

OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJEN - KOMBINERT MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

ETIKETT

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Bayticol vet. 10 mg/ml påhellingsvæske, oppløsning

2. INNHOLDSSTOFFER

1 ml inneholder:

Virkestoff:

flumetrin 10 mg.

3. PAKNINGSSTØRRELSER

1000 ml

4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Målarter

Storfe og sau

Elanco 



5. INDIKASJONER FOR BRUK

Indikasjoner for bruk

Forebygging og behandling av flåttangrep hos sau, lam og storfe.
Bekjempelse av lus og skabbmidd hos storfe, samt lus og sauekrabbe hos sau.

6. KONTRAINDIKASJONER

Kontraindikasjoner

Ingen.

7. SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige advarsler

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene:

Kalv og lam under 1 måned bør ikke behandles med preparatet.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Ikke spis, drikk eller røyk ved håndtering av preparatet.

Ved innendørs behandling luftes lokalene godt.

Unngå kontakt med øyne, hud, munn og slimhinner.

Unngå inntak. Ved svelging/uforvarende inntak må brekkmiddel tas og lege kontaktes for symptomatisk behandling.

Beskyttelsesklær og hansker (nitril engangshansker) bør brukes ved håndtering.

Ved utilsiktet søl på hud, vask med vann og såpe. Ved utilsiktet søl i øyne og/eller munn, skyll med rikelige mengder vann.

Ta av våte klær ved søl, vask hender og hud grundig med såpe og vann.

Vask hender, hud og ansikt som har vært eksponert med vann og såpe når du har forlatt behandlingsstedet.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Preparatet er giftig for fisk, vannlevende organismer og bier.

Se avsnittet "Avfallshåndtering".

Drektighet og diegiving:

Kan brukes til drektige og diegivende dyr.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen kjente.

8. BIVIRKNINGER

Bivirkninger

Storfe og sau:

Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Svie på påføringsstedet Hudirritasjon Rastløshet
--	--

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt på denne etiketten, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av denne etiketten, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: Direktoratet for medisinske produkter: www.dmp.no/bivirkningsmelding-vet.

9. DOSERING FOR HVER MÅLART, TILFØRSELSVEI(ER) OG TILFØRSELSMÅTE

Dosering for hver målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Storfe: mot flått 10 ml per 100 kg kroppsvekt, øvrige ektoparasitter 20 ml per 100 kg kroppsvekt.

Sau: 2 ml per 10 kg kroppsvekt, lam 3-5 ml.

Ved behov gjentas behandling etter 2 uker. Ved sterk flåttbelastning gjentas behandling hver 3.-4. uke.

10. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

Opplysninger om korrekt bruk

Ristes før bruk. Hos sau skilles ullen på ryggen for best kontakt med huden. Påføres langs ryggen fra skulderblad til halerot. Ved behandling av haleskabb hos storfe påføres en større del av oppløsningen på det angrepne hudområdet rundt kryss og halerot, dessuten påføres oppløsningen på jurspeilet med svamp/hansker. Benytt en sprøyte uten nål. Melkeproduserende kyr behandles etter melking.

11. TILBAKEHOLDELSESTIDER

Tilbakeholdelsestider

Storfe: Slakt: 10 døgn, melk: 7 døgn

Sau: Slakt: 10 døgn

12. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Skal ikke fryses.

Skal ikke oppbevares sammen med mat og fôr.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten.

13. AVFALLSHÅNDTERING

Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Vann og vassdrag må ikke kontamineres med dette preparatet siden flumetrin kan være farlig for fisk og andre vannlevende organismer.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Tom emballasje skal ikke brukes om igjen uansett formål.

Ikke oppbevar vann, mat eller produkter til menneske- eller dyreføde i disse beholderne.

Spør på apoteket hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

14. RESEPTSTATUS

Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

15. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMRE OG PAKNINGSSTØRRELSER

MTnr 7514

Pakningsstørrelse:

1000 ml

16. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV ETIKETTEN

Dato for siste oppdatering av etiketten

19.12.2024

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase.

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. KONTAKTINFORMASJON

Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

Elanco Animal Health GmbH

Alfred-Nobel-Str. 50

40789 Monheim

Tyskland

Tlf.: +47 81503047

PV.NOR@elancoah.com

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

KVP Pharma- + Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str. 324

D-24106 Kiel

Tyskland

18. YTTERLIGERE INFORMASJON

19. TEKSTEN "TIL DYR"

Til dyr.

20. UTLØPSDATO

Exp. {mm/åååå}

Holdbarhet etter anbrudd av beholder: 9 måneder.

21. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}