

## **Cartucho-bula**

### **1. Nome do produto Imicarb**

#### **1.1 Molécula Imidocarb (dipropionato)**

#### **1.2 Classe terapêutica Antiparasitário**

## **USO VETERINÁRIO**

### **2. APRESENTAÇÕES**

Frasco âmbar contendo 15 mL, acondicionado em cartucho

### **3. FÓRMULA**

Cada 100 mL contém:

Imidocarb (dipropionato)..... 12,0 g;

Excipiente ..... q.s.p 100 mL.

### **4. PROPRIEDADES**

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 quinetoplasto. O imidocarb se liga aos ácidos nucleicos do DNA de organismos susceptíveis, causando o desenrolamento e desnaturação.

### **5. INDICAÇÕES**

O produto Imicarb é indicado no tratamento profilático e curativo das babesioses em bovinos.

### **6. POSOLOGIA**

Administrar a dose de 1 mL para cada 100 kg de peso corporal, ou seja, 1,2 mg de princípio ativo/kg de peso.

Importante: nunca repetir o tratamento antes de transcorridos 7 dias da última administração.

**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.

## 7. ADVERTÊNCIAS

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.

## 8. CONTRAINDICAÇÃO

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

Não tratar vacas produzindo leite para consumo humano.

## 9. PRECAUÇÃO

Animais tratados poderão eventualmente apresentar sintomas colinérgicos leves (salivação, lacrimejamento, cólica passageira) após a administração do produto.

Nesses casos recomenda-se aplicação de sulfato de atropina.

Respeitar a dosagem recomendada, sem excedê-la.

## 10. INTERAÇÃO MEDICAMENTOSA

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 babesiose no prazo de até 28 dias após a administração do produto, pois haverá interferência na imunidade.

## 11. PERÍODO DE CARÊNCIAS

“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 CONSUMO HUMANO.

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

**Conservar o produto em sua embalagem original fechada, em local seco e fresco, entre 15 °C e 30 °C, ao abrigo da luz solar. Manter fora do alcance de crianças e animais domésticos.**

**Licenciado no Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento sob o n.º  
8.205/2002 em 08/04/2002.**

**Venda sob prescrição e uso sob orientação do médico-veterinário.**

**RESPONSÁVEL TÉCNICO**

Roberta Costa e Sousa Rezende

CRF-SP 88.540

**PROPRIETÁRIO E FABRICANTE**

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A

Rodovia Presidente Castello Branco, km 35,6, Itaqui;

Itapevi – SP;

CEP: 06696-000;

CNPJ: 61.190.096/0008-69.

**DISTRIBUÍDO POR**

PEARSON SAÚDE ANIMAL;

Rodovia Presidente Castello Branco, km 35,6, Itaqui;

Itapevi – SP;

CEP: 06696-000;

CNPJ: 07.746.586/0002-68.

**® Marca registrada — Indústria brasileira**

v.13022025