

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Pigfen 40 mg/g

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

Huvepharma NV, Uitbreidingstraat 80, 2600 Antwerpen, Belgium

+32 3 292 83 05 or +32 3 288 18 49

pharmacovigilance@huvepharma.com

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Pigfen 40 mg/g – premix pentru furaje medicamentate pentru porci.

Un gram de preparat conține (mg):

Substanță activă:

Fenbendazol 40;

Excipienți:

Amidon de porumb, Amidon pregelatinizat, până la 1g.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Tratamentul porcilor infectați cu *Ascaris suum* (stadii adult, intestinal și migrator) susceptibili la fenbendazol.

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza în cazuri cunoscute de hipersensibilitate la substanța activă, alți benzimidazoli sau la oricare dintre excipienți.

5. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

6. SPECII ȚINTĂ

Porcine.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Se utilizează per oral cu hrana.

Produsul este recomandat pentru medicația efectivă a porcilor. Se administrează o doză de 5 mg fenbendazol per kg masă corporală.

Poate fi administrat la porci fie ca doză unică de 5 mg/kg (stadiile larvare migratoare, larve intestinale și adult), fie în doză divizată de 0,72 mg/kg timp de 7 zile (stadiile larvare intestinale și adult) sau 0,36 mg/kg peste 14 zile (stadiile larvare intestinale și adulte).

Tratament cu doză unică

Utilizați următoarea formulă pentru a calcula cât de mult produs să adăugați pe tonă de furaj:

$Kg = \text{Greutatea corporală (kg)}$

$\text{Pulbere pe tonă} = \text{Aport zilnic de furaj (kg)} \times 8$

Tratament de 7 zile

Doza standard poate fi divizată și administrată în furaj timp de 7 zile. Utilizați următoarea formulă pentru a calcula cât de mult produs să adăugați pe tonă de furaj:

$Kg = \text{Greutatea corporală (kg)}$

$\text{Pulbere pe tonă} = \text{Aport zilnic de furaj (kg)} \times 56$

Tratament de 14 zile

Doza standard poate fi împărțită și administrată în furaj timp de 14 zile. Utilizați următoarea formulă pentru a calcula cât de mult produs să adăugați pe tonă de furaj:

$Kg = \text{Greutatea corporală (kg)}$

$\text{Pulbere pe tonă} = \text{Aport zilnic de furaj (kg)} \times 112$

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil. Dacă animalele urmează să fie tratate colectiv și nu individual, acestea ar trebui grupate în funcție de greutatea lor corporală și administrate în mod corespunzător, pentru a evita subdozarea sau supradozajul.

Pentru încorporare în furaj uscat la moara înregistrată.

Un producător care este autorizat să încorporeze produse medicinale veterinare sau premixuri care conțin astfel de produse, direct la orice concentrație, trebuie să fie responsabil de amestecare atunci când încorporarea este mai mică de 2 kg pe tonă pentru hrana finală.

Pentru a asigura o distribuție adecvată a produsului în hrana finală, se recomandă preamestecarea produsului într-un raport de 1:10 cu ingredientele hranei înainte de amestecarea în hrana finală.

Dacă premixul este utilizat pentru suplimentarea furajelor peletate, temperatura de granulare nu trebuie să depășească 85 °C.

A nu se amesteca cu furaj lichid.

Recomandări privind administrarea corectă

Dacă premixul este utilizat pentru suplimentarea furajelor peletate, temperatura de granulare nu trebuie să depășească 85 °C.

A nu se amesteca cu furaj lichid.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 4 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Acest produs nu necesită condiții speciale pentru păstrare, însă totuși este recomandabil următoarele:

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se feri de lumină.

A se păstra în loc uscat.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșerte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru utilizare nu sunt.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie lăsat să pătrundă în apele de suprafață, deoarece are efecte dăunătoare asupra organismelor acvatice.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporare în făină sau furaj peletat: 3 luni.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Pungă de hârtie multistrat (saci) cu strat interior de aluminiu/polietilenă de 20 kg.

Geanta cu fermoar din polietilenă/fole de aluminiu/polietilen tereftalat de 1, 2 și 5 kg.

*Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

15. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL" Zoofarmagro", m. Chișinău, str. Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru