

Zorabel® 50 mg/ml oral suspension til svin

toltrazuril

Den nyeste indlægsseddel kan findes på
www.indlaegsseddel.dk

NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetpharma Animal Health, S.L.
Les Corts, 23
08028 Barcelona
Spanien

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

MEVET S.A.U
Pol. Ind. El Segre, P.409-410
25191 Lleida
Spanien

Repræsentant:

ScanVet Animal Health A/S
Kongevejen 66
3480 Fredensborg

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

ZORABEL® 50 mg/ml, oral suspension til svin
Toltrazuril

ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSTOFFER

Hver ml indeholder:

Aktivt stof:

Toltrazuril.....50 mg

Hjælpestoffer:

Natriumbenzoat (E211).....2,1 mg

Natriumpropionat (E281).....2,1 mg

Hvid eller cremefarvet suspension.

INDIKATIONER

Til forebyggelse af kliniske symptomer på
coccidiose hos nyfødte pattegrise
(3-5 dage) i besætninger med kendt historik
af coccidiose forårsaget af *Isospora suis*.

KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed
over for det aktive stof, eller over for et eller
flere af hjælpestofferne.

BIVIRKNINGER

Ingen kendte.

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer
bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger,
der ikke allerede er anført i denne
indlægsseddel eller hvis du mener, at dette
lægemiddel ikke har virket efter
anbefalingerne. Alternativt kan du indberette
observerede bivirkninger via det nationale
bivirkningssystem.

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

E-mail: dkma@dkma.dk

DYREARTER

Svin (pattegrise, 3-5 dage gamle).

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej

Til oral anvendelse.

Individuel behandling af dyr.

Hver pattegris behandles på 3.-5. levedag
med en enkelt oral dosis på 20 mg toltrazuril
pr. kg. kropsvægt, svarende til 0,4 ml oral
suspension pr. kg kropsvægt.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have
foreskrevet anden anvendelse eller dosering
end angivet i denne information.

Følg altid dyrlægens anvisning og
oplysningerne på doseringsetiketten.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Da der til individuel behandling af pattegrise
kun skal bruges et mindre volumen, anbefales
det at bruge en doseringssprøjte med en
nøjagtighed på 0,1 ml.

Vægten af dyrene bør bestemmes nøjagtigt
inden indgivelse.

Den orale suspension skal omrystes grundigt
før brug indtil fuldstændig resuspension.
Suspensionen skal være hvid eller
cremefarvet.

Behandling under udbrud af coccidiose vil
være af begrænset værdi for den enkelte
pattegris, da skader på tyndtarmen da

allerede er sket.

TILBAGEHOLDELSESTID

Slagtning: 73 dage.

EVENTUELLE SÆRLIGE

FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE

OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten efter EXP.

Når beholderen åbnes første gang, udregnes datoen for, hvornår det produkt, der er tilbage i beholderen, skal kasseres.

Kassationsdatoen skrives i feltet på beholderens etiket.

Opbevaringstid efter første åbning af beholderen: 3 måneder.

SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart:

Hyppig og gentagen brug af antiprotozomidler fra samme gruppe aktive stoffer og underdosering, der kan skyldes underestimering af kropsvægt, kan, ligesom ved alle antiparasitære midler, føre til resistensudvikling.

Det anbefales at behandle alle pattegrise i et kuld.

Hygiejniske tiltag kan reducere risikoen for coccidiose hos svin. Det anbefales derfor samtidig at forbedre de hygiejniske forhold i lokaliteterne, især med hensyn til tørhed og renhed.

For at opnå den største effekt, bør dyr behandles inden det forventede udbrud af kliniske symptomer, det vil sige i den præpatante fase.

Yderligere støttebehandling kan være nødvendig for at ændre forløbet af en eksisterende klinisk coccidie infektion hos dyr, som allerede viser symptomer på diarré.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen:
Ikke relevant.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Ved overfølsomhed over for toltrazuril eller et

af hjælpestofferne, bør kontakt med lægemidlet undgås.

Undgå hud- og øjenkontakt med lægemidlet.

Ethvert sprøjt på huden eller i øjnene afvaskes øjeblikkeligt med vand.

Der må ikke spises, drikkes eller ryges under anvendelse af lægemidlet.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ingen kendte. Der er f.eks. ingen interaktion i kombination med jerntilskud.

Overdosis:

En tredobbelt overdosis tåles godt af raske pattegrise.

Uforligeligheder:

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligeligheder, bør dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler.

EVENTUELLE SÆRLIGE

FORHOLDSREGLER VED

BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE

LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA

SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ikke anvendte veterinærlægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

DATO FOR SENESTE REVISION AF

INDLÆGSSEDLEN

18. september 2020

ANDRE OPLYSNINGER

Dette veterinærlægemiddel er pakket i HDPE 100 ml, 250 ml eller 1 L flasker med et forsegle HDPE låg.

Pakningsstørrelse:

- Flaske á 1 L.
- Kartonæske med 1 flaske á 100 ml.
- Kartonæske med 1 flaske á 250 ml.
- Kartonæske med 15 flasker á 250 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel.

Design by



ZORABEL 50 mg/ml

122 X 168 mm

25/02/2021

FONT SIZE: 8 pt

