Cooperia punctata*, *C. spatulata*, *C. pectinata*, *Haemonchus placei*, *Trichostrongylus axei*, *Oesophagostomum radiatum*, *Trichuris discolor* e *Bunostomum phlebotomum*.

A fórmula tixotrópica torna-se fluida após agitação, diminuindo a viscosidade do produto e facilitando a sua aplicação. Promove também uma absorção mais lenta do produto com consequente efeito prolongado. Nas endoparasitoses, a formulação de ação prolongada, além do efeito terapêutico, exerce uma ação preventiva nas reinfestações das principais verminoses gastrointestinais. A ivermectina induz a uma paralisia tônica da musculatura dos parasitas, causando sua imobilização. Este efeito ocorre devido ao estímulo da abertura dos canais de cloro existentes nas sinapses nervosas dos vermes redondos e nas placas ou nos botões neuromusculares em artrópodes, controlados pelo Ácido Glutâmico e pelo GABA (Ácido Gama-aminobutírico). Em consequência da paralisia os parasitas morrem e são eliminados.

DOSAGEM, MODO DE USAR E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Ivermectina 3,5% é uma formulação de alta eficiência, principalmente quando inserida num programa estratégico de controle parasitário. O uso preventivo do produto é preferível ao uso apenas curativo das infestações parasitárias, evitando assim os prejuízos causados pelo parasitismo. A dose recomendada é de 700 mcg/kg, o que corresponde a 1 mL para cada 50 kg de peso, administrada por via subcutânea.

Agitar vigorosamente o frasco antes da aplicação do produto.

Utilizar sempre agulha estéril.

Os procedimentos assépticos devem ser obedecidos durante a aplicação.

CONTRAINDICAÇÕES E LIMITAÇÕES DE USO

Não aplicar em animais debilitados, exaustos, estressados ou doentes.

Não administrar em animais com hipersensibilidade conhecida ao princípio ativo do produto.

Não administrar em fêmeas prenhes/lactantes e adultos em atividade reprodutiva.

PRECAUÇÕES

Manter a embalagem fechada e protegida da luz e do calor.

Obedecer às dosagens e recomendações para uso do produto.

Aplicar somente pela via subcutânea.

Lavar as mãos após o manuseio e não fumar ou alimentar-se durante o uso do produto.

Não reutilizar as embalagens vazias.

REAÇÕES ADVERSAS

Na posologia indicada e sob orientação do Médico-Veterinário não devem ocorrer intoxicações na espécie para a qual o produto é indicado.

PRAZO DE VALIDADE

O produto é válido por 3 (três) anos após a data de fabricação.

Após a abertura do frasco todo conteúdo deverá ser utilizado em até 6 meses.

Conservar as embalagens fechadas.

Mantenha este, ou qualquer outro medicamento, fora do alcance de crianças e animais domésticos. Conservar o produto ao abrigo da luz solar e à temperatura ambiente, entre 15 °C e 30 °C.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO E APLICAÇÃO SOB ORIENTAÇÃO DO MÉDICO-VETERINÁRIO.

APRESENTAÇÕES

Cartuchos contendo frascos-ampola de 500 mL e 1 L.

Licenciado pelo MAPA desde 04/10/2010. Registrado sob o número SP 000129-0.000006.

RESPONSÁVEL TÉCNICO:

Dr. Cassio R. Murin - CRMV-SP 6473

PROPRIETÁRIO:

Sespo Indústria e Comércio Ltda.

Uma empresa do grupo Ceva Santé Animale

Rua Manoel Joaquim Filho, 303,

Santa Terezinha - Paulínia/SP - CEP 13.148-115

CNPJ: 50.464.692/0001-05

FABRICANTES:

Ceva Veterinária Ltda.

Uma empresa do grupo Ceva Santé Animale

Rod. MG 050, Km 18,5, nº 2001

Distrito Industrial - Juatuba/MG - CEP: 35675-000

CNPJ: 07.086.487/0001-16

Sespo Indústria e Comércio Ltda.

Uma empresa do grupo Ceva Santé Animale

Rua Manoel Joaquim Filho, 303, Santa Terezinha

Paulínia/SP - CEP 13.148-115

CNPJ: 50.464.692/0001-05

TICSON[®]

3.50



SOLUÇÃO INJETÁVEL
TIXOTRÓPICA



P12098 V00



7 898043 434561



CEVA SAC:

0800-770-0355

sac@ceva.com