

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Selcet 200 mg/ml, concentrat emulsionabil pentru suine, ovine, câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanța activă produs conține:

Substanță activă

Foxim 500 mg

Excipienti

N-butanol 77,8 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Concentrat emulsionabil

Lichid limpede de culoare galben-maroniu

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Suine, ovine, câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Suine, câini:

Pentru tratamentul infestațiilor produse de acarieni ai râiei (*Psoroptes* spp., *Sarcoptes* spp. și *Chorioptes* spp.), păduchi malofagi și hematofagi, muște și căpușe.

Ovine:

Pentru tratamentul infestațiilor produse de acarieni ai râiei (*Psoroptes* spp., *Sarcoptes* spp. și *Chorioptes* spp.), păduchi malofagi și hematofagi, muște, căpușe și larve de insecte prezente în plăgi.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

Nu se utilizează la animale cu leziuni ale pielii.

Nu se utilizează la animale bolnave sau convalescente.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul este destinat exclusiv pentru uz extern. Se va evita pulverizarea produsului pe botul și ochii animalelor. Evitați orice mod de aplicare excesivă sau necorespunzătoare a produsului. A se preveni ingestia și inhalarea produsului de animale. În cazul în care o reacție cutanată apare datorită utilizării produsului, se recomandă să se întrerupă tratamentul.

A se vedea secțiunile 4.3 - Contraindicații și 4.10 - Supradoxozare.



Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

A se evita contactul direct al produsului și/sau al emulsiei preparate cu pielea și cu ochii.

În caz de contact accidental cu pielea se spală imediat cu apă și săpun. În caz de contact accidental cu ochii se spală imediat cu multă apă.

Solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

A se purta mănuși de protecție (din nitril, de unică folosință) și echipament de protecție (haine cu mânci lungi, pantaloni lungi și cizme) în timp ce se utilizează acest produs.

În caz de contact accidental se scoate imediat toată îmbrăcămintea contaminată.

A nu se inhala aerosoli.

A nu se pulveriza contra vântului.

Când se pulverizează în interior se va utiliza o mască de față cu filtru FFP3 (protecție împotriva prafului fin și aerosolilor bazați pe apă).

A nu se pulveriza în prezența persoanelor fără echipament de protecție.

A nu se consumă alimente și băuturi pe durata utilizării. Fumatul este interzis pe durata utilizării.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu sunt reacții adverse dacă sunt respectate dozele recomandate.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

Sebacil 500 mg/ml, poate fi utilizat în timpul gestației și lactației.

Utilizarea Sebacil 500 mg/ml nu este permisă la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Sebacil 500 mg/ml nu trebuie administrat împreună cu alți inhibitori de colinesterază. Relaxanții musculari de tip succinilcolină nu trebuie să fie administrați cu zece zile înainte sau la zece zile după tratamentul cu Sebacil 500 mg/ml.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Calea de administrare: Aplicare externă. Spălare, pulverizare, îmbăiere.

Sebacil 500 mg/ml trebuie să fie diluat înainte de utilizare.

Tratamentul prin spălare și prin pulverizare:

a) păduchi malofagi și hematofagi, muște, căpușe și larve de insecte prezente în plăgi:

Un singur tratament: 10 ml Sebacil 500 mg/ml adăugați la 10 l apă.

b) acarieni ai râiei *Psoroptes*, *Sarcoptes* și *Chorioptes*:

Două tratamente la un interval de 7 zile. 10 ml Sebacil 500 mg/ml adăugați la 10 l apă. În infestări severe cu râie, concentrația de Sebacil 500 mg/ml trebuie să fie dublată, de exemplu 20 ml Sebacil 500 mg/ml la 10 l apă.

Tratament prin spălare:

Tratamentul prin spălare este recomandat în special pentru animale individual. Spălarea se face cu un burete, având grijă ca întreg corpul animalului să fie umezit.

Tratament prin pulverizare:

Se pot utiliza orice tip de instrumente pentru pulverizare. Când se pulverizează trebuie să se acorde atenție ca presiunea să nu scădă sub 6 bari (5 atmosfere). Corpul animalului este necesar să fie complet umed cu o atenție mai mare asupra regiunilor din jurul urechilor, între picioare, uger și sub coadă.

Cantitățile de emulsie necesare pentru pulverizare:
suine: aproximativ 0,5 - 1 litru/animal, se repetă tratamentul după 14 zile.
ovine: aproximativ 2 - 3 litri/animal, se repetă tratamentul după 7-10 zile.
câini: în funcție de rasă și talie între 0,1 - 1 litru/animal, 2-3 aplicări externe săptămânal.

Tratamentul râiei la ovine prin îmbăiere:

Cantitatea de apă necesară va fi calculată cu exactitate.

a) Încărcătura initială: la 1000 litri de apă se adaugă 1 litru de Sebacil 500 mg/ml. După o pre-diluție în 10 - 20 litri apă, a cantității necesare de Sebacil 500 mg/ml, aceasta este adăugată în restul de apă asigurând un amestec corespunzător. Reîmprospătarea se face după ce s-a pierdut 10 până la 20% din apa de îmbăiere.

b) Reîmprospătarea: Deoarece este nevoie de o cantitate mai mică de lichid o diluție mai mică este necesară, de exemplu adăugați 200 ml Sebacil 500 mg/ml la 100 litri apă. După o pre-diluție în 10 - 20 litri apă se adaugă în restul de apă asigurând un amestec corespunzător.

Tratamentul prin îmbăiere: Cantitatea de lichid pe ovină este dependenta de lungimea lânii și timpul de scurgere. Având la baza o cantitate medie de 3,5 litri pe animal și la un volum al bazinului de 1000 litri, reîmprospătarea trebuie să se facă după ce 30 - 60 animale au fost scufundate.

Soluția apoasă se prepară înainte de utilizare.

Instrucțiuni pentru tratamentul râiei:

Toate animalele din turmă trebuie să fie tratate. Animalele vor fi scufundate complet și ținute în baie pentru aproximativ 1/2 minut. Capetele vor fi scufundate de două ori.

Pentru posibilele surse de re-infestare, de exemplu adăpostul, gardul de împrejmuire și alte instrumente: este necesar să fie de asemenea pulverizate.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

În cazul apariției simptomelor de intoxicație, ca și la alte organofosforice au fost observate următoarele simptome: salivărie, nistagmus, diaree, bradicardie, tremurături musculare, ataxie, spasme, convulsii și comă determinată de insuficiență respiratorie. Solicitați ajutorul medicului imediat și arătați eticheta produsului.

Tratamentul constă în combaterea simptomelor și administrarea antidotului, atropină (doza de bază: de la 0,1 mg/kg greutate corporală, i.v. sau i.m.). Doza va fi modificată în funcție de individ și de severitatea simptomelor. Reactivatori ai colinesterazei pot fi administrați după atropinizare.

Doza (sulfat de atropină):

om 0,2-0,5 ml

suine și ovine 2,0 – 5,0 ml

câine în funcție de rasă și talie între 0,1-1,0 ml

Dacă este necesar repetați după 15 -30 minute.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe:

Suine: 9 zile

Ovine: 42 zile

Lapte: nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Ectoparaziticide pentru utilizare topica, inclusiv insecticide, compuși organofosforici,



5.1 Proprietăți farmacodinamice

Foximul este un inhibitor al enzimei colinesteraza din sinaptele nervoase. Inhibiția enzimei este ireversibilă în condiții fiziologice. Acumularea post-sinaptică de acetilcolină împiedică transmiterea normală a impulsurilor nervoase în sistemul nervos al arthropodelor. Aceasta fază este marcată de hiperexcitație și convulsie urmată de paralizia și moarte a parazitului. Sebaciil 500 mg/ml este caracterizat prin eficacitate acaricidă și insecticidă de contact foarte ridicată combinată cu toxicitate redusă pentru mamifere.

5.2 Particularități farmacocinetice

După aplicare Sebaciil 500 mg/ml pătrunde în piele și are acțiune sistemică asupra parazișilor. Foximul este foarte rapid hidrolizat în compuși non-toxici și excretat mai ales în urină. 70% din foximul administrat oral este excretat în 24 de ore sub formă de metaboliți non-toxici.

Proprietăți referitoare la mediul înconjurător

Foximul este extrem de toxic pentru organismele acvatice, păsări și albine. Poate provoca efecte adverse pe termen lung asupra mediul acvatic. Când se răspândesc pe terenurile agricole, dejecțiile provenite de la animalele tratate o distanță de siguranță de 10 metri față de apele de suprafață trebuie să fie păstrată pentru a evita expunerea mediul acvatic la acest produs.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

N-butanol
Sare de calciu a acidului dodecilbenzolsulfonic
P-Metilfeniletil(2,7)-fenoxi-poliglicol(27)-eter
P-Metilfeniletil(2,7)-fenoxi-poliglicol(17)-eter
Xilen
Metilisobutilcetonă

6.2 Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 30 luni.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.
Perioada de valabilitate după diluare conform instrucțiunilor de utilizare: 2 zile.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.
A nu se păstra lângă hrană pentru animale, furaje sau băuturi.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din polietilenă de înaltă densitate/poliamidă COEX de 250 ml cu capac securizat pentru copii.
Capac cu filet din polipropilenă/polipropilenă

Flacon din polietilenă de înaltă densitate/poliamidă COEX de 1000 ml cu capac securizat pentru copii.

Capac cu rețetă din polipropilenă/polipropilenă.

Canistră (flacon) din polietilenă de înaltă densitate/poliamidă de 5000 ml cu capac securizat pentru copii.

Capac cu rețetă din polipropilenă/polietilenă.

Partea interioară a discului de sigiliu este din polietilenă.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Flacoanele goale și materialele de ambalaj vor fi eliminate în conformitate cu cerințele locale. A nu se refolosi recipientul gol după utilizare.

Sebacil 500 mg/ml concentrat sau emulsia preparată nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, datorită pericolului pentru pești și alte organisme acvatice. Sebacil 500 mg/ml soluție este toxic pentru albine.

Dezactivarea soluției (soluție de lucru 1%) după tratamentul prin îmbăiere:

Adăugați 1 kg de var stins la 100 l de soluție (soluția 1% care a fost pregătită). Pentru a reacționa soluția alcalină are nevoie de 96 ore (pentru a scădea concentrația de foxim la 0,2%) apoi soluția poate fi amestecată cu dejecții.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Elanco Animal Health GmbH, Alfred-Nobel-Str. 50, 40789 Monheim, Germania

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

160345

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

11.07.2008 / 01.11.2016

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

03/2024

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Partea exterioară a etichetei/prospect pentru flacon din polietilenă de înaltă densitate/poliamidă COEX de 250 ml, 1000 ml, canistră (bidon) din polietilenă de înaltă densitate/poliamidă de 5000 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Sebacil 500 mg/ml, concentrat emulsionabil pentru suine, ovine, câini.
Foxim

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanță activă:

Foxim 500 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Concentrat emulsionabil

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

250 ml

1000 ml

5000 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Pictograme: suine, ovine, câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare acesta este în interiorul etichetei.

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an} După deschidere se va utiliza până la 6 luni.

După diluare se va utiliza în 2 zile.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

„Numai pentru uz veterinar”. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

9. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

10. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot: {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Partea interioară a etichetei/prospect pentru ambalajele din polietilenă de înaltă densitate de 250 ml, 1000 ml și 5000 ml conține și toate informațiile din prospect

11. TIP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Suine: 9 zile

Ovine: 42 zile

Lapte: nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Produsul este destinat exclusiv pentru uz extern. Se va evita pulverizarea produsului pe botul și ochii animalelor. Evitați orice mod de aplicare excesivă sau necorespunzătoare a produsului. A se preveni ingestia și inhalarea produsului de animale. În cazul în care o reacție cutanată apare datorită utilizării produsului, se recomandă să se îintrerupă tratamentul.

A se vedea secțiunile Contraindicații și Supradozare.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

A se evita contactul direct al produsului și/sau al emulsiei preparate cu pielea și cu ochii.

În caz de contact accidental cu pielea se spală imediat cu apă și săpun. În caz de contact accidental cu ochii se spală imediat cu multă apă.

Solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

A se purta mănuși de protecție (din nitril, de unică folosință) și echipament de protecție (haine cu mânci lungi, pantaloni lungi și cizme) în timp ce se utilizează acest produs.

În caz de contact accidental se scoate imediat toată îmbrăcămintea contaminată.

A nu se inhala aerosoli.

A nu se pulveriza contra vântului.

Când se pulverizează în interior se va utiliza o mască de față cu filtru FFP3 (protecție împotriva prafului fin și aerosolilor bazați pe apă).

A nu se pulveriza în prezența persoanelor fără echipament de protecție.

A nu se consumă alimente și băuturi pe durata utilizării. Fumatul este interzis pe durata utilizării.

Gestație și lactație

Sebacil 500 mg/ml, poate fi utilizat în timpul gestației și lactației.

Utilizarea Sebacil 500 mg/ml nu este permisă la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Sebacil 500 mg/ml nu trebuie administrat împreună cu alți inhibitori de colinesterază. Relaxanții musculari de tip succinilcolină nu trebuie să fie administrați cu zece zile înainte sau la zece zile după tratamentul cu Sebacil 500 mg/ml.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

În cazul apariției simptomelor de intoxicație, ca și la alte organofosforice au fost observate următoarele simptome: salivăție, nistagmus, diaree, bradicardie, tremurături musculare, ataxie, spasme, convulsiuni și comă determinată de insuficiență respiratorie. Solicitați ajutorul medicului imediat și arătați eticheta produsului.

Tratamentul constă în combaterea simptomelor și administrarea antidotului, atropină (doza de bază: de la 0,1 mg/kg greutate corporală, i.v. sau i.m.). Doza va fi modificată în funcție de individ și de severitatea simptomelor. Reactivatori ai colinesterazei pot fi administrați după atropinizare.

Doza (sulfat de atropină):

om 0,2-0,5 ml

suine și ovine 2,0 – 5,0 ml

câine în funcție de rasă și talie între 0,1-1,0 ml

Dacă este necesar repetați după 15 -30 minute.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie să fie utilizat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.



13. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A nu se păstra lângă hrană pentru animale, furaje sau băuturi.

14. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Flacoanele goale și materialele de ambalaj vor fi eliminate în conformitate cu cerințele locale. A nu se refolosi recipientul gol după utilizare.

Sebacil 500 mg/ml concentrat sau emulsia preparată nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, datorită pericolului pentru pești și alte organisme acvatice. Sebacil 500 mg/ml soluție este toxic pentru albine.

Dezactivarea soluției (soluție de lucru 1%) după tratamentul prin îmbăiere: Adăugați 1 kg de var stins la 100 l de soluție (soluția 1% care a fost pregătită). Pentru a reacționa soluția alcalină are nevoie de 96 ore (pentru a scădea concentrația de foxim la 0,2%) apoi soluția poate fi amestecată cu dejeclii.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Elanco Animal Health GmbH, Alfred-Nobel-Str. 50, 40789 Monheim, Germania

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

160345

17. ALTE INFORMAȚII (informații din prospect care nu au fost menționate anterior)

NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICATIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Animal Health GmbH, Alfred-Nobel-Str. 50, 40789 Monheim, Germania

Producător pentru eliberarea seriei: KVP Pharma -und Veterinär Produkte GmbH, Str. Projensdorfer 324, 24106, Kiel, Germania

DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Substanță activă:

Foxim 500 mg/ml

Excipienti

N-butanol 77,8 mg/ml

INDICAȚII

Suine, câini:

Pentru tratamentul infestațiilor produse de acarieni ai râiei (*Psoroptes* spp., *Sarcoptes* spp. și *Chorioptes* spp.), păduchi malofagi și hematofagi, muște și căpușe.

Ovine:

Pentru tratamentul infestațiilor produse de acarieni ai râiei (*Psoroptes* spp., *Sarcoptes* spp. și *Chorioptes* spp.), păduchi malofagi și hematofagi, muște, căpușe și larve de insecte prezente în plăgi.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la animale cu leziuni ale pielii.

Nu se utilizează la animale bolnave sau convalescente.

REAȚII ADVERSE

Nu sunt reacții adverse dacă sunt respectate dozele recomandate.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE și RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Calea de administrare: Aplicare externă. Spălare, pulverizare, îmbăiere.

Sebacil 500 mg/ml trebuie să fie diluat înainte de utilizare.

Tratamentul prin spălare și prin pulverizare:

a) păduchi malofagi și hematofagi, muște, căpușe și larve de insecte prezente în plăgi:

Un singur tratament: 10 ml Sebacil 500 mg/ml adăugați la 10 l apă.

b) acarieni ai râiei *Psoroptes*, *Sarcoptes* și *Chorioptes*:

Două tratamente la un interval de 7 zile. 10 ml Sebacil 500 mg/ml adăugați la 10 l apă. În infestări severe cu râie, concentrația de Sebacil 500 mg/ml trebuie să fie dublată, de exemplu 20 ml Sebacil 500 mg/ml la 10 l apă.

Tratament prin spălare:

Tratamentul prin spălare este recomandat în special pentru animale individual. Spălarea se face cu un burete, având grijă ca întreg corpul animalului să fie umedizit.

Tratament prin pulverizare:

Se pot utiliza orice tip de instrumente pentru pulverizare. Când se pulverizează trebuie să se acorde atenție ca presiunea să nu scadă sub 6 bari (5 atmosfere). Corpul animalului este necesar să fie complet umed cu o atenție mai mare asupra regiunilor din jurul urechilor, între picioare, uger și sub coadă.

Cantitățile de emulsie necesare pentru pulverizare:

suine: aproximativ 0,5 - 1 litru/animal, se repetă tratamentul după 14 zile.

ovine: aproximativ 2 - 3 litri/animal, se repetă tratamentul după 7-10 zile.

câini: în funcție de rasă și talie între 0,1 - 1 litru/animal, 2-3 aplicări externe săptămânal.

Tratamentul râiei la ovine prin îmbăiere:

Cantitatea de apă necesară va fi calculată cu exactitate.

a) Încărcătura inițială: la 1000 litri de apă se adaugă 1 litru de Sebacil 500 mg/ml. După o pre-diluție în 10 - 20 litri apă, a cantității necesare de Sebacil 500 mg/ml, aceasta este adăugată în restul de apă asigurând un amestec corespunzător. Reîmprospătarea se face după ce s-a pierdut 10 până la 20% din apă de îmbăiere.

b) Reîmprospătarea: Deoarece este nevoie de o cantitate mai mică de lichid o diluție mai mică este necesară, de exemplu adăugați 200 ml Sebacil 500 mg/ml la 100 litri apă. După o pre-diluție în 10 - 20 litri apă se adaugă în restul de apă asigurând un amestec corespunzător.

Tratamentul prin îmbăiere: Cantitatea de lichid pe ovină este dependenta de lungimea lânii și timpul de surgere. Având la bază o cantitate medie de 3,5 litri pe animal și la un volum al bazinului de 1000 litri,

reîmprospătarea trebuie să se facă după ce 30 - 60 animale au fost scufundate.

Soluția apoasă se prepară înainte de utilizare.

Instrucțiuni pentru tratamentul râiei:

Toate animalele din turmă trebuie să fie tratate. Animalele vor fi scufundate complet și ținute în baie pentru aproximativ 1/2 minut. Capetele vor fi scufundate de două ori.

Pentru posibilele surse de re-infestare, de exemplu adăpostul, gardul de împrejmuire și alte instrumente: este necesar să fie de asemenea pulverizate.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă {EXP}.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ ETICHETA/PROSPECTUL

03/2024

Proprietăți referitoare la mediul înconjurător

Foximul este extrem de toxic pentru organisme acvatice, păsări și albine. Poate provoca efecte adverse pe termen lung asupra mediului acvatic. Când se răspândesc pe terenurile agricole, dejecțiile provenite de la animalele tratate o distanță de siguranță de 10 metri față de apele de suprafață trebuie să fie păstrată pentru a evita expunerea mediului acvatic la acest produs.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați deținătorul autorizației de comercializare.