

IVERCANIS®

Comprimidos
Ivermectina 6 mg



GENERALIDADES:

IVERCANIS é um potente Sarnicida, cujo princípio ativo é a Ivermectina, endectocida do grupo das lactonas macrocíclicas. A ação da Ivermectina contra os parasitas se relaciona à inibição da motilidade do parasito. Sabe-se hoje que essa molécula se liga seletivamente com alta afinidade aos canais de íon cloreto ligados ao glutamato nos nervos e nas células musculares dos invertebrados. Esses canais podem ocorrer bem próximo aos locais ligados ao GABA (ácido γ-aminobutírico). A Ivermectina assim como outras lactonas macrocíclicas pode potencializar a atividade do GABA nos pontos de ligação em doses maiores. Nos artrópodes o local primário de ação é a junção mio-neural, sendo o influxo de íon cloreto fator de diminuição da resistência da membrana celular com consequência a hiperpolarização do potencial de repouso das células pós-sinápticas. O resultado final é uma paralisia flácida do parasito, que perde fixação e morre. Existem também mecanismos de interferência na reprodução dos parasitos mas, isto ainda não está bem esclarecido.

FÓRMULA:

Cada comprimido contém:

Ivermectina 6,0 mg
Excipiente q. s. p. 180,0 mg

INDICAÇÕES:

IVERCANIS, tem como componente ativo a Ivermectina, um agente ectoparasiticida, indicado para o tratamento da Sarna Sarcóptica causada por *Sarcoptes scabiei* (var. *canis*).

POSOLOGIA:

Administrar por via oral, 1 comprimido contendo 6 mg de Ivermectina, para cada 30 Kg de peso corporal, (equivalente a 0,2 mg/Kg/dia), em dose única.

Em casos de infestações severas, em estágio de evolução adiantado, a dose poderá ser repetida uma ou duas vezes, com intervalos de 7 dias, a critério do Médico Veterinário, para controlar ninfas resultantes da eclosão dos ovos, não atingidos pelo tratamento inicial.

EFEITOS ADVERSOS:

Eventualmente podem ser observadas, ataxia, incoordenação, tremores, convulsões, hipersalivação, sonolência, depressão/letargia, alterações comportamentais, midríase, vômitos, diarreia e anorexia. Estes efeitos desaparecem após a suspensão temporária da droga ou redução da dosagem.

CONTRAINDICAÇÕES:

Não administrar o produto em cães da raça Collie, Pastor de Shetland, Border Collie, Old English Sheepdog, Australian Shepherd (Pastor Australiano) e nos cruzamentos destas raças. Recomenda-se o acompanhamento rigoroso das raças Galgo Afegão, Saluki, Whippet, Greyhound e Samoyed submetidos à terapia.

Há evidências de que esses animais apresentam maior sensibilidade à Ivermectina, componente ativo do IVERCANIS.

IVERCANIS não é recomendado para filhotes de qualquer raça com menos de 6 semanas de vida e em cadelas em período de gestação ou lactação.

PRECAUÇÕES:

O uso deste medicamento deve ser evitado durante a gestação, uma vez que a segurança nesses casos ainda não foi estabelecida. A Ivermectina é eliminada no leite em pequenas concentrações, portanto, IVERCANIS não deve ser administrado durante o período de lactação.

Não foram estabelecidas a segurança e a eficácia em filhotes com menos de seis (6) meses.

Recomenda-se cautela quando à administração de IVERCANIS associado com outros agentes que deprimem a atividade do sistema nervoso central.

Mantenha o produto em sua embalagem original;

Não guardar ou aplicar junto com alimentos, bebidas, medicamentos, produtos de higiene e domésticos;

Conservar em local fresco, seco e ao abrigo da luz solar direta;

Manter fora do alcance de crianças e dos animais domésticos;

INTOXICAÇÃO E SUPERDOSAGEM NOS ANIMAIS:

Em casos de intoxicação acidental podem ser observados: apatia, miotonia, dificuldade respiratória, bradicardia, redução da pressão arterial, tremores e em casos graves, espasmos musculares.

O tratamento deverá ser sintomático, uma vez que não existe antídoto específico, adotando-se medidas que visam a eliminação ou aceleração da excreção do produto, como lavagem gástrica ou uso de laxativos salinos.

APRESENTAÇÃO DISPLAYS:

Display contendo 12 cartuchos com 1 blister com 4 comprimidos cada.

Display hospitalar contendo 16 blisters com 4 comprimidos cada.

APRESENTAÇÃO CARTUCHOS: Cartucho contendo 5 blisters com 04 comprimidos cada.

Venda sob prescrição obrigatória e aplicação sob orientação do médico veterinário.

Conservar em local seco e fresco (entre 15°C e 30°C), ao abrigo da luz solar direta.

Armazenar em local específico, fora do alcance de crianças, animais domésticos.

Licenciado no Ministério da Agricultura sob nº 9.661 em 23/01/2012.

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Dr. Ronaldo Pimentel Ferreira CRMV-SP 2663

PROPRIETÁRIO: World Comércio e Indústria de Medicamentos Veterinários, Cosméticos e Limpeza Ltda
Rua Gastão Vidigal 1130 - Distrito Industrial - Bady Bassitt - SP - CEP: 15.115-000
CNPJ: 06.187.221/0001-05 - Marca Registrada - Indústria Brasileira

FABRICANTE: Vansil Indústria, Comércio e Representações Ltda.
Rua João Augusto Cirelli, 640 - CEP 13.030-020
Distrito Industrial, Descalvado - SP
CNPJ 50.472.547/0001-68

RESPONSÁVEL TÉCNICO: Alan Fiorone Kastein - CRF/SP 31.640

