



**Folliplan® Vet.**  
**4 mg/ml**

Oral opløsning til svin  
Altrenogest

1 liter



Batch nr.:

Udløbsdato:

Imprint area  
zone

**Folliplan® Vet.**

**Aktivt stof**

Altrenogest 4,0 mg/ml

**Lægemiddelform**

Oral opløsning. Klar, gul opløsning.

**Emballage**

Flasken er af aluminium og forsynet med en obturator af LD-polyethylen samt et skruelåg af polypropylen. Der er vedlagt et målebæger.

**Indikationer**

Til synkronisering og kontrol af brunst hos cykliske polte.

**Kontraindikationer**

Må ikke anvendes til orner.

Må ikke anvendes til drægtige søer eller dyr, der lider af infektion i uterus.

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof.

**Bivirkninger**

Ingen kendte.

Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, bedes du kontakte din dyrlæge. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning under "Bivirkninger" på Lægemiddelstyrelsens netsted: [meldenbivirkning.dk](http://meldenbivirkning.dk).

**Anvendelsesmåde og indgivelsesvej**

Tilsæt veterinærlægemidlet til foderet umiddelbart før fodring.

5 ml (20 mg altrenogest) pr. dyr i 18 på hinanden følgende dage.

Fjern skruelåget og obturatoren og afmål den korrekte dosis på 5 ml ved hjælp af doseringsbægeret, som følger med; hæld den afmålte dosis over foderet og luk flasken med obturatoren og skruelåget efter hver administration. Det bør sikres, at alt medicineret foder konsumeres. Det er vigtigt at sikre sig, at den korrekte dosis administreres hver dag, idet underdosering kan føre til dannelse af cystiske follikler.

I tilfælde af, at ikke alt medicineret foder er konsumeret, bør dette foder tilintetgøres på forsvarlig vis og må ikke gives til andre dyr.

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.

**Tilbageholdelsestid**

Slagtning: 9 dage

**Særlige forsigtighedsregler for dyret**

Må kun anvendes til kønsmodne polte, som har været i brunst mindst 1 gang.

**Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr**

Kvinder, der er gravide eller tror de er gravide, bør ikke håndtere dette veterinærlægemiddel. Kvinder i den fødedygtige alder bør undgå kontakt med dette veterinærlægemiddel.

Dette veterinærlægemiddel bør ikke håndteres af personer med kendte eller formodede progesteron-afhængige tumorer eller tromboemboliske lidelser.

Direkte kontakt med huden bør undgås. Personligt beskyttelsestøj (handsker og overalls) skal bæres under håndtering af dette veterinærlægemiddel.

Såfremt handskerne er lavet af et porøst materiale, kan dette veterinærlægemiddel trænge igennem. Optagelsen gennem huden kan være endnu højere, hvis området er dækket af et tillukkende (okklusivt) materiale, såsom latex- eller gummihandsker. I tilfælde af kontakt med huden ved hændeligt uheld skal der øjeblikkeligt vaskes af med vand og sæbe.

Vask hænder efter administration og før måltider. Hvis veterinærlægemidlet ved et uheld kommer i kontakt med øjnene, skylles med rigelige mængder vand i 15 minutter. Søg lægehjælp.

Symptomer på overeksponering: Gentagen utilsigtet absorption kan medføre forstyrrelse af menstruationscyklus, livmoder- eller mavekrampe, forøget eller reduceret menstruationsblødning, forlængelse af graviditet eller hovedpine.

**Anvendelse under drægtighed og diegivning**

Må ikke anvendes under drægtighed og diegivning.

**Uforlideligheder**

Må ikke blandes med andre lægemidler til dyr.

**Andre forsigtighedsregler vedrørende indvirkning på miljøet**

Ved spredning af gødning fra behandlede dyr skal den minimumsafstand til overfladevand, som er fastsat i henhold til nationale eller lokale bestemmelser, nøje overholdes, idet gødningen kan

indeholde altrenogest, som kan forårsage uønskede påvirkninger af vandmiljøet.

**Opbevaringstid**

Efter første åbning af flasken: 90 dage

**Opbevaring**

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

**Bortskaffelse**

Folliplan Vet. må ikke udledes i vandløb, da dette kan være farligt for fisk og andre organismer i vandet. Ikke anvendte veterinærlægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

**Til dyr (kønsmodne polte) - kræver recept.**

**Opbevares utilgængeligt for børn.**

**Indehaver af markedsføringstilladelsen**

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer

**Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse**

Intervet Productions S.A.  
Rue de Lyons  
27460 Igoville  
Frankrig

**Repræsentant**

MSD Animal Health A/S  
Havneholmen 25  
1561 København V  
Tlf.: 44 82 42 00

MT-nr. 56829

**Seneste revision af teksten**

Januar 2022

Den senest opdaterede tekst kan findes på [www.indlaegsstedel.dk](http://www.indlaegsstedel.dk).

Vnr 58 66 05