

**Curofen 50 mg/g oralt pulver til svin**

Den seneste reviderede indlægseddell kan findes på [www.indlaegssteddel.dk](http://www.indlaegssteddel.dk).

**INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADDELSEN OG FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**

Univet Ltd.  
Tullyvin  
Cootehill  
Co. Cavan  
Irland

**Repræsentant**

Salfarm Danmark A/S  
Nordager 19  
6000 Kolding  
Tlf. +45 7550 8080  
E-mail: [info@salfarm.com](mailto:info@salfarm.com)

**ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF**

Hvert g indeholder:  
**Aktivt stof:** Fenbendazol 50 mg

Hvidt pulver.

**INDIKATIONER**

Til behandling af benzimidazolfølsomme modne og umodne former ( $L_4$ ) af følgende rundorme i mave-tarm-kanalen og luftvejene hos svin:

*Hyostrongylus rubidus* (rød maveorm)  
*Cyathostomum* spp. (knudeorm)  
*Ascaris suum* (spolorm)  
*Trichuris suis* (piskeorm)  
*Metastrongylus apri* (syn. *M. elongatus*) (lungorm)

**KONTRAINDIKATIONER**

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, andre benzimidazol, eller over for et eller

**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 Lægemeddelstyrelsen  
Axel Heides Gade 1  
DK-2300 København S  
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

**DYREARTER**

Svin.

**DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSEVEJ**

Til oral anvendelse via tilsætning af små mængder i foderet umiddelbart før indtagelse hos individuelle svin.

Individuel behandling – enkelt dosis

Den anbefalede terapeutiske dosis er 5 mg fenbendazol pr. kg legemsvægt som individuel behandling med en enkelt dosis, hvilket svarer til 1 g af produktet pr. 10 kg legemsvægt eller 5 g af produktet pr. 50 kg legemsvægt eller 20 g af produktet pr. 200 kg legemsvægt.

For at sikre korrekt dosering og undgå potentielt underdosering bør legemsvægten og mængden af lægemiddel, der skal administreres, bestemmes så præcist som muligt. Der bør anvendes en tilpas kalibreret vægt til at afmåle den korrekte mængde lægemiddel.  
Den anbefalede mængde af veterinær-

lægemiddel bør opblendes grundigt i en lille portion af det enkelte dyrs beregnede daglige fodermængde i en spand eller lignende beholder umiddelbart før tildeling. Medicineret foder bør administreres umiddelbart efter klargøring.

Ikke indtaget foder skal bortskaffes sammen med andet affaldsfoder og må ikke gives til andre dyr.

Doseringstabel:

Svinets legemsvægt (kg)	Mængde (g) af produktet
50 kg	5 g
100 kg	10 g
150 kg	15 g
200 kg	20 g

Til brug hos individuelle svin på gårde, hvor kun et lille antal svin skal have veterinærlægemidlet. Større grupper bør ormebehandles med et velegnet premix til foderlægemiddel.  
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.

Behandling af specifikke infektioner

Til behandling af *Trichuris suis* anbefales det at opdele dosis og administrere den over syv dage.

**OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE**

For at sikre administration af en korrekt dosis bør legemsvægten bestemmes så præcist som muligt.

**TILBEGEHOLDELSESTID**

Slagtning: 6 dage.

**SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING**

Opbevares utilgængeligt for børn.  
Opbevares tørt.  
Opbevares i den originale beholder for at beskytte mod lys.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten efter "EXP". Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.  
Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 28 dage.

**SÆRLIGE ADVARSLER**Særlige advarsler for hver dyreart:

Følgende fremgangsmåder bør undgås, da de øger risikoen for udvikling af resistens og i sidste ende kan resultere i ineffektiv behandling:

- Hyppig og gentagen brug af ormemidler fra samme klasse over længere tid.
- Underdosering, som kan skyldes undervurdering af legemsvægt, forkert administration af lægemiddel eller manglende kalibrering af doseringsenheden.

Ved mistanke om kliniske tilfælde af resistens over for ormemidler bør der foretages yderligere undersøgelser ved hjælp af hensigtsmæssige test (f.eks. fækal ægreduktionstest). Hvis testresultaterne tyder på resistens over for et bestemt ormemiddel, bør der anvendes et andet ormemiddel fra en anden lægemiddelklasse med en anden virkningsmekanisme.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen:  
Ingen.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Embryotoksiske virkninger kan ikke udelukkes. Gravide kvinder skal være ekstra forsigtige ved håndtering af dette lægemiddel. Dette lægemiddel kan forårsage allergiske reaktioner. Ved overfølsomhed over for fenbendazol bør kontakt med lægemidlet undgås. Undgå hudkontakt i forbindelse med håndtering af dette lægemiddel. Når lægemidlet håndteres eller blandes, er det vigtigt at sørge for, at det ikke kommer i kontakt med huden, og at pulverstøvet ikke inhaleres.

Brug beskyttelsestøj, inklusive uigennemtrængelige handsker og ansigtsmaske. Det anbefales at anvende en filtrerende engangshalvmaske, der opfylder europæisk standard EN 149, eller et genanvendeligt åndedrætsværn af europæisk standard EN 140 med et filter af standard EN 143. I tilfælde af hud- eller øjenkontakt rens øjeblikkeligt med rigelige mængder vand. Vask hænder efter brug.

Andre forsigtighedsregler:

Undgå at indtage lægemidlet. I tilfælde af selvdgivelse ved hændeligt uheld skyl munden med rigelige mængder vand og søg lægehjælp. Lægemidlet bør ikke komme i kontakt med overfladevand, da det har skadelige virkninger på fisk og andre organismer i vandet.

Drægtighed:  
Lægemidlet kan anvendes hos drægtige eller diegivende søer.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ved indtagelse af fenbendazol kan forværring af paracetamol-induceret levertoksicitet ikke udelukkes.

Overdosis:

Ingen kendte.

Uforligeligheder:

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

**SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE**

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

**DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN**

02/2022

**ANDRE OPLYSNINGER**

Fenbendazol er et anthelmintikum (ormemiddel), der tilhører benzimidazol-carbammat-gruppen.

Godkendte pakningsstørrelser:

Kartonæske indeholdende 5 x 200 g i LDPE-laminerede poser  
LDPE-lamineret pose indeholdende 1 kg  
LDPE-pose i en hvid polypropylenbeholder indeholdende 1 kg.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

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

DK/D047/3