

BIPACKSEDEL
Axilur vet. 4 % oralt pulver

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V
P.O. Box 31
NL-5830 AA Boxmeer
Nederländerna

Tillverkare:

Intervet Productions S.A.
Rue de Lyons
FR-27460 Igoville
Frankrike

Intervet GesmbH
Siemensstrasse 104
A-1210 Wien
Österrike

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Axilur vet. 4 % oralt pulver

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 g oralt pulver innehåller:

Verksamt ämne:
Fenbendazol 40 mg.

Övriga innehållsämnen:
Vattenfri laktos, majsstärkelse, vattenfri kolloidal kiseldioxid, kalciumkarbonat.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDEN

Behandling av infektion med fullvuxna stadier och larvstadier av röda magmasken (*Hyostrongylus rubidus*), knutmask (*Oesophagostomum spp.*) och spolmask (*Ascaris suum*). Vid ökad dos (5 gånger normaldosen) erhålls tillfredsställande effekt även på fullvuxna stadier och larvstadier av piskmask (*Trichuris suis*) och lungmask (*Metastrongylus spp.*).

5. KONTRAINDIKATIONER

Inga.

6. BIVERKNINGAR

Inga kända.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Svin

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

100 g Axilur vet. 4 % oralt pulver innehåller 4 g fenbendazol.

Vanlig dosering är 5 mg fenbendazol per kg kroppsvikt som engångsdos, vilket motsvarar 3 g pulver per 25 kg kroppsvikt och ges som engångsdos.

Vid behandling av infektion med pisk- eller lungmask ges 25 mg fenbendazol per kg kroppsvikt som engångsdos, motsvarande 15 g pulver per 25 kg kroppsvikt.

Pulvret strös på eller blandas i en individuell fodergiva.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

För att garantera korrekt dosering ska djurets kroppsvikt bestämmas så noggrant som möjligt. Axilur vet. 4 % oralt pulver strös på eller inblandas i individuell fodergiva som engångsdos.

10. KARENSTID

Kött och slaktbiprodukter:

3 dagar vid normaldos, 5 mg/kg

5 dagar vid ökad dos, 25 mg/kg.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Döda eller döende maskar kan ibland ses i djurets avföring upp till tio dagar efter avslutad behandling.

Undvik direktkontakt med huden. Tvätta händerna efter användning.

Felaktig användning kan leda till ökad risk för resistensutveckling och minskad behandlingseffekt. Se därför till att undvika:

- Ofta upprepad användning av avmaskningsmedel ur samma läkemedelsgrupp.
- Upprepad användning av avmaskningsmedel ur samma läkemedelsgrupp under en längre tid.
- Underdosering, kan bero på underskattning av kroppsvikt, att läkemedlet ges på fel sätt eller felaktig inställning av doseringshjälpmedlet.

Dräktighet och laktation

Kan användas under dräktighet och laktation.

Överdoser

Fenbendazol har låg toxicitet (giftighetsgrad).

Blandbarhet

Då blandbarhetsstudier saknas skall detta veterinärmedicinska läkemedel inte blandas med andra veterinärmedicinska läkemedel.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2022-01-21

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar:

500 g burk

2500 g burk

Doseringsmått medföljer förpackningen.