

1 ml indeholder:	
Aktivt stof:	4,00 mg
Altrenogest	
Hjælpestoffer:	
Butylhydroxyanisol (E320)	0,07 mg
Butylhydroxytoluen (E321)	0,07 mg

Klar gul opløsning.

Indikationer

Synkronisering af østrus hos kønsmodne polte.

Kontraindikationer: Må ikke anvendes til handyr.
Må ikke anvendes til søer med børinfektion.

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

Dosering for hver dyreart, anvendelsesmåde og indgivelsesvej: Til oral anvendelse som en topdressing. 20 mg altrenogest/dyr, dvs. 5 ml pr. dyr en gang om dagen i 18 på hinanden følgende dage.
Dyrene bør holdes adskilt og doseres individuelt.
Tilføj produktet som topdressing på foderet umiddelbart inden fodring. Kasser alt levnet præpareret foder.
De fleste behandlede polte vil komme i brunst 5 til 6 dage efter 18 dages behandling med produktet.
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: Produktet bør kun administreres med Suifertil-pumpedoseringssystemet.

Administration med doseringssystemet:

Klargøring af doseringssystemet:

- Sæt flasken i en lodret position.
- Tryk forsigtigt på aftrækkeren, indtil en dråbe danner perler på spidsen af dysen.

Derefter leverer doseringsanordningen 5 ml dosis for hver fuldstændig aktivering af aftrækkeren. Doseringsanordningen bør forblive på flasken i hele produktets brugperiode, og hættesystemet bør anvendes ved enhver opbevaring mellem behandlingerne.

Tilbageholdelsestid

Slagtning: 9 dage.

Special forholdsregler til brug hos dyr

Det præparerede foder skal gives til polte, når produktet er blevet tilsat.

Må kun anvendes til polte, der har haft mindst én brunst-cyklus.

Sørg for, at den korrekte dosis indgives dagligt, da underdosering kan medføre dannelse af cystiske follikler.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet

Direkte hudkontakt bør undgås. Personligt beskyttelsesudstyr (handsker og beskyttelsesdragt) skal benyttes ved håndtering af produktet. Porøse handsker medfører risiko for gennemtrængning af produktet til huden. Hvis produktet kommer i kontakt med huden under handsken, kan okklusionsmaterialer, såsom latex eller gummi i handsker, fremskynde transkutan absorption af produktet.

Utsigtet hud- eller øjenkontakt med produktet skal behandles omgående med rigelige mængder vand.

Vask hænder efter behandlingen og før måltider.

Gravide kvinder og kvinder i den fødeulytge alder bør undgå kontakt med produktet eller udvise ekstrem forsigtighed ved håndtering af produktet.

Mennesker, der lider af progesteron-afhængige tumorer (kendte eller formodede) eller tromboemboli, bør ikke bruge produktet.

Virkninger som følge af overeksponering: Utsigtet absorption kan medføre forstyrrelser af menstruationscyklus, livmoder- eller mavekræmper, blodningsforstyrrelser, forlænget graviditet eller hovedpine.

Direkte hudkontakt bør derfor undgås.

Søg lægehjælp i tilfælde af overeksponering.

Anvendelse under graviditet eller diegivning

Må ikke anvendes til drægtige eller diegivende søer.

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.

Eventuelle særlige forholdsregler ved bortskaffelse af ubrugte lægemidler eller affald fra sådanne, om nødvendigt: Suifertil 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.

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Kontakt din dyrlæge vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Pakningsstørrelser: 1000 ml

Suifertil indeholder ingen konserveringsmidler.

Til dyr – kræver recept.

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevar flasken i opret stilling efter første brug.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, der står på denne etiket.

MTnr 56694

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller ansvarlig for batchfravigelse

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9 · D-48308 Senden-Bösensell · Tyskland

Repræsentant

ScanVet Animal Health A/S
Kongevejen 66 · 3480 Fredensborg

Dato for seneste godkendelse af indlægssedlen

01. december 2016.

Den nyeste indlægsseddel kan findes på
www.indlaegsseddel.dk

ScanVet

Lot:
EXP:

SUIFERTIL

4 mg/ml

oral opløsning til svin
(kønsmodne polte)

Altrenogest

Sidste anvendelsesdato efter åbning:

Opbevaringstid efter første åbning
af den indre emballage: 3 måneder

1000 ml

