

Pigfen® 200 mg/ml

Suspensioon joogivees manustamiseks sigadele/ Suspensija lietošanai ar dzerramo ūdeni cūkām/ Suspensija naudoti su geriamuoju vandeniū kiaulēms

Fenbendazolium

5L

- 1 ml sisaldab/satur/ yra :
Toimeaine/ Aktiivā viela/ Veiklissios medžiagos:
 Fenbendazolium 200 mg
Abiaine/ Paltivielas/ Pagalbines medžiagos:
 Natrii benzoas 3 mg
KEELUAEG/ IEROBĒZĪJUMU PERIODS/ ĪSLAUKA
 Lihale ja söödavatele kudedele/ Gaļai un blakusproduktiem/Sķerdiensai ir subproduktāms: 4 päeva/dienas/paros

EE 2080
 V/D/CP/18/0011
 LT/2/18/2450/002

- Müügpakendis veterinaaravim ja pärast esmast avamist: mitte lasta külmuda. Katista külma eest.Ravimjoogiveesi: mitte lasta külmuda/Zāles pārdošanas iepakojumā un pēc pirmās atvēršanas: nesaalidēt. Sargāt no saulšānas. Zāles saturošais ūdens: nesaalidēt/Vairistas, nepāzeidus oriģinālos pakuošes ir jā atdarius: negaļima sušaldyti, saugoti nuo šaldīo. Vanduo, kurīame yra vaisto: negaļima sušaldyti.
- Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte./ Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju./Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Lietošānai dzīvniekiem. Tik veterinarinām naudojimui.

HUVEPHARMA

Huvepharma NV
 Uithoedingsstraat 80
 2600 Antwerpen
 Belgia/ Belgija/ Belgija



EXP:
 LOT:



SUSPENSIOON JOOGIVEES MANUSTAMISEKS/ SUSPENSJA LIETOŠANAI AR DZERAMO ŪDENI/ SUSPENSJA NAUDOTI SU GERIAMUOJU VANDENIU

SIGA/ CŪKAS/ KIAULĒS

Igaks ravipäevaks tuleb ravimjoogiveesi värskei valmistada. Ravimjoogivee valmistamisel järgige alikriiteldatud juhiseid. Kasutage piisavalt täpselt müügilolevat mõõtmisvahendit. Kasutamise ravimipaegis Lisage veterinaaravim arvutatud koguse loomade poolt talveliselt 6 tunni vältel tarbitavale joogivee kogusele. Segage kuni ravimipaagi sisaldus on nähtavalt homogeenne. Ravimjoogiveesi naeb välja hägune. Edaspõlne segamine manustamise ajal ei ole vajalik.

8. ANNUSTAMINE LOOMALIGITI, MANUSTAMISVIISID) JA -MEEOTD
 Manustamiseks joogivees. Annus on 2,5 mg fenbendasooli kg kehamaassi kohta ööpäevas (vastab 0,0125 ml Pigfeni suukaudsele suspensioonile kg kehamaassi kohta ööpäevas). See annus tuleb manustada 2 järjestikusel päeval. Annuse arvutamine Ravimi vajaminev päevane kogus arvutatavaks, lahenduse kogu ravitavaale sigade rühma arvestuslikust kehamaasist (kg). Kasutage palun järgmist valemit: ml veterinaaravimit ööpäevas = ravitavaale sigade arvestuslik kogukehamaass (kg) x 0,0125 ml

9. SOOVITUSED ÖIGE MANUSTAMISE OSAS

Öige annuse tagamiseks tuleb võimalikult täpselt kindlaks määrata loomade kehamaass. Enne loomadele ligipääsu võimaldamist ravimjoogivee juurde tuleb veegaõhusüsteem võimaluse korral ühildendada ja annustamise täpsuse tagamiseks ravimjoogiveega loputada. See protseduur võib osutada vajalikuks kõikidel ravipäevadel.

11. SÄILTAMISE ERTINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

10. KEELUAEG
 Lihale ja söödavatele kudedele: 4 päeva

Kuni viiekoritse soovitatava annuse manustamise korral ei tähendatud sigadel soovimatuid toimeid.
Sobimatus
 Sobivusuurigule puudumise tõttu ei tohi seda veterinaaravimit teiste veterinaaravimitega segada.

13. ERINDUDED

ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JAANUD PREPARADI VÕI JÄÄMETE, KUI NEID TEKIB HAVITAMISEL
 Kasutamata veterinaaravim või selle jäämed tuleb hävitada vastavalt kohalikele seadusandlustele. Veterinaaravim ei tohi sattuda veekogudesse, sest on ohtlik kaadete ja teistele veekogusidele.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÖLASTAMISE KUIPÄEV
 Märts 2018

15. LISAINFO

Välge silindrilise suure tihedusega polietüleenist (HDPE) 125 ml ja 1 l pudel, mis on varustatud LDPE polüpropüleeni (PP) pakendi avamist tuvastada võimaldava keeratava korgiga; välgel nelinurkne HDPE 1 l pudel, mis on varustatud LDPE lisandiga vertikaalselt läbiarstava vardaga ja mis on suletud välgel PP pakendi avamist tuvastada võimaldava keeratava korgiga, millel on LDPE plisseerimisketas. Välgel HDPE 2,5 l ja 5 l kanister, mis on suletud soonilise pakendi avamist tuvastada võimaldava keeratava korgiga. Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaaravimil kohta pöörduge palun

EE
Pigfen, 200 mg/ml suspensioon
 Joogivees manustamiseks sigadele

1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEEDE EI KATU, RAVIMIPARTII VÄLJASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Müügilooja hoidja:
 Huvepharma NV
 Uithoedingsstraat 80
 2600 Antwerp
 Belgia

Partii vabastamise eest vastutav looja:
 Biowet JSC
 39 Petar Rakov Str.
 4550 Peshtera
 Bulgaaria

2. VETERINAARAVIMI NIMETUS
 Pigfen, 200 mg/ml suspensioon
 Joogivees manustamiseks sigadele fenbendsool

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Suspensioon joogivees manustamiseks
 Üks ml valget või peaaegu valget suspensiooni sisaldab:
Toimeaine:
 Fenbendasool 200 mg
 Abiained:
 Naatriumbensoaat 3 mg

4. MÄJDUSTUSED)
Ascaris suum (ga) (täiskasvanud vormid, sooles olevad vastised ja rändevastised) nakatumud sigade ravi.

5. VASTUNÄJDUSTUSED
 Mitte kasutada, kui esineb üldnurdlikust toimeaine või ravimi üksikviik milliste abiainele suhtes.

Müügpakendis veterinaaravim ja pärast esmast avamist: mitte lasta külmuda. Katista külma eest. Ravimjoogiveesi: mitte lasta külmuda. Arge kasutage veterinaaravimit pärast kõlblikkusega, mis on märgitud pudelil pärast „EXP“. Kõlblikkusaeg viitab sellele kuu viimasele päevale. Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 3 kuud. Kõlblikkusaeg pärast joogivees manustamiskõlblikuks muutmist: 24 tundi.

12. ERHOIATUSED

Erhoitused igal loomaliigi kohta
 Hoiduda tuleb järgnevatest tegevustest, kuna need suurendavad riski ravimresistentsuse väljakujumiseks ning võivad tulenusena põhjustada ravi mitteoimnisti: - liiga sage ja korduv sama klassi antihelmintikumide kasutamine pikema perioodi jooksul; - alaanustamine, mis võib olla tingitud looma kehamaassi ebaõigest hindamisest; ravimi annustamisväärtust või annustamisvahendi (kui on) puudulikust kalibreerimisest. Kliinilise rütemiitikumiresistentsuse kahitluse tuleb leha vastavad uurimigud (nt testi parasiidimunade arvu vähemisele roojas), kui test kinnitab resistentsust antud antihelmintikumi suhtes, tuleb kasutada mõnda teise farmakoloogilise klassi kuuluvat ning teistsuguse toimemehhanismiga antihelmintikumi. **Ettevaatusabinõud**
Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel
 Ei ole.

Ettevaatusabinõud veterinaaravimil loomale manustavale isikule

Ei saa välistada embrüotoksilist toimet. Rasedad peavad seda veterinaaravimil käsitsedes rakendama lisaeetvaatusabinõusid. See veterinaaravim võib olla inimestele pärast allaneelamist toksiline. Veterinaaravim võib põhjustada silmapiiritust. Veterinaaravimil kokkupuudet naha ja silmadega ning juhustiku allaneelamist tuleb vältida. Arge suitselage, söoge ega jooge veterinaaravimil käsitsamise ajal. Kandke kaitsepinne ja veekindlaid kaitsekindaid, et vältida naha ja silmade kokkupuudet veterinaaravimiga ravimjoogivee ettevalmistamisel ning käsitsamisel. Juhustiku allaneelamise korral loputage suud rohke puhta veega ja pöörduge arsti poole. Veterinaaravimil juhustikul satumisel nahale või silma loputage rohke puhta veega ja silma loputage rohke puhta veega ja pöörduge arsti poole.

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel
 Ei ole.

Kasutamise tihuse, laktatsiooni või muumise perioodil
 Fenbendasooli manustamisel (500 mg/kg) emisele tihuse 8. kuni 33. päevani ei tähendatud loimede poole. Veterinaaravimil ohtus inelamise ajal ei ole tõestatud. Kasutada ainult vastavalt vastutava loomarsti tehitud kasu-riski suhte hinnangule.

Koostoiimede teiste ravimitega ja muud koostoiimede

Välisltada ei saa fenbendasooli põhjustatud paratsetamooli hepatotoksilise ägenemist. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi,

Pigfen® 200 mg/ml

Suspensioon joogivees manustamiseks sigadele/ Suspensija lietošanai ar dzerramo ūdeni cūkām/ Suspensija naudoti su geriamuoju vandeniū kiaulēms

Fenbendazolium

EE 2080
 V/D/CP/18/0011
 LT/2/18/2450/002

Hävitamine: vt pakendi infolehte./ Izničnāšāna: skatīt lietošanas instrukciju./ Naiknīmas: skatīyti informacinį lapelį.

Receptitravim. Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas./ Receptšu veterinārās zāles. Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā./ Parduodama tik su veterinariniu receptu. Saugoti nuo vaikų.

Kõlblikkusaeg pärast pakendi esmast avamist: 3 kuud.
 Pärast avamist kasutada kuni
 Ravimjoogiveesi tuleb värskenndada või välja vahetada iga 24 tunni tagant. Derīguma termiņš pēc pirmās atvēršanas: 3 mēneši. Pēc atvēršanas izlietot līdz.....
 Zāles saturošais dzerramais ūdens jāatjau no un jāmaina ik pēc 24 stundām. Tinkamumo laikas, atidarius pakuotē, – 3 mēn.
 Atidarius sunaudoti iki.....
 Geriamajij vandenij su vaistu reikla ruošti iš naujo arba pakeisti kas 24 val.

HUVEPHARMA

Huvepharma NV
 Uithoedingsstraat 80
 2600 Antwerpen
 Belgia/ Belgija/ Belgija



SUSPENSIOON JOOGIVEES MANUSTAMISEKS/ SUSPENSJA LIETOŠANAI AR DZERAMO ŪDENI/ SUSPENSJA NAUDOTI SU GERIAMUOJU VANDENIU

SIGA/ CŪKAS/ KIAULĒS

bērniem neaiveramu, skrūvējamu PP vāciņu un ZBPE aizvākosnās diskū. Balta ABPE kama ar balnu, rievotu ABPE bērniem neaiveramu skrūvējam vāciņu, 2,5 litri vai 5 litri. Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izpildīti.

Receptu veterinārās zāles.

LI
Piņģen, 200 mg/ml suspensija
naudoti su geriamoju vandeniu
kaulēms

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIUS ISLEIDIMA EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADREAS
Reģistrācijas
Huvehparma NV
Ulthredingsstraat 80
2600 Antwerpen
Belģija

Gaminotās atsakņinas uz vaisto serius šādielina
Blover JSC
39 Patar Rakov Str
4550 Pesthera
Bulģarija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Piņģen, 200 mg/ml suspensija naudoti su geriamoju vandeniu kaulēms. Fenbendazols

3. VEIKLIOJI (IOSIOSI) IR KITOS MEDŽIAGOS

Suspensija naudoti su geriamoju vandeniu.
Vienaie ballos arba beveik ballos suspensijos ml VRA.
veikliosios medžiagos:
fenbendazolo 200 mg,

pagalbinės medžiagos:
natrio benzozalo 3 mg,

4. INDIKACIJA (OS)
Kaulēms, užskirtusiomis *Ascaris suum* (suaugusiomis, žarnyno ir miguluojančiomis lervomis), gydyti.

5. KONTRAINDIKACIJOS
Negalima naudoti esanti padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bei kuriai iš pagalbinų medžiagų.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS
Nežinomos.
Pasielbėjus bet koki šaulini poveiki, net ir nepaaišnėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.
7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS) KAULĖS.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI
Naudoti su geriamoju vandeniu.
Dozė yra 2,5 mg fenbendazolo 1 kg kūno svorio per parą (atitinka 0,0125 ml Piņģen geriamosios suspensijos 1 kg kūno svorio per parą). Šią dozę reikia skirti 2 dienas iš eilės.
Dozės apskaičiavimas
Parai reikalingas vaisto kiekis apskaičiuojamas pagal bendrą apskaičiuojamą visų kėltinamų gydyti kaulių grupės kūno svorį (kg). Reikia naudoti šią formulę: ml vaisto per parą = bendras gydytinų kaulių kūno svoris (kg) x 0,0125 ml

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Norint tinkamai dozuoti, būtina kiek imanoma tiksliau nustatyti gyvūnų kūno svorį.
Prieš leidžiant gyvūnams gerti vandenį

su vaistu, jei imanoma, vandens liekimo sistema reikia ištuštinti ir praskalauti vandeniu, į kuri įmaišyta veterinarinio vaisto. Taip užtikrinamas dozavimo tikslumas. Šią procedūrą gali tekti atlikti kiekvieną dieną, kai yra skiriamas vaistas.
Kiekvieną gydyimo dieną vandenį su vaistu reikia pertuosti is nauju.
Ruošiant vandenį su vaistu, reikia vadovautis toliau pateiktomis nurodymais. Naudoti pakankamo kiekiamo praktyboje esantį matavimo prietaisą.

Naudojimas paruosus rezerviare Apskaičiuoją vaisto kiekį supilti į gyvūnų vandenį, esantį dozavimo siurblo bazinės suspensijos talpykklėje. Bazinės suspensijos talpykklėje esantio vandens kiekį reikia apskaičiuoti pagal nustatytą dozavimo siurblio įpurškimo dažnį ir geriamojo vandens kiekį, kurį gyvūnai išgeria per 6 valandas. Maišyti, kol bazinės suspensijos talpykklėje esantis turinys taps vienalytis. Vanduo, į kurį įmaišyta vaisto, atrodо drumstas. Duodant gyvūnams papildomai maišyti nereikia.
Naudojimas su dozavimo siurbliu
Apskaičiuoją vaisto kiekį supilti į gyvūnų vandenį, esantį dozavimo siurblo bazinės suspensijos talpykklėje. Bazinės suspensijos talpykklėje esantio vandens kiekį reikia apskaičiuoti pagal nustatytą dozavimo siurblio įpurškimo dažnį ir geriamojo vandens kiekį, kurį gyvūnai išgeria per 6 valandas. Maišyti, kol bazinės suspensijos talpykklėje esantis turinys taps vienalytis. Vanduo, į kurį įmaišyta vaisto, atrodо drumstas. Duodant gyvūnams papildomai maišyti nereikia.
Gyvūno laikotarpiu visiems gyvūnams turi būti laisvai prieinamas tik su vaistu sumaištas vanduo.

Gyvūno laikotarpiu gyvūnams išgerus visą su vaistu sumaišytą vandenį, įems nedelsiant būtina duoti gyvno geriamojo vandens be vaisto.

Būtina įsitikinti, kad išgertas visas gyvūnams duotas vanduo su vaistu.

10. IŠLAUKA

Skendimai ir subproduktams – 4 paras.

miugioja hocija kohalku esindaja poje.
OU Zoovetvaru
Ulsaru 5
Sane 76505
Tel: 800 9000
e-mail: zoovet@zoovet.ee

LV
Piņģen 200 mg/ml suspensija
lietošanai ar dzeramo udeni cūkām

1. REGISTRĀCIJAS APĻIECĪBAS IPASNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURS ATBILD PAR SERIUS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE. JA DAŽADI
Reģistrācijas apliecības īpašnieks:
Huvehparma NV
Ulthredingsstraat 80
2600 Antwerp
Belģija

Par serijas izlaidi atbildīgais ražotājs:
Blover JSC
39 Patar Rakov Str
4550 Pesthera
Bulģarija

2. VETERINĀRO ŽĀŅU NOSAUKUMS
Piņģen 200 mg/g suspensija lietošanai ar dzeramo udeni cūkām
Fenbendazole

3. AKTĪVO VIELU UN CĪTU VIELU NOSAUKUMS

Suspensija lietošanai ar dzeramo udeni.
1 ml balts līdz gandrīz balts suspensijas saturs.
Aktīvā viela:
Fenbendazols 200 mg
Palīgvielas:
Nātrija benzozāts 3 mg

4. INDIKĀCIJA(-S)
Ar *Ascaris suum* (pieaugušā, zarnu un migdoņu kāpuru stadijā) invadētu cūku ārstēšanai.

5. KONTRINDIKĀCIJAS
Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPĀRĀDĪBAS
Nav zināmas.

Ja novērojati jebkādas blakusparādības, pat ja tās nav noliegtas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājāt, ka šīs zāles nav iedarbjušās, lūdzu informēiet veterinārius.

7. MĒRKA SUGAS
Cūkās.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIĒKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Lietošanai ar dzeramo udeni.
Deva ir 2,5 mg fenbendazola uz kg ķermeņa svara dienā (kas atbilst 0,0125 ml Piņģen tabletiņu lietošanās suspensijas uz kg ķermeņa svara dienā). Sādu devu lietot 2 dienas pēc kārtas.
Devas aprēķināšana:
Nepieciešamo veterināro žāļu dienas devas daudzumu aprēķina pēc kopējā ārstējamu cūku ķermeņa svara (kg).
Lūdzu lietot sekojošu formulu:
ml žāļūdeniā = kopējais ārstējamu cūku ķermeņa svars (kg) x 0,0125 ml.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI
Lai nodrošinātu pareizas žāļu devas lietošanu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.
Lai nodrošinātu precīzas žāļu devas lietošanu, pirms dzīvnieku

priešāšanas pie dzirdinātāvām ar zālem saturošu udeni, ūdens padeves sistēma jāiztīrīta, ja iespējams, un jāpildīta ar zāles saturošu udeni. Sādu procedūru ieteicams veikt visās ārstēšanas dienās.
Katra ārstēšanas dienā jāpagatavo jauns zāles saturošs ūdens.
Lai pagatavotu zāles saturošu udeni, rīkojieties saskaņā ar tālāk sniegtajiem norādījumiem. Izmantoj precīzu dozēšanas ierīci.
Lietošanai zāles saturoša ūdens veidrē:
Pievienot aprēķināto žāļu daudzumu tādām dzeramā ūdens tilpumiem, kādu dzīvnieki parasti izdzer 6 stundu laikā. Maisīt, līdz saturs veidrē ir redzami vienādabūs. Zāles saturošais ūdens izskatās duļķains. Papildu maisīšana lietošanas laikā nav nepieciešama. Lietošana ar dozēšanas sūkni:

Pievienojiet aprēķināto žāļu daudzumu ūdenim, kas nesatur zāles, dozēšanas sūkņa izejās suspensijas veidrē. Zāles nesaturošs ūdens tilpums izejās suspensijas veidrē jāaprēķina, ņemot vērā dozēšanas sūkņa leslatīto injekciju ātrumu un dzerama ūdens tilpumu, kādu dzīvnieki parasti uzņem 6 stundu laikā. Maisīt, līdz saturs izejās suspensijas veidrē ir redzami vienādabūs. Zāles saturošais ūdens izskatās duļķains. Ar stēšanas laikā visiem dzīvniekiem jābūt neierobežotai piekļuvei zāles saturošajam udenim.
Ar stēšanas laikā pēc zāles saturošā ūdens pilnīgas izdzēsšanas, dzīvniekiem jānodrošina piekļuve dzeramajam udenim, kas nesatur zāles, cik drīz vien iespējams. Pārīcinieties, ka dzīvnieki ir izdzeruši visu tiem pieejamo zāles saturošo udeni.

līdz 33. dienai, ieteikti uz augļiem nenovēroja. Nav pierādīts, šo veterināro žāļu nekaitīgums iaktācijas laikā. Lietoti pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvtma un rīska atļauces izvērtēšanas. **Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**
Nevar izslēgt paracetamola toksiskās iedarbības pastiprināšanos uz aknām fenbendazola ietekmē.
Pardozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams
Lietojot devu, kas 5 reizes pārsniedz ieteikto devu, netika novērota nevēlama iedarbība.
Nesaderība
Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

Periodzavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonēs, priešnuodžiai), jei būtina

Klaudėms skritant iki 5 kartų didesnes nei rekomenduojama dozės. Nepageidaujamo poveikio nepastebėta. **Nesuderinamumai**
Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

13. SPECIALIOSIOS NESINAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLEIKU MAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus. **Veterinarinis vaistas negali pateikti į vandens telkinius, nes gali būti pavojingas žvūvims ir kitoms vandens organizmams.**

14. INFORMACINIO LAPELLO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA
2018-03-22

15. KITA INFORMACIJA
Parudodama tik su veterinarinu receptu. Balta 125 ml ir 1 litro cilindro formos udeleio tankio polietileno (DTPE) buteliukai, kurie su baltu polipropilenu (PP) užsikamu dangteliu su sandarumu žyminti juostele.

Baltes slakiakampis, 1 litro DTPE butelis su vertikalia permatoma juosta ir MTPPE išeiliu uždengtas užsikamu baltu PP dangteliu su sandarumu žyminti juostele ir MTPPE sandarumoju diskū. Balta 2,5 litrų ir 5 litrų DTPE bakelis su baltu užsikamu raišyviu DTPE dangteliu su sandarumu žyminti juostele. Gali būti tiekiamos ne visų dydžių paketuės.



HUVEHPARMA

10. IEROBĖŽOJIMU PERIODS (-I) DZIVNIUKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANA

Galai un blakusproduktiem: 4 dienas. Klaudėms skritant iki 5 kartų didesnes nei rekomenduojama dozės. Nepageidaujamo poveikio nepastebėta. **Nesuderinamumai**
Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

11. ĮPAŠI UZGLABĀŠANAS NORADJUMI

Užglabāt bērniem neredzant ān nepieejamā vietā. Zāles pārdošanas iepakojumā un pēc pirmās atvēršanas: nesasaldēt. Sargāt no saulsaņas. Zāles saturošais ūdens: nesasaldēt. Pēc pirmās atvēršanas: nav īpašu ierobežojumu attiecībā uz uzglabāšanas apstākļiem. Pēc atskaidršanas: nav īpašu ierobežojumu attiecībā uz uzglabāšanas apstākļiem. Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts uz pudelēs pēc "EXP".

12. ĪPAŠI BRĪDĪNĀJUMI

Īpaši brīdīnājumi par katru mērkā sugu
Ievērot piesardzību, lai izvairītos no turpināk mīnētājām darībām, jo tās palielina rezistences attīstību un var samazināt šo veterināro žāļu vēlamo iedarbību.
-Parāk bieža un atkārtota vienas klases antihelmintisko līdzekļu lietošana ligu laikā pasasū.
-Parāk mazas devas lietošana nepareizi noteiktā dzīvnieka ķermeņa svāra, lietošanas veida vai nepareizi veiktas dozēšanas ierīces (ja tāda ir) kalibrēšanas dēļ.
Klimatiskajos gadījumos, kad ir atzīstamas

par rezistenci pret pretārtņu līdzekļiem, jāievēro šādas tālākas pārbaudes (jēmi, jāpārbauda olinu skaita samazināšanās iekālijās). Ja sādas(-ji) pārbaudes(-žji) rezultāts(-i) norāda uz rezistenci pret konkrētām zālēm, jālieto citas pretārtņu žāļu grupas līdzeklis ar atšķirīgu darbības mehānismu.
Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā
Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem
Nav.
Piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai
Nevar izslēgt embriotoxisku iedarību. Grūtniecēm, rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, jāievēro īpaša piesardzība.

Šīs veterinārās zāles var būt toksiskas cilvēkiem, īas norijot.
Šīs veterinārās zāles var izraisīt acu kairinājumus.
Izvairoties no žāļu saskares ar ādu un acīm vai neļausis norīšanas.
Šo veterināro žāļu lietošanas laikā aizliegts smēķēt, ēst vai dzert.
Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm vai sagatavojot ar tām saturošu dzeramo udeni, jāizmanto individuālais aizsargtēps, kas nesatū no aizsargbrīlēm un ūdens neausrūdiegiem cimdēm.

Ja notikusi neļausa saskare ar ādu vai nosūtišana acīs, skatīt vietu skatīt ar lielu daudzumu tīra ūdens un mēklēt medicīnisko palīdzību.
Pēc lietošanas mazgāt rokas.
Lietošana grūtnības, laktācijas vai dēšanas laikā
Lietojot cūku mātēm fenbendazolu (500 mg/kg) laikā no grūtnības 8.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPINĀTA
03/2018

15. CITA INFORMĀCIJA

Balta cilindroka augsta blīvuma polietilēna (ABPE) pudelē ar balnu, bērniem neaiveram, skrūvējamu polipropilēna (PP) vāciņu, 125 ml vai 1 litrs.
Balta 1 litra taisnstūrveida ABPE pudelē ar redzamu vertikālu cauruli un ZBPE ieliktņi, noslēgta ar balnu,

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODMAI

Saugoti nuo vaiky. Vaistas, nepažeidus originalios pakuoles ir įq atidarius: negalima susaityti, saugoti nuo šalcio. Vanduo, kuriame yra vaisto: negalima susaityti.

Pirma kartą atidarius pakuoje: specialiu laikymo sąlygų nėra. Atskiedus: specialiu laikymo sąlygų nėra. Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant talpyklės po „EXP“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto metesio dienos. Tinkamumo laikas, atidarius pirmine pakuoje, – 3 mėn. Tinkamumo laikas, atskiedus geriamuoju vandeniu, – 24 val.

12. SPECIALIEJI SPĖJIMAI

Specialieji spėjimai, naudojant atskirti rūšij pasikties gyvūnams
Reikia pasirūpinti, kad būtų išvengta toliau aprašytų veiksmų, kadangi jie padidina atsparumo išsivystymo riziką ir galimai gali būti lemti gyvyimo neveiksmingumą:
- ligai trunkant, per dažno ir pakartotinio tos pačios klasės antihelmintiku naudojimo.
- per mažos dozės skyrimo netiksčiai nusiėdus kūno svorį, netinkamai skiriant vaistą ar naudojant nekalibruotą dozavimo prietaisą (jei toks yra naudojamas).
Iltarnams kiliminius atsparumo antihelmintikams atvejus būtina toliau tirti atliekami atitinkamus ymnus (pvz., klausinėliu skėciaus išmėsose sumžėjimo tyrima). Kai tyrimo (-ų) rezultatai aiškiai parodo atsparumą konkretėiam antihelmintikui, reikia pradėti naudoti kitos farmakologinės klasės antihelmintiką, pasižymintį