

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА
КЪМ ЛИЦЕНЗ ЗА УПОТРЕБА № 0022-2446**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

АБ ВАР С

АВ VAR С

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка съдържа:

Активна субстанция:

Coumaphos 400 mg

Ексципиенти: до 70.0 g

За пълния списък на ексципиентите, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Таблетки.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Пчлени семейства.

4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

АБ ВАР С е ветеринарномедицински продукт, предназначен за профилактика и лечение на вароатоза при медоносни пчели, причинена от *Varroa destructor*.

4.3 Противопоказания

Няма.

4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Няма.

4.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Хора с установена свръхчувствителност към кумафос трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.

Кумафосът е токсичен за хора след приемане през устата. При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Да не се поглъща и да не попада по лицето и очите. По време на работа да не се яде, пие и пуши.

4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)

Няма.

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Не е приложимо.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни.

4.9 Доза и начин на приложение

Една таблетка от 70.0 g се поставя върху питите в кошера.

При пчелни кошери с по-малко от 5 рамки може да се приложи половин таблетка.

АБ ВАР С се прилага при наличие на пило в кошера.

Третирането се извършва след края на медосбора.

Процесът на разпадане на таблетката трае около 30-45 дни.

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

Не е приложимо.

4.11 Карентен срок

Мед: нула дни.

Третирането трябва да се извършва след края на медосбора.

Да не се прилага непосредствено преди и по време на медосбора.

Остатъците от поставената в кошера таблетка трябва да се отстранят най-малко 6 седмици преди началото на медосбора.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: ектопаразитициди за локална употреба, инсектициди.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: QP53A

5.1 Фармакодинамични свойства

Кумафосът е органофосфорно съединение за профилактика и лечение на паразитното заболяване вароатоза при медоносни пчели. Основното действие на кумафос е инхибирането на ензима холинестераза, като постсинаптичната акумулация на ацетилхолин повлиява нормалното предаване на импулси в нервната система на артроподите. Фазата на подчертана свръхвъзбуда и конвулсии е последвана от парализа и смърт.

След като продуктът АБ ВАР С е поставен в кошера, пчелите, в стремежа си да го почистят започват да разрушават таблетката, оставяйки открити нейните различни слоеве, съдържащи кумафос. По този начин активната субстанция се разпространява сред пчелите, като унищожава възрастните акари, които са върху пчелите. Процесът на разпадане на таблетката трае около 30-45 дни.

Така лечението обхваща най-малко два репродуктивни цикли на акарите и гарантира елиминирането и на тези паразити, които в момента на прилагане на продукта са били запечатани в килийките и са били защитени от въздействието на кумафос.

5.2 Фармакокинетични особености

Разрушаването на поставената в кошера таблетка от пчелите и контактите между тях осигуряват разпространението на кумафос в пчелното семейство. Прогресивното излагане на контакт между пчелите и различните слоеве на разпадащата се таблетка осигуряват поддържане на подходящи концентрации на кумафос в кошера за продължителен период от време и не позволява поява на резистентност при акарите към продукта.

Влияние върху околната среда

Не е установено вредно влияние върху околната среда, когато се прилага контролирано и в съответствие с указанията за употреба, но продуктът или остатъци от него не трябва да се изхвърлят във водни басейни и външната среда.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

Всяка таблетка от 70.0 g съдържа:

Hydrogenated oil	11.6 g
Corn meal	19.3 g
Sucrose	38.7 g

6.2 Основни несъвместимости

Не смесвайте с друг ветеринарномедицински продукт с холинергично действие.

6.3 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години.

6.4 Специални условия за съхранение на продукта

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се пази първичната опаковка плътно затворена.

Да се съхранява на сухо място.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Херметично затворени полиетиленови пликове, съдържащи по 10 таблетки, поставени в картонена външна опаковка.

6.6 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него трябва да бъдат унищожени в съответствие с изискванията на местното законодателство.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

СПЕКТРОМЕД ЕООД
7330 гр. Завет, ул. “Кирил и Методий“ № 5
България
Телефон: 0889 484888.;
E-mail: delo.zavetad@gmail.com

8. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

0022-2446

9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Дата на първото издаване на лиценз за употреба: 11.12.2014 г.

Дата на последното подновяване на лиценз за употреба: 25/10/2019

10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

08/2019

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА

Не е приложимо.

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР