

Indlægsseddel

Zerofen Vet.

4 %, oralt pulver. Til svin.

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGS- TILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDS- GODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller af batchfrigivelse:
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
Irland

Repræsentant:

ScanVet Animal Health A/S
Kongevejen 66
3480 Fredensborg

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Zerofen Vet., 4%, oralt pulver.

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 g indeholder: Aktivt stof: Fenbendazol 40 mg.
Andre indholdsstoffer: Lactosemonohydrat.

4. INDIKATIONER

Til behandling af svin, som er smittet med følgende typer af rundorm i mave-
tarmkanalen: Rød maveorm (modne og umodne stadier), knudeorm (modne
og umodne stadier) og spoleorm (modne stadier).

5. KONTRAINDIKATIONER

Ingen.

6. BIVIRKNINGER

Dyr, der ikke kan tåle lactose, kan få diarré, ondt i maven, oppustethed og
luftafgang fra tarmen. Hyppig og gentagen brug af Zerofen Vet. kan medføre
nedsat virkning af lægemidlet.

Hvis De bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som
ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes De kontakte Deres dyrlæge.
Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemedelstyrelsen, og
viden om bivirkninger kan blive bedre.

Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemedelstyrelsen.
De finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemedelstyrelsens
netsted: www.laegemiddelstyrelsen.dk.

7. DYREARTER

Svin fra de er blevet afvænnet.

8. DOSERING, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ

Zerofen Vet. blandes i foderet. Den normale dosis er 30 g pulver pr. 250 kg legemsvægt
som en engangsdosis. 50 ml (0,5 dl) i måleske svarer til ca. 30 g.

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.

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Zerofen Vet. er ikke beregnet til fremstilling af medicinføder.
Det må ikke gives i drikkevandet.

10. TILBAGEHOLDESESTID

Kød og indvolde: 21 dage.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.
Opbevares i original emballage. Hold beholderen tæt til lukket.
Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på pakningen efter "Anv. før".

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet

På grund af risiko for allergi og kontakteskem bør direkte hudkontakt og indånding und-
gås. Ved håndtering af produktet bør der anvendes passende sikkerhedsudstyr, f.eks.
gummihandsker og maske. Hænderne bør vaskes efter håndtering af det færdige foder.
Produktet er skadeligt, hvis det sluges.

Særlige forsigtighedsregler for dyret

Dyr, der ikke kan tåle lactose, kan få diarré, ondt i maven, oppustethed og luftafgang fra
tarmen. Hyppig og gentagen brug af Zerofen Vet. kan medføre nedsat virkning af læge-
midlet.

Drægtighed og diegivning

Da Zerofen Vet. kan have en giftig virkning på fostret, anbefales begrænset anvendelse i
drægtighedens første periode.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Eventuelle ubrugte lægemidler eller affald fra sådanne produkter skal destrueres i over-
ensstemmelse med de lokale krav.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN:

Oktober 2008.

15. ANDRE OPLYSNINGER

De bedes kontakte den lokale repræsentant for markedsføringstilladelsen, hvis De ønsker
yderligere oplysninger om dette veterinære lægemiddel.

ScanVet

LC1641