

**Gebrauchsinformation**

**Noromectin 18,7 mg/g  
Paste zum Eingeben für  
Pferde**

**Name und Anschrift des Zulassungsinhabers und, wenn unterschiedlich des Herstellers, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist**

**Zulassungsinhaber:**  
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Rossmore Industrial Estate,  
Monaghan, Irland

**Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:**

Norbrook Laboratories Ltd.  
Station Works, Camlough Road  
Newry, BT35 6JP, Co. Down  
Vereinigtes Königreich

**Bezeichnung des Tierarzneimittels**

Noromectin 18,7 mg/g Paste zum Eingeben für  
Pferde  
Ivermectin

**Wirkstoffe und sonstige Bestandteile**

1 g Paste enthält:  
Wirkstoff:  
1,87 % w/w Ivermectin (18,7 mg/g)

Sonstiger Bestandteil:  
Propylenglycol 791,3 mg

**Stoff oder Indikationsgruppe**

Avermectine

**Anwendungsgebiete:**

Zur Behandlung und Bekämpfung der folgenden  
Endoparasiten des Pferdes:

**Magen- und Darmrundwürmer**

Große Strongyliden:  
*Strongylus vulgaris*, adulte und 4. (arterielle)  
Larvenstadien  
*Strongylus edentatus*, adulte und 4. Larvenstadien  
(Gewebe)  
*Strongylus equinus*, adulte

Kleine Strongyliden, adulte:

*Cyathostomum catinatum*  
*Cyathostomum pateratum*  
*Cylicocyclus ashworthi*  
*Cylicocyclus elongatus*  
*Cylicocyclus insigne*  
*Cylicocyclus leptostomum*  
*Cylicocyclus nassatus*  
*Cylicocyclus radiatus*  
*Cylicostephanus asymetricus*  
*Cylicostephanus bidentatus*  
*Cylicostephanus calicatus*

*Cylicostephanus goldi*  
*Cylicostephanus longibursatus*  
*Cylicostephanus minutus*  
*Cylicodontophorus bicoronatus*  
*Gyaloccephalus capitatus*

Magenfadenwürmer:  
*Trichostrongylus axei*, adulte

Pfriemenschwänze:  
*Oxyuris equi*, adulte and immature

Spulwürmer:  
*Parascaris equorum*, adulte, L3 und L4.

Zwergfadenwürmer:  
*Strongyloides westeri*, adulte

Microfilarien: *Onchocerca* spp.

Lungenwürmer:  
*Dictyocaulus arnfieldi*, adulte and immature

Magendasseln:  
*Gasterophilus* spp., alle Larvenstadien

Ivermectin ist nicht gegen enzystierte  
Larvenstadien von kleinen Strongyliden wirksam.

**Gegenanzeigen:**

Nicht bei Pferden anwenden bei denen eine  
Überempfindlichkeit gegenüber Ivermectin oder  
weiteren Bestandteilen bekannt geworden ist.  
Nicht bei Hunden und Katzen anwenden, da für  
den Wirkstoff Ivermectin schwere Fälle von  
Unverträglichkeitsreaktionen beschrieben wurden.

**Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation:**

Noromectin kann in jedem Trächtigkeitsstadium  
verabreicht werden.  
Ivermectin geht leicht in die Milch über. Bei der  
Verabreichung an laktierende Tiere könnten Reste  
von Ivermectin in der Muttermilch vorhanden sein.  
Es liegen keine Studien über den Einfluss der  
Aufnahme solcher Milch auf die Entwicklung von  
neugeborenen Fohlen vor.  
Nicht anwenden bei Stuten, deren Milch für den  
menschlichen Verzehr bestimmt ist.

**Nebenwirkungen:**

Einige Pferde, die einen schweren Befall mit  
*Onchocerca* –*Mikrofilarien* hatten, zeigten nach  
der Behandlung Ödeme und Juckreiz, wobei davon  
ausgegangen wird, dass dies das Ergebnis des  
Absterbens einer großen Anzahl von Mikrofilarien  
war. Diese Anzeichen verschwinden innerhalb  
weniger Tage, eine symptomatische Behandlung  
kann jedoch angeraten sein.  
Die häufige und wiederholte Anwendung kann zur  
Ausbildung von Resistenzen führen.



5206

**Client Artwork Approval - Proof 2 - Norbrook Designer: Eamon McAllister (28/09/2023)**

Customer ..... Elanco  
Country ..... Germany  
Product ..... Noromectin Horse Paste  
Volume ..... Insert  
Resource Code ..... (405)010076  
Revision Level ..... I05  
Pharma Code ..... 5206  
Size ..... A5  
Dimensions ..... 148 x 210mm  
Keyline (Die) Ref. .... Double-sided

**COLOURS USED:**  
 PMS Black

**PLEASE READ THIS IMPORTANT INFORMATION:** Please ensure this proof matches your artwork requirements. Please check all aspects of the proof i.e. text, fonts, spelling, colours, size, construction, copy position, barcodes, pharma codes, orientation of graphics etc. Mark clearly any amendments which you identify. Receiving the signed approval of this proof will authorise Norbrook Laboratories to proceed with your order. Norbrook Laboratories will not be liable for the costs of an order produced where any amendments required were not identified on the signed proof. Please return the signed approval at your earliest convenience to enable us to proceed with the order and meet your requested delivery date.



Artwork Department  
Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP  
Tel: +44 (0) 28 3026 4435  
E-mail: eamon.mcallister@norbrook.co.uk

**CUSTOMER APPROVAL (PLEASE SIGN)**

Signature: \_\_\_\_\_  
Print Name: \_\_\_\_\_  
Date: \_\_\_\_\_

Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

**Zieltierart(en)** Pferd

### **Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung**

Noromectin wird oral in Form einer einzelnen Dosis von 0,2 mg/kg Körpermasse verabreicht. Pro 100 kg Körpermasse wird von der Paste ein auf der Applikationsspritze entsprechend gekennzeichnetes Volumen verabreicht (basierend auf einer empfohlenen Dosis von 0,2 mg/kg). Jede Applikationsspritze enthält 140 mg Ivermectin ausreichend für die Behandlung von 700 kg Körpermasse.

Zur korrekten Anwendung der Paste sollte das Gewicht des Pferdes genau bestimmt werden. Das Maul des Tieres sollte frei von Futter sein, um ein vollständiges Abschlucken zu gewährleisten. Dazu ist die Spitze der Applikationsspritze in den Interdentalraum (Lücke zwischen den vorderen und hinteren Zähnen) einzusetzen und die zuvor eingestellte Menge zu applizieren. Unmittelbar darauf ist der Kopf des Pferdes ein paar Sekunden anzuheben, um das Abschlucken des Medikamentes sicherzustellen.

Die gleiche Applikationsspritze sollte nicht zur Behandlung von mehr als einem Tier verwendet werden, es sei denn, dass die Pferde gemeinsam weiden oder auf dem gleichen Hof in direktem Kontakt miteinander stehen.

Zur Erzielung bester Ergebnisse sollten alle Pferde eines Hofes oder alle zusammen weidenden Pferde in ein regelmäßiges Parasitenbekämpfungsprogramm einbezogen werden. Stuten, Fohlen und Jährlingen ist dabei besondere Aufmerksamkeit zu schenken, wenn möglich sind diese gleichzeitig zu behandeln. Der erstmalige Einsatz bei Fohlen sollte im Alter von 6 – 8 Wochen erfolgen und eine Wiederholungsbehandlung, falls erforderlich. Eine erneute Behandlung kann entsprechend der epidemiologischen Situation in Abständen von nicht weniger als 30 Tagen durchgeführt werden.

### **Hinweis für die richtige Anwendung**

Beim Umgang mit dem Arzneimittel nicht rauchen oder essen.

Nach Gebrauch die Hände waschen. Augenkontakt vermeiden.

### **Wartezeit**

Pferd

Essbares Gewebe: 34 Tage

Nicht anwenden bei Stuten, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

### **Besondere Lagerungshinweise**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Nicht über 25 °C lagern. Das Behältnis im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Nach Anbruch im Behältnis verbleibende Reste des Arzneimittels sind zu verwerfen. Das Arzneimittel nach Ablauf des auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden.

### **Besondere Warnhinweise**

Noromectin ist ausschließlich für die Anwendung bei Pferden vorgesehen.

Bei Hunden und Katzen kann die Konzentration von Ivermectin im Produkt zu Unverträglichkeiten führen, wenn diese heruntergefallene Paste aufnehmen oder Zugang zu gebrauchten Applikationsspritzen haben.

Wie bei allen Anthelminthika sollte der Tierarzt entsprechende Dosierungsprogramme und Herdenmanagementsysteme festlegen, um eine angemessene Parasitenbekämpfung zu erreichen und das Risiko der Ausbildung einer Anthelminthika-Resistenz zu verringern. Avermectine können möglicherweise bei Nichtzieltierarten unverträglich sein. Fälle von Unverträglichkeiten mit tödlichem Ausgang werden bei Hunden, insbesondere Collies, Bobtails und verwandten Züchtungen oder Kreuzungen sowie bei Landschild- und Wasserschildkröten beschrieben.

### **Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung von nicht verwendeten Arzneimitteln oder von Abfallmaterialien, sofern erforderlich**

Der Wirkstoff Ivermectin ist für Fische und andere im Wasser lebenden Organismen außerordentlich gefährlich. Oberflächenwasser oder Wassergräben nicht mit dem Produkt oder mit dem gebrauchten Behälter verunreinigen.

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben. Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

### **Genehmigung der Packungsbeilage**

08.2023

### **Weitere Angaben:**

Packungsgrößen

1 Applikationsspritze mit jeweils 7,49 g Paste

2 x 1 Applikationsspritze mit jeweils 7,49 g Paste

10 x 1 Applikationsspritze mit jeweils 7,49 g Paste

5 x 10 Applikationsspritzen mit jeweils 7,49 g Paste

### **Vertrieb:**

Elanco GmbH

Heinz-Lohmann-Straße 4

27472 Cuxhaven

Deutschland



010076105