

## PAKNINGSVEDLEGG

**Systemex vet. 3,75 g intraruminalinnlegg med periodevis frisetting (depotbolus)**

### **1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE**

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 København  
Danmark

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
Belgia

### **2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Systemex vet. 3,75 g intraruminalinnlegg med periodevis frisetting (depotbolus)  
oxfendazol

### **3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)**

Hvert intraruminalinnlegg inneholder 5 tabletter.

Hver tablett inneholder:

Virkestoff: oxfendazol 750 mg.

Hjelpestoffer: mikrokrySTALLinsk cellulose, laktose, natriumkarboksिमetylstivelse, povidon, og magnesiumstearat.

### **4. INDIKASJON(ER)**

Forebygging av infeksjoner av løpe-tarm- og lungeorm hos 1. års beitende storfe.

### **5. KONTRAINDIKASJONER**

Systemex vet. må ikke gis til

- Ikke drøvtyggende kalver
- Kalver under 100 kg

### **6. BIVIRKNINGER**

Forventes ikke når produktet brukes som anbefalt.

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

## **7. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Storfe som veier mellom 100 og 250 kg ved inngift.

## **8. DOSERING FOR HVER MÅLART, TILFØRSELSVEI(ER) OG TILFØRSELSMÅTE**

Ett intraruminalinnlegg pr. dyr mellom 100-250 kg, tilsvarende 7,5-3 mg oxfendazol/kg kroppsvekt ved hver frigivelse av en tablett. Intraruminalinnlegg gis normalt ved beiteslipp og vil avgis den første tablett etter ca. 3 uker. Deretter avgis en tablett hver 3. uke, til sammen 5 ganger. 1 intraruminalinnlegg dekker behandling i en periode på ca. 105 dager.

## **9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK**

Intraruminalinnlegg gis gjennom munnen med en dertil egnet intraruminalinnleggbøsse. Intraruminalinnlegget legges i bøsken med metall-endestykket pekende utover, og kan deretter ikke falle ut av seg selv. Bøsken med intraruminalinnlegget innføres i munnen forfra og over tungerotet til svelget. Når dyret svelger, skyves intraruminalinnlegget inn med et passelig kraftig trykk på stempelstangen. Intraruminalinnlegget glir da ned i vommen. Intraruminalinnlegget bør ikke skyves av for voldsomt og en må utvise forsiktighet for at ikke svelget skades.

## **10. TILBAKEHOLDESESTID(ER)**

Slakt: 180 dager fra inngift. Ved slakting t.o.m. dag 14 etter inngift er virkestoff ennå ikke utløst, og slaktet kan godkjennes.

Ikke godkjent til melkeproduserende dyr samt drektige dyr som har mindre enn 6 måneder igjen til kalving såfremt melken fra disse leveres til konsum.

## **11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Blisterpakning: Oppbevares tørt ved høyst 25 °C, beskyttet mot lys. Unngå frost.

Plastbeholder: Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på pakningen.

Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

## **12. SPESIELLE ADVARSLER**

Spesielle forholdsregler for personen som håndterer veterinærpreparatet:

Vask hendene etter bruk.

Drektighet og diegiving:

Se under pkt. 10. Tilbakeholdelsestid.

**13. SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE**

Legemidler må ikke slippes ut med avløpsvann eller kastes i husholdningsavfall. Spør veterinæren hvordan du skal kvitte deg med legemidler som ikke lenger brukes. Disse tiltakene er med på å beskytte miljøet.

**14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG**

13.12.2021

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no).

**15. YTTERLIGERE INFORMASJON**