

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

Indikationer: Synchronisering af østrus i kønsmodne polte.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes til orner.
Må ikke anvendes til drægtige søer (se afsnittet "Drægtighed og diegivning") eller søer med bñrinfektion.
Må 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 indlægseddell 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(e)

Til oral anvendelse som en topdressing.
20 mg altrenogest/dyr, dvs. 5 ml pr. dyr én 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 blive 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: Slagting: 9 dage.

Særlige forsigtighedsregler for dyret

Det præparerede foder skal gives til polte, når produktet er blevet tilsat. Ikke ædt foder skal destrueres på en sikker måde og må ikke gives til noget andet dyr.
Må kun anvendes til polte, der har haft mindst én brunstcyklus.

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 undgåes. Personlig 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 handskene, kan okklusionsmaterialer, såsom latex eller gummi i handsker, fremskynde transkutan absorption af produktet.

Utsigtslet 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 fødedygtige 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.

Mennesker med kendt overfølsomhed over for det aktive indholdsstof bør undgå kontakt med produktet.

Virkninger som følge af overeksponering: Utsigtslet absorption kan medføre forstyrrelser af menstruationscyklus, livmoder- eller mavekramper, blødningsforstyrrelser, forlænget graviditet eller hovedpine.
Søg lægehjælp i tilfælde af overeksponering.

Drægtighed og diegivning

Må ikke anvendes til drægtige eller diegivende søer.

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

Uforlideligheder

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

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.

GODKENDT

At Tina Kragh-Jakobsen kl. 09:24 , 27-03-2018

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 Deres 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.
Kontakt Deres dyrlæge vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der står på etiketten efter "EXP". Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

De bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis De ønsker yderligere oplysning om dette lægemiddel.

MTNr 56694

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse

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

Repræsentant

ScanVet Animal Health A/S
Kongevej 66
3480 Fredensborg

Dato for seneste godkendelse af indlægseddell

04. oktober 2017

Den nyeste indlægseddell kan findes på www.indlægseddell.dk

SUIFERTIL
4 mg/ml

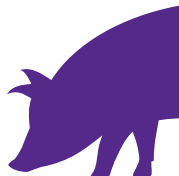
oral opløsning til svin
(kønsmodne polte)

Altrenogest

Sidste anvendelsesdato efter åbning:

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 3 måneder

1000 ml



Lot:
EXP:

Product name (market): **Suifertil 4 mg/ml (DK)**

Packaging (dimensions): **LBL, 1000 ml (260 x 125 mm)**

Production site: **Trei**

Font size (continuous Text): **7 Pt**

Item-/Version number: **1803**

Edition: **03**

Date: **27.03.2018**



Pantone 2607 C

100 %

Capsule, animal icon

Pantone 206 C

100 %

Logo, content

black

100 %, 70 %

Text, Logo, Barcode