

[Versiunea 8.1, 01/2017]

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Curofen 50 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare gram conține:

Substanță activă:

Fenbendazol 50 mg

Excipienți:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat.

Pulbere albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Porci.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul formelor mature și imature (L_4) susceptibile la benzimidazol ale următoarelor nematode ale tracturilor gastrointestinal și respirator la porci:

Hyostrongylus rubidus (vierme stomacal roșu)

Oesophagostomum spp. (viermi nodulari)

Ascaris suum (vierme rotund)

Trichuris suis (vierme bici)

Metastrongylus apri (vierme pulmonar)

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Trebuie procedat cu atenție pentru a evita următoarele practici, deoarece acestea determină creșterea riscului dezvoltării rezistenței și pot duce, în final, la o terapie ineficientă:

- Utilizarea prea frecventă și repetată de antihelmintice din aceeași clasă, pe o perioadă extinsă de timp.
- Subdozarea, care se poate datora subestimării greutății corporale, administrării eronate a produsului sau lipsei de calibrare a dispozitivului de dozare (dacă există).

Cazurile clinice suspectate de rezistență la antihelmintice trebuie investigate suplimentar utilizând teste corespunzătoare (de ex., testul de reducere a numărului de ouă din materiile fecale). În situațiile

în care rezultatele testului (testelor) susțin o rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un antihelmintic aparținând unei alte clase farmacologice și cu un mod de acțiune diferit.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

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

Nu pot fi excluse efectele embriotoxice. Femeile gravide trebuie să ia măsuri suplimentare de precauție atunci când manipulează acest produs medicinal veterinar.

Acest produs poate cauza reacții de hipersensibilitate (alergie). Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la fenbendazol trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

La manipularea acestui produs, evitați contactul cu pielea.

Acest produs poate fi toxic pentru oameni după ingestie.

Trebuie evitată ingestia accidentală a produsului.

În timpul manipulării sau amestecării, se va proceda cu atenție pentru a se evita contactul direct cu pielea și inhalarea oricărui tip de praf prin purtarea de îmbrăcăminte de protecție, inclusiv mănuși impermeabile și o mască facială. Se recomandă utilizarea fie a unei semi-masti respiratorii de unică folosință, conform Standardului European EN 149, fie a unei masti respiratorii reutilizabile conform Standardului European EN 140, cu un filtru conform EN 143.

Alte măsuri de precauție

Nu se va permite pătrunderea produsului medicinal veterinar în apele de suprafață, deoarece are efecte dăunătoare asupra organismelor acvatice.

Attentionari privind siguranta utilizatorilor pentru operatorii morilor de furaje

În timpul manipulării sau amestecării, trebuie să utilizați echipament corespunzător de extracție a prafului. În cazul în care acesta nu este disponibil, fie utilizați o semi-mască respiratorie de unică folosință conform Standardului European EN 149, fie o masă respiratorie reutilizabilă conform cu Standardul European EN 140, cu un filtru conform EN 143.

În cazul contactului cu pielea și/sau ochii, clătiți imediat cu multă apă.

În caz de ingestie accidentală, clătiți gura cu multă apă curată și solicitați sfatul medicului.

După utilizare, spălați mâinile și toată pielea expusă.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Produsul se poate utiliza la scroafele gestante sau în perioada de lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare orală, după incorporare în furajul complet pentru porci.

Furajul medicamentat cu acest produs poate fi peletat. Peletarea nu trebuie efectuată la temperaturi mai mari de 70°C.

Doza terapeutică recomandată este de 5 mg fenbendazol per kilogram greutate corporală.

Pentru a asigura dozarea corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil. În cazul în care animalele urmează să fie tratate colectiv, și nu în mod individual, ele ar trebui să fie grupate în funcție de greutatea lor corporală și dozate în mod corespunzător, pentru a se evita sub- sau supradoxarea.

Pentru a realiza această doză:

(a) Tratamentul în masa/al întregului grup cu o doză unică (într-o singură zi).

Utilizați următoarea formulă pentru a calcula cantitatea de Curofen 50 mg/g care se adaugă per tonă de furaj:

$$\frac{[0,1 \text{ g}^* \text{ Curofen } 50 \text{ mg/g}/\text{Număr zile de tratament}] \times \text{Greutatea corporală medie (kg)} \text{ a animalelor tratate}}{\text{Consumul mediu zilnic de furaj (kg)}} = \text{kg Curofen/tonă}$$

*Pentru un singur tratament, doza este de 5 mg fenbendazol/kg greutate corporală, echivalentă cu 100 mg sau 0,1 g Curofen 50 mg/g/kg greutate corporală.

- Pentru tratamentul porcilor în fazele de creștere și de finisare, acest produs trebuie să fie amestecat în furaj la o rata de 2 kg per tonă de furaj.

Se recomandă ca cele 2 kg pulbere să fie inițial amestecate în 20 kg furaj uscat. Acest premix trebuie amestecat în restul furajului. Această cantitate de furaj va constitui tratament - doză unică pentru:

800 porci cu greutatea corporală de 25 kg, fiecare consumând 1,25 kg furaj medicamentat. 400 porci cu greutatea corporală de 50 kg, fiecare consumând 2,5 kg furaj medicamentat.

- Pentru tratamentul scroafelor cu greutate corporală de 150 kg, fiecare consumând 2 kg furaj medicamentat, se amestecă 7,5 kg din acest produs în 1 tonă de furaj. Această cantitate de furaj medicamentat va constitui tratamentul pentru 500 de scroafe - doză unică.

- Pentru tratamentul scroafelor cu greutate corporală de 200 kg, fiecare consumând 2,5 kg furaj medicamentat, se amestecă 8 kg din acest produs în 1 tonă de furaj. Această cantitate de furaj medicamentat va constitui tratamentul pentru 400 de scroafe - doză unică.

SAU

(b) tratamentul în masa/al întregului grup - doză împărțită pe 3 sau 7 zile, adică 1,7 mg/kg/zi, timp de 3 zile sau 0,7 mg/kg/zi, timp de 7 zile. Administrarea de pulbere în părți egale timp de trei sau șapte zile este la fel de eficientă ca și doza unică într-o singură zi.

Utilizați următoarea formulă pentru a calcula cantitatea de Curofen 50 mg/g care se adaugă per tonă de furaj:

[0,1 g* Eurofen 50 mg/g/Număr zile de tratament]	x	Greutatea corporală medie (kg) a animalelor tratate	
		Consumul mediu zișnic de furaj (kg)	= kg Eurofen/tonă
Porci		50 mg/g premix per tonă de furaj	Fenbendazol per tonă de furaj
			Nr. de animale tratate per tonă de furaj

TRATAMENT DE 3 ZILE

Pentru porci în faza de creștere și finisare (cu greutate corporală de 30 kg)	666 g	33,3 g	222
Scroafe (150 kg)	2500 g	125 g	166

TRATAMENT DE 7 ZILE

Pentru porci în faza de creștere și finisare (cu greutate corporală de 30 kg)	285 g	14,3 g	95
Scroafe (150 kg)	1050 g	52,5 g	70

Atunci când este încorporat în furaj, la o rată mai mică de 2 kg per tonă de furaj final, produsul trebuie amestecat numai de către un producător care este aprobat să amestece la acel nivel.

Tratamentul infecțiilor specifice

Pentru tratamentul *Trichuris suis*, se recomandă ca doza să fie divizată și administrată timp de șapte zile.

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

Nu se cunosc.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe: 6 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antihelmintice, derivati de benzimidazol - fenbendazol.
Codul veterinar ATC: QP52AC13.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Fenbendazolul este un antihelmintic (vermifug) care aparține grupului benzimidazol-carbamat. El acționează prin legarea de beta-tubulină, inhibând astfel polimerizarea tubulinei în microtubuli și afectarea ulterioară a metabolismului energetic.

5.2 Particularități farmacocinetice

Fenbendazolul este greu solubil în apă și, în consecință, este absorbit cu dificultate la administrarea pe cale orală. Principalii produsi de degradare sunt sulfoxidul (oxfendazol) și sulfona.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Glucoză monohidrat

Dioxid de siliciu coloidal anhidru

6.2 Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinară.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

Perioada de valabilitate după încorporare în hrană sau furaj peletat: 1 lună.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare. A se păstra în loc uscat. A se păstra în ambalajul original pentru a se proteja de lumină. A se păstra ambalajul bine închis.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pungă din LDPE de 1 kg într-un recipient din polipropilenă

Pungă din LDPE de 2 kg într-un recipient din polipropilenă

Pungă din LDPE de 4 kg într-un recipient din polipropilenă

Pungă din LDPE de 20 kg în cutie de carton

Pungă din LDPE de 25 kg în punga de hârtie triplu stratificată

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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 medicinale veterinarne trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Produsul nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, deoarece acesta poate fi periculos pentru organismele acvatice.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Univet Ltd.

Tullyvin

Cootehill

Co. Cavan

Irlanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

220133

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 09.05.2017

Data ultimei reînnoiri: 08.08.2022

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Decembrie 2023

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.

ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE ETICHETA COMBINATĂ/PROSPECT

Cutii de carton de 20 kg și pungi de hârtie triplu stratificate de 25 kg, în interior cu punga din polietilenă de joasă densitate

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Univet Ltd.
Tullyvin
Cootehill
Co. Cavan
Irlanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Curofen 50 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru porci

Fenbendazol

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Pulbere albă.
Fiecare gram conține 50 mg fenbendazol.

4. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat

5. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 kg
25 kg

6. INDICAȚII

Pentru tratamentul formelor mature și imature (L_4) susceptibile la benzimidazol ale următoarelor nematode ale tracturilor gastrointestinal și respirator la porci:

Hyostrongylus rubidus (vierme stomachal roșu)

Oesophagostomum spp. (viermi nodulari)

Ascaris suum (vierme rotund)

Trichuris suis (vierme bici)

Metastrongylus apri (vierme pulmonar)

7. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

8. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

9. SPECII ȚINTĂ

Porci.

10. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală, după incorporare în furajul complet pentru porci. Furajul medicamentat cu acest produs poate fi peletat. Peletarea nu trebuie efectuată la temperaturi mai mari de 70°C. Doza terapeutică recomandată este de 5 mg fenbendazol per kilogram greutate corporală.

Pentru a realiza această doză:

- (a) Tratamentul în masa/al întregului grup cu o doză unică (într-o singură zi).

Utilizați următoarea formulă pentru a calcula cantitatea de Eurofen 50 mg/g care se adaugă per tonă de furaj:

$$\frac{[0,1 \text{ g}^* \text{ Eurofen } 50 \text{ mg/g}/\text{Număr zile de tratament}] \times \text{Greutatea corporală medie (kg)} \text{ a animalelor tratate}}{\text{Consumul mediu zilnic de furaj (kg)}} = \text{kg Eurofen/tonă}$$

*Pentru un singur tratament, doza este de 5 mg fenbendazol/kg greutate corporală, echivalentă cu 100 mg sau 0,1 g Eurofen 50 mg/g/kg greutate corporală.

- Pentru tratamentul porcilor în fazele de creștere și de finisare, acest produs trebuie să fie amestecat în furaj la o rata de 2 kg per tonă de furaj.

Se recomandă ca cele 2 kg pulbere să fie inițial amestecate în 20 kg furaj uscat. Acest premix trebuie amestecat în restul furajului. Această cantitate de furaj va constitui tratament - doză unică pentru:

800 porci cu greutatea corporală de 25 kg, fiecare consumând 1,25 kg furaj medicamentat. 400 porci cu greutatea corporală de 50 kg, fiecare consumând 2,5 kg furaj medicamentat.

- Pentru tratamentul scroafelor cu greutate corporală de 150 kg, fiecare consumând 2 kg furaj medicamentat, se amestecă 7,5 kg din acest produs în 1 tonă de furaj. Această cantitate de furaj medicamentat va constitui tratamentul pentru 500 de scroafe - doză unică.

- Pentru tratamentul scroafelor cu greutate corporală de 200 kg, fiecare consumând 2,5 kg furaj medicamentat, se amestecă 8 kg din acest produs în 1 tonă de furaj. Această cantitate de furaj medicamentat va constitui tratamentul pentru 400 de scroafe - doză unică.

SAU

(b) tratamentul în masa/al întregului grup - doză împărțită pe 3 sau 7 zile, adică 1,7 mg/kg/zi, timp de 3 zile sau 0,7 mg/kg/zi, timp de 7 zile. Administrarea de pulbere în părți egale timp de trei sau șapte zile este la fel de eficientă ca și doza unică într-o singură zi.

Utilizați următoarea
formulă pentru a calcula
cantitatea de Eurofen 50
mg/g care se adaugă per
tonă de furaj:[0,1 g*
Eurofen 50 mg/g/Număr
zile de tratament]

Greutatea corporală medie (kg)
a animalelor tratate

x

Consumul mediu zilnic de furaj (kg)

= kg Eurofen/tonă

Porci	50 mg/g premix per tonă de furaj	Fenbendazol per tonă de furaj	Nr. de animale tratate per tonă de furaj
-------	----------------------------------	-------------------------------	--

TRATAMENT DE 3 ZILE

Pentru porci în faza de creștere și finisare (cu greutate corporală de 30 kg)	666 g	33,3 g	222
Scroafe (150 kg)	2500 g	125 g	166

TRATAMENT DE 7 ZILE

Pentru porci în faza de creștere și finisare (cu greutate corporală de 30 kg)	285 g	14,3 g	95
Scroafe (150 kg)	1050 g	52,5 g	70

Atunci când este încorporat în furaj, la o rată mai mică de 2 kg per tonă de furaj final, produsul trebuie amestecat numai de către un producător care este aprobat să amestece la acel nivel.

Tratamentul infecțiilor specifice

Pentru tratamentul *Trichuris suis*, se recomandă ca doza să fie divizată și administrată timp de șapte zile.

11. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura dozarea corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil. În cazul în care animalele urmează să fie tratate colectiv, și nu în mod individual, ele ar trebui să fie grupate în funcție de greutatea lor corporală și dozate în mod corespunzător, pentru a se evita sub- sau supradozarea.

12. TEMPORALITATEA TRATAMENTULUI

Carne și organe: 6 zile.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Acetă produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

A se păstra în loc uscat. A se păstra în ambalajul original pentru a se proteja de lumină. A se păstra ambalajul bine închis.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.
După deschidere se va utiliza până la:...

Perioada de valabilitate după încorporare în hrană sau furaj peletat: 1 lună.

A nu se utilizează acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după „EXP”.
Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

14. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Numai pentru uz veterinar.

Atentionari speciale pentru fiecare specie tintă

Trebuie procedat cu atenție pentru a evita următoarele practici, deoarece acestea determină creșterea riscului dezvoltării rezistenței și pot duce, în final, la o terapie ineficientă:

- Utilizarea prea frecventă și repetată de antihelmintice din aceeași clasă, pe o perioadă extinsă de timp.
- Subdozarea, care se poate datora subestimării greutății corporale, administrării eronate a produsului sau lipsei de calibrare a dispozitivului de dozare (dacă există).

Cazurile clinice suspectate de rezistență la antihelmintice trebuie investigate suplimentar utilizând teste corespunzătoare (de ex., testul de reducere a numărului de ouă din materiile fecale). În situațiile în care rezultatele testului (testelor) susțin o rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un antihelmintic aparținând unei alte clase farmacologice și cu un mod de acțiune diferit.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

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

Nu pot fi excluse efectele embriotoxic. Femeile gravide trebuie să ia măsuri suplimentare de precauție atunci când manipulează acest produs medicinal veterinar.

Acet produs poate cauza reacții de hipersensibilitate (alergie). Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la fenbendazol trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

La manipularea acestui produs, evitați contactul cu pielea.

Acet produs poate fi toxic pentru oameni după ingestie.
Trebuie evitată ingestia accidentală a produsului.

În timpul manipulării sau amestecării, se va proceda cu atenție pentru a se evita contactul direct cu pielea și inhalarea oricărui tip de praf prin purtarea de îmbrăcăminte de protecție, inclusiv mănuși impermeabile și o mască facială. Se recomandă utilizarea fie a unei semi-masti respiratorii de unică folosință, conform Standardului European EN 149, fie a unei masti respiratorii refolosibile conform Standardului European EN 140, cu un filtru conform EN 143.

Alte măsuri de precauție

Nu se va permite pătrunderea produsului medicinal veterinar în apele de suprafață, deoarece are efecte dăunătoare asupra organismelor acvatice.**Atenționari privind siguranța utilizatorilor pentru operatorii morilor de furaje**

În timpul manipulării sau amestecării, trebuie să utilizați echipament corespunzător de extracție a prafului. În cazul în care acesta nu este disponibil, fie utilizați o semi-mască respiratorie de unică folosință conform Standardului European EN 149, fie o masca respiratorie reutilizabila conform cu Standardul European EN 140, cu un filtru conform EN 143.

După utilizare, spălați mâinile și toată pielea expusă.

În cazul contactului cu pielea și/sau ochii, clătiți imediat cu multă apă.

În caz de ingestie accidentală, clătiți gura cu multă apă curată și solicitați sfatul medicului.

După utilizare, spălați mâinile și toată pielea expusă.

Gestație:

Produsul se poate utiliza la scroafele gestante sau în perioada de lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

Nu se cunosc.

Incompatibilități:

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

15. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse medicinale veterinare trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Produsul nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, deoarece acesta poate fi periculos pentru organismele acvatice.

16. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ TEXTUL

17. ALTE INFORMAȚII

Fenbendazolul este un antihelmintic (vermifug) care aparține grupului benzimidazol-carbamat.

Furnizat în cutii de carton de 20 kg și pungi de hârtie triplu stratificate de 25 kg, în interiorul pungei din polietilenă de joasă densitate

Dimensiunile ambalajelor:

Pungă din LDPE de 1 kg într-un recipient din polipropilenă

Pungă din LDPE de 2 kg într-un recipient din polipropilenă

Pungă din LDPE de 4 kg într-un recipient din polipropilenă

Pungă din LDPE de 20 kg în cutie de carton

Pungă din LDPE de 25 kg în punga de hârtie triplu stratificată

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

18. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

20. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

21. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

220133

22. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungă din LDPE de 1, 2 și 4 kg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Curofen 50 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru porci

Fenbendazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare gram conține 50 mg fenbendazol.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 kg

2 kg

4 kg

5. SPECII TINTĂ

Porci.

6. INDICAȚII

Pentru tratamentul formelor mature și imature (L_4) susceptibile la benzimidazol ale următoarelor nematode ale tracturilor gastrointestinal și respirator la porci:

Hyostrongylus rubidus (vierme stomachal roșu)

Oesophagostomum spp. (viermi nodulari)

Ascaris suum (vierme rotund)

Trichuris suis (vierme bici)

Metastrongylus apri (vierme pulmonar)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATEA

Carne și organe: 6 zile.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După deschidere, se va utiliza în termen de 28 zile.

După deschidere se va utiliza până la: ...

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

A se păstra în loc uscat.

A se păstra în ambalajul original pentru a se proteja de lumină.

A se păstra ambalajul bine închis.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Univet Ltd.
Tullyvin
Cootehill
Co. Cavan
Irlanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

220133

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**RECIPIENT DIN POLIPROPILENA** (în recipientul din polipropilenă va fi introdus un prospect)**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Curofen 50 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru porci

Fenbendazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare gram conține 50 mg fenbendazol.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 kg

2 kg

4 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Porci.

6. INDICAȚII

Pentru tratamentul formelor mature și imature (L_4) susceptibile la benzimidazol ale următoarelor nematode ale tracturilor gastrointestinal și respirator la porci:

Hyostrongylus rubidus (vierme stomacal roșu)

Oesophagostomum spp. (viermi nodulari)

Ascaris suum (vierme rotund)

Trichuris suis (vierme bici)

Metastrongylus apri (vierme pulmonar)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORIZARE

Carne și organe: 6 zile.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

După deschidere se va utiliza până la: ...

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Acet produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

A se păstra în loc uscat.

A se păstra în ambalajul original pentru a se proteja de lumină.

A se păstra ambalajul bine închis.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Univet Ltd.
Tullyvin
Cootehill
Co. Cavan
Irlanda

Dopharma Vet SRL
Str. Aeroport nr. 44
Localitatea Ghiroda
307200 județ Timiș
România
Tel: +40 (0) 256 386 105

B. PROSPECT, numai pentru următoarele tipuri de ambalaj:

Recipiente de 1, 2 și 4 kg, din polipropilenă, în interior cu punga din polietilenă de joasă densitate

PROSPECT :
Curofen 50 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru porci

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Univet Ltd.
Tullyvin
Cootehill
Co. Cavan
Irlanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Curofen 50 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru porci

Fenbendazol

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Pulbere albă.

Fiecare gram conține 50 mg fenbendazol.

4. INDICAȚII

Pentru tratamentul formelor mature și imature (L_4) susceptibile la benzimidazol ale următoarelor nematode ale tracturilor gastrointestinal și respirator la porci:

Hyostrongylus rubidus (vierme stomachal roșu)

Oesophagostomum spp. (viermi nodulari)

Ascaris suum (vierme rotund)

Trichuris suis (vierme bici)

Metastrengylus apri (vierme pulmonar)

5. CONTRAINDIICAȚII

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

6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Porci.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală, după incorporare în furajul complet pentru porci.

Furajul medicamentat cu acest produs poate fi peletat. Peletarea nu trebuie efectuată la temperaturi mai mari de 70°C.

Doza terapeutică recomandată este de 5 mg fenbendazol per kilogram greutate corporală.

Pentru a asigura dozarea corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil. În cazul în care animalele urmează să fie tratate colectiv, și nu în mod individual, ele ar trebui să fie grupate în funcție de greutatea lor corporală și dozate în mod corespunzător, pentru a se evita sub- sau supradozarea.

Pentru a realiza această doză:

(a) Tratamentul în masa/al întregului grup cu o doză unică (într-o singură zi).

Utilizați următoarea formulă pentru a calcula cantitatea de Eurofen 50 mg/g care se adaugă per tonă de furaj:

$$\frac{[0,1 \text{ g}^* \text{ Eurofen } 50 \text{ mg/g}/\text{Număr zile de tratament}] \times \text{Greutatea corporală medie (kg)} \text{ a animalelor tratate}}{\text{Consumul mediu zilnic de furaj (kg)}} = \text{kg Eurofen/tonă}$$

*Pentru un singur tratament, doza este de 5 mg fenbendazol/kg greutate corporală, echivalentă cu 100 mg sau 0,1 g Eurofen 50 mg/g/kg greutate corporală.

- Pentru tratamentul porcilor în fazele de creștere și de finisare, acest produs trebuie să fie amestecat în furaj la o rata de 2 kg per tonă de furaj.

Se recomandă ca cele 2 kg pulbere să fie inițial amestecate în 20 kg furaj uscat. Acest premix trebuie amestecat în restul furajului. Această cantitate de furaj va constitui tratament - doză unică pentru:

800 porci cu greutatea corporală de 25 kg, fiecare consumând 1,25 kg furaj medicamentat. 400 porci cu greutatea corporală de 50 kg, fiecare consumând 2,5 kg furaj medicamentat.

- Pentru tratamentul scroafelor cu greutate corporală de 150 kg, fiecare consumând 2 kg furaj medicamentat, se amestecă 7,5 kg din acest produs în 1 tonă de furaj. Această cantitate de furaj medicamentat va constitui tratamentul pentru 500 de scroafe - doză unică.

- Pentru tratamentul scroafelor cu greutate corporală de 200 kg, fiecare consumând 2,5 kg furaj medicamentat, se amestecă 8 kg din acest produs în 1 tonă de furaj. Această cantitate de furaj medicamentat va constitui tratamentul pentru 400 de scroafe - doză unică.

SAU

(b) tratamentul în masa/al întregului grup - doză împărțită pe 3 sau 7 zile, adică 1,7 mg/kg/zi, timp de 3 zile sau 0,7 mg/kg/zi, timp de 7 zile. Administrarea de pulbere în părți egale timp de trei sau șapte zile este la fel de eficientă ca și doza unică într-o singură zi.

Utilizați următoarea formulă pentru a calcula cantitatea de Eurofen 50 mg/g care se adaugă per tonă de furaj:

$$\frac{[0,1 \text{ g}^* \text{ Eurofen } 50 \text{ mg/g}/\text{Număr zile de tratament}] \times \text{Greutatea corporală medie (kg)} \text{ a animalelor tratate}}{\text{Consumul mediu zilnic de furaj (kg)}} = \text{kg Eurofen/tonă}$$

Porci	50 mg/g premix per tonă de furaj	Fenbendazol per tonă de furaj	Nr. de animale tratate per tonă de furaj
-------	----------------------------------	-------------------------------	--

TRATAMENT DE 3 ZILE

Pentru porci în faza de creștere și finisare (cu greutate corporală de 30 kg)	666 g	33,3 g	222
Scroafe (150 kg)	2500 g	125 g	166

TRATAMENT DE 7 ZILE

Pentru porci în faza de creștere și finisare (cu greutate corporală de 30 kg)	285 g	14,3 g	95
Scroafe (150 kg)	1050 g	52,5 g	70

Atunci când este încorporat în furaj, la o rată mai mică de 2 kg per tonă de furaj final, produsul trebuie amestecat numai de către un producător care este aprobat să amestece la acel nivel.

Tratamentul infecțiilor specifice

Pentru tratamentul *Trichuris suis*, se recomandă ca doza să fie divizată și administrată timp de șapte zile.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura dozarea corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil.

10. TEMPORALITATEA TRATAMENTULUI

Carne și organe: 6 zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.
A se păstra în loc uscat.

A se păstra în ambalajul original pentru a se proteja de lumină. A se păstra ambalajul bine închis.
A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data de expirării marcată pe etichetă după „EXP”. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Perioada de valabilitate după încorporare în hrană sau furaj peletat: 1 lună.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atentionari speciale pentru fiecare specie tîntă

Trebuie procedat cu atenție pentru a evita următoarele practici, deoarece acestea determină creșterea riscului dezvoltării rezistenței și pot duce, în final, la o terapie ineficientă:

- Utilizarea prea frecventă și repetată de antihelmintice din aceeași clasă, pe o perioadă extinsă de timp.
- Subdozarea, care se poate datora subestimării greutății corporale, administrării eronate a produsului sau lipsei de calibrare a dispozitivului de dozare (dacă există).

Cazurile clinice suspectate de rezistență la antihelmintice trebuie investigate suplimentar utilizând teste corespunzătoare (de ex., testul de reducere a numărului de ouă din materialele fecale). În situațiile în care rezultatele testului (testelor) susțin o rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un antihelmintic aparținând unei alte clase farmacologice și cu un mod de acțiune diferit.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

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

Nu pot fi excluse efectele embriotoxic. Femeile gravide trebuie să ia măsuri suplimentare de precauție atunci când manipulează acest produs medicinal veterinar.

Acest produs poate cauza reacții de hipersensibilitate (alergie). Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la fenbendazol trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

La manipularea acestui produs, evitați contactul cu pielea.

Acest produs poate fi toxic pentru oameni după ingestie.

Trebuie evitată ingestia accidentală a produsului.

În timpul manipulării sau amestecării, se va proceda cu atenție pentru a se evita contactul direct cu pielea și inhalarea oricărui tip de praf prin purtarea de îmbrăcăminte de protecție, inclusiv mănuși impermeabile și o mască facială. Se recomandă utilizarea fie a unei semi-masti respiratorii de unică folosință, conform Standardului European EN 149, fie a unei masti respiratorii refolosibile conform Standardului European EN 140, cu un filtru conform EN 143.

Alte măsuri de precauție

Nu se va permite pătrunderea produsului medicinal veterinar în apele de suprafață, deoarece are efecte dăunătoare asupra organismelor acvatice. **Atentionari privind siguranța utilizatorilor pentru operatorii morilor de furaje**

În timpul manipulării sau amestecării, trebuie să utilizați echipament corespunzător de extracție a prafului. În cazul în care acesta nu este disponibil, fie utilizați o semi-mască respiratorie de unică folosință conform Standardului European EN 149, fie o masă respiratorie refolosibila conform cu Standardul European EN 140, cu un filtru conform EN 143.

În cazul contactului cu pielea și/sau ochii, clătiți imediat cu multă apă.

În caz de ingestie accidentală, clătiți gura cu multă apă curată și solicitați sfatul medicului.

După utilizare, spălați mâinile și toată pielea expusă.

Gestatie:

Produsul se poate utiliza la scroafele gestante și la cele aflate în perioada de lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

Supradoxozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

Nu se cunosc.

Incompatibilități:

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

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse medicinale veterinare trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Produsul nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, deoarece acesta poate fi periculos pentru organismele acvatice.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Decembrie 2023

15. ALTE INFORMAȚII

Fenbendazolul este un antihelmintic (vermifug) care aparține grupului benzimidazol-carbamat.

Numărul Autorizației de Comercializare: 220133

Furnizat în recipiente de 1, 2 și 4 kg, din polipropilenă, în interior cu punga din polietilenă de joasă densitate

Dimensiunile ambalajelor:

Pungă din LDPE de 1 kg într-un recipient din polipropilenă

Pungă din LDPE de 2 kg într-un recipient din polipropilenă

Pungă din LDPE de 4 kg într-un recipient din polipropilenă

Pungă din LDPE de 20 kg în cutie de carton

Pungă din LDPE de 25 kg în punga de hârtie triplu stratificată

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, va rugam sa contactati reprezentantul local al detinatorului autorizatiei de comercializare.