

ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER OG ANDRE STOFFER

Aktivt stof: Altrenogest 4,00 mg/ml

Hjælpestoffer: Butylhydroxytoluen (E321), butylhydroxyanisol (E320)

Klar, farveløs til svag gullig opløsning.

LÆGEMIDDELFORM: Oral opløsning. Til at strø på foder.

DYREARTER: Svin (konsmodne polte).

INDIKATIONER: Til synkronisering af brunst hos konsmodne polte.

KONTRAINDIKATIONER: Må ikke anvendes til omer. Må ikke anvendes til drægtige søer eller i tilfælde af borbetændelse. Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof. Se afsnit "Særlige advarsler".

BIVIRKNINGER: Underdosering kan føre til dannelse af cystiske follikler.

Hvis De / du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægseddelse, bedes De / du kontakte Deres / din dyrlæge. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De / du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted;

www.lmst.dk

ANVENDELSMÅDE OG INDGIVELSESVÆI (E): Til oral anvendelse til at strø på foderet. 20 mg altrenogest pr. dyr pr. dag, dvs. 5 ml pr. dyr oralt én gang dagligt i 18 på hinanden følgende dage påført foder umiddelbart før fodring. Det volumen, der skal gives, bør bestemmes ved brug af en passende doseringsanordning.

Anvendelse: Dyrene skal holdes adskilt, og doseres individuelt. Strø præparatet på foderet umiddelbart før fodring. Ikke ædt foder skal destrueres sammen med andet spildfoder og må ikke gives til andre dyr. Brunstsynkronisering bør ske under vejledning af dyrlæge. Konsmodne polte bør skilles fra mindst 7 dage før behandling indledes. Under behandling bør dyrene ikke flyttes. Det bør sikres, at alt medicineret foder ædes. De fleste dyr kommer i brunst 5 - 6 dage efter den 18. og sidste dag af den fortløbne behandling. 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.

TILBAGEHOLDELTID: 9 dage.

SÆRLIGE ADVARSEL / ADVARSLER OM NØDVENDIGT: Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforlideligheder, bør dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler. Sorg for at den korrekte dosis gives dagligt, da underdosering kan føre til dannelse af cystiske follikler. Tilsat det veterinære lægemiddel til foderet umiddelbart før fodring. Alt ikke spist medicineret foder kasseres. Må kun bruges til konsmodne polte, der allerede har vist brunst. Ikke ædt foder skal destrueres på en sikker måde og må ikke gives til noget andet dyr. Må ikke anvendes til drægtige eller diegivende dyr.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Lægemidlet bør ikke håndteres af gravide kvinder eller kvinder, der formodes at være gravide. Kvinder i den fødedygtige alder bør udvise ekstrem forsigtighed ved håndtering af præparatet. Personer diagnosticeret med eller mistænkt for at have progesteron afhængige tumorer eller trombo-emboliske sygdomme bør ikke håndtere produktet. Direkte kontakt med huden bør undgås.

Virbac

REPRODUKTION

Vnr 16 16 67

Virbages[®] 4 mg/ml

ORAL OPLØSNING

ALTRENOGEST

900 ml



Personligt beskyttelsesudstyr i form af handsker og beskyttelsesdragt bør anvendes ved håndtering af lægemidlet. Porose handsker kan lade præparatet passere. Oplagelse gennem huden kan yderligere øges, hvis huden er dækket af tætsluttende materiale, som eksempelvis latex- eller gummihandsker. I tilfælde af kontakt med huden ved hændeligt uheld, skal der straks vaskes med vand og sæbe. Vask hænder efter brug og før måltider.

I tilfælde af kontakt med øjne ved hændeligt uheld, skal der straks skylles med rigelige mængder vand og der søges lægehjælp. Symptomer på overeksponering: Gentagen utilsigtet oplagelse kan føre til forstyrrelser af menstruationscyklus, livmoder- eller mavekrampe, forøget eller nedsat menstruationsblødning, forlængelse af graviditet eller hovedpine.

Personer med kendt overfølsomhed over for det aktive stof skal undgå kontakt med det veterinære lægemiddel.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion
Samtidig anvendelse af griseotulvin kan ændre virkningen af altrenogest.

Overdosering: Der foreligger ingen data.

UDLØBSDATO: Brug ikke dette veterinære lægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten. Efter første åbning af den indre emballage: 2 måneder. Ved første åbning og på baggrund af oplysningen om holdbarhed efter første åbning, som angivet på etiketten, beregnes datoen for, hvornår rester af dette veterinære lægemiddel skal bortskaffes. Datoen skal skrives på etiketten efter anvendelse inden.

Efter anbrud, anvendes inden

SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER: Ingen.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED

BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD
FRA SÅDANNE: Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

NAV N OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF

MARKEDSFØRINGSTILADELSEN: VIRBAC S.A.

1ère avenue 2065 m LID - 06516 Carros Cedex - Frankrig

Repræsentant: Virbac Danmark AS - Profilvej 1 - 6000 Kolding

MARKEDSFØRINGSTILADELSENS NUMMER (NUMRE)

MT nr 57380

Til dyr – kræver recept. Opbevares utilgængeligt for børn.



83918801

	PAYS : VDK CODE PRODUIT FINI : 307518 CODE ÉLÉMENT : 83918801 ÉLÉMENT : ETIQUETTE LOGICIEL UTILISÉ : ILLUSTRATOR CC		CODE FAMILLE : 2C2 DIMENSIONS : 85MM X 185MM MATERIAU(X) / GRAMMAGE(S) : - SUPPORT : GLASSINE HAVANE - ADHESIF : S2045 - BASE ETIQUETTE : MC 90 80G PARTICULARITE(S) : - DIAMETRE MANDRIN : 76MM - SENS D'ENROULEMENT : C1		COULEURS REFLEX BLUE  ROUGE 485  VIOLET 2582 
STUDIO GRAPHIQUE CREA	CODE BARRES : OUI CORPS DE TEXTE : 5 PTS				
NOM DU PRODUIT : VIRBAGEST 900 ML	COMMENTAIRE(S) : CP : titre logo annulé - vu avec Patricia				
 ESSAI FICHIER, FAIT PAR : X.XX VERSION LE : v1-xx/xx/2016	 MATRICE FICHIER, FAIT PAR : X.XX VERSION LE : v1-xx/xx/2016	 MAQUETTE - LANCEMENT FICHIER, FAIT PAR : CG CORRIGÉ PAR : CP CP CP	 MAQUETTE - MODIFICATION VERSION LE : v1-05/10/2015 VERSION LE : v2-17/10/2016 v3-21/10/2016 v4-03/11/2016	 PRODUCTION FICHIER, FAIT PAR : SC VALIDATION PAR : FE LE : 07/11/2016 LE : 03/11/2016	