

Para o tratamento da babesiose (piroplasmose) em bovinos e equinos e da anaplasmosse em bovinos.

O imidocarb é uma diamidina, derivado das carbanilidas. O mecanismo de ação deste grupo de moléculas é mediado pela inibição do metabolismo energético e da síntese de DNA. A primeira se baseia no bloqueio do metabolismo aeróbico da glicose, enquanto o segundo inibe a síntese e duplicação do DNA tanto a nível de núcleo quanto de quinoplasto. O imidocarb se liga aos ácidos nucleicos do DNA de organismos susceptíveis, causando o desenrolamento e desnaturação.

FÓRMULA

Cada 100 mL contém:

Imidocarb (dipropionato)	12,0 g
Veículo q.s.p.	100,0 mL

INDICAÇÕES

Imicarb é recomendado, em bovinos, no tratamento da babesiose causada por *Babesia bovis* e *Babesia bigemina* e da anaplasmosse causado por *Anaplasma marginale*.

Em equinos, é recomendado no tratamento da babesiose causada por *Babesia caballi* e *Theileria equi*.

Essas doenças são produzidas por hemoparasitos que por sua vez são transmitidos por carrapatos e insetos, bem como mecanicamente, através de injeções, descorna, castração, etc.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

• Em bovinos, por via subcutânea:

No tratamento da babesiose confirmada por exame laboratorial, administrar 1 mL para cada 100 kg de peso corporal, ou seja, 1,2 mg de princípio ativo/kg de peso.

No tratamento da anaplasmosose e das infecções mistas (por Anaplasma + Babesia), administrar 1 mL para cada 40 kg de peso corporal, ou seja, 3,0 mg de princípio ativo/kg de peso.

Importante:

Nunca repetir o tratamento antes de transcorridos 7 dias da última administração.

• Em equinos, por via intramuscular:

Em casos de babesiose, administrar 1 mL para cada 50 kg de peso corporal, ou seja, 2,4 mg de princípio ativo/kg de peso.

INTERVALO ENTRE AS DOSES

Não se aplica, dose única.

CONTRAINDICAÇÕES

A segurança do produto não foi avaliada em bezerros e potros menores de 12 meses, fêmeas em lactação ou animais em estágios reprodutivos.

Não tratar vacas produzindo leite para consumo humano.

Não usar em equinos quando destinado ao consumo humano.

Não administração pela via intravenosa

EFEITOS ADVERSOS

O **Imicarb** quando testado na maior dose indicada para bovinos (3,0 mg de princípio ativo/kg de peso) e na dose terapêutica de equinos (2,4 mg de princípio ativo/kg de peso) não causou efeitos adversos sistêmicos ou locais, se mostrando seguro para as espécies-alvo.

PRECAUÇÕES

Respeitar a dosagem recomendada, sem excedê-la.

Utilize agulhas e seringas estéreis.

Desinfetar o local de aplicação. Evitar o contato com a pele. Se ocorrer, lavar o local afetado.

Lavar as mãos após o manuseio do produto.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Quando utilizar **Imicarb**, não aplicar simultaneamente drogas inibidoras de colinesterase, como inseticidas ou anti-helmínticos organofosforados.

Não aplicar a vacina sanguínea contra a anaplasmose e a babesiose no prazo de até 28 dias após a administração do produto, pois haverá interferência na imunidade.

INTOXICAÇÃO E SUPERDOSAGEM NOS ANIMAIS

Em casos de intoxicação os sintomas são do tipo colinérgico, ou seja, salivação, lacrimejamento, cólica passageira. Nesses casos recomenda-se aplicação de sulfato de atropina. Efeitos menos comum incluem: ofegação, diarreia, inflamação no local da injeção (raramente ulceração) e inquietação.

PERÍODO DE CARÊNCIA E RESTRIÇÃO DE USO:

**ATENÇÃO: OBEDECER AOS SEGUINTE
PERÍODOS DE CARÊNCIA:**

**BOVINOS: ABATE: O ABATE DOS ANIMAIS TRATADOS
COM ESTE PRODUTO SOMENTE DEVE SER REALIZADO
226 DIAS APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO.**

**LEITE: ESTE PRODUTO NÃO DEVE SER APLICADO EM FÊMEAS
PRODUTORAS DE LEITE PARA O CONSUMO HUMANO.**

**EQUINOS: PRODUTO NÃO INDICADO PARA EQUINOS
DESTINADOS AO ABATE.**

**A UTILIZAÇÃO DO PRODUTO EM CONDIÇÕES DIFERENTES
DAS INDICADAS NESTA BULA PODE CAUSAR A PRESENÇA
DE RESÍDUOS ACIMA DOS LIMITES APROVADOS, TORNANDO
O ALIMENTO DE ORIGEM ANIMAL IMPRÓPRIO PARA O
CONSUMO.**

CONSERVAÇÃO

Produtos veterinários devem ser mantidos fora do alcance de crianças e animais domésticos e não devem ser armazenados junto de alimentos, bebidas e produtos de higiene pessoal.

Os recipientes do produto e qualquer outro conteúdo residual devem ser descartados de forma segura evitando a contaminação do meio ambiente.

Não reutilizar embalagens vazias.

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

APRESENTAÇÃO

Frasco contendo 15 mL

Responsável Técnica:

Roberta Costa e Sousa Rezende - CRF-SP 88.540

Licenciado no Ministério da Agricultura sob nº 8.205/2002, em 08/04/2002.

PEARSON
SAÚDE ANIMAL

Fabricante e Proprietário:

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.

Rod. Pres. Castello Branco, km 35,6

Itaquí / Itapevi - SP

CEP: 06696-000

CNPJ: 61.190.096/0008-69

Indústria Brasileira

**CENTRAL DE
ATENDIMENTO** 
0800-709-1999