

PAKKAUSSELOSTE
FLUBENOL VET 44 mg/ml oraalipasta

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Saksa

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica S.A.
Estrada Consiglieri Pedroso, n.o 66, 69-B
Queluz de Baixo 2730-055
Barcarena
Portugali

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Flubenol vet 44 mg/ml oraalipasta
Flubendatsoli

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Vaikuttava aine:

flubendatsoli 44 mg

Apuaineet:

metyyli parahydroksibentsoatti (E218) 1,8 mg
propyyli parahydroksibentsoatti (E216) 0,2 mg
muut apuaineet 1 ml:aan

4. KÄYTTÖAIHEET

Sisäloisten häätö.

Sukkulamadot: *Toxocara cati* (kissan suolinkainen), *Toxocara canis* (koiran suolinkainen), *Toxascaris leonina* (koiran ja kissan suolinkaisia).

Hakamadot: *Uncinaria stenocephala* (koiran ja kissan hakamatoja), *Ancylostoma tubaeforme* (kissan hakamato), *Ancylostoma caninum* (koiran hakamato).

Piiskamatot: *Trichuris vulpis* (koiran piiskamato).

Heisimadot: *Taenia taeniaeformis* (kissan heisimato), *Taenia pisiformis* (koiran heisimato).

5. VASTA-AIHEET

Ei tunneta.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Kissalla voi esiintyä syljen eritystä ja lievää, ohimenevää ripulia. Koiralla saattaa esiintyä ohimenevää oksentelua.

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

Kissa ja koira

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

0,5 ml/kg (22 mg/kg) suun kautta, kerran päivässä kolmen päivän ajan.

Suolinkais- ja hakamatotartunnat: 0,5 ml/kg kerran päivässä kahtena päivänä.

Pennut: 2 - 3, 4, 6, 8 ja 11-12 viikon iässä, puolen vuoden iässä ja tämän jälkeen aikuiselle koiralle tarkoitetun loishäätöohjelman mukaan.

Nartut: Juuri ennen astutusta, koiralle noin 42 tiineyspäivänä ja penikoimisen jälkeen sekä emokissalle että -koiralle samaan aikaan pentujen kanssa.

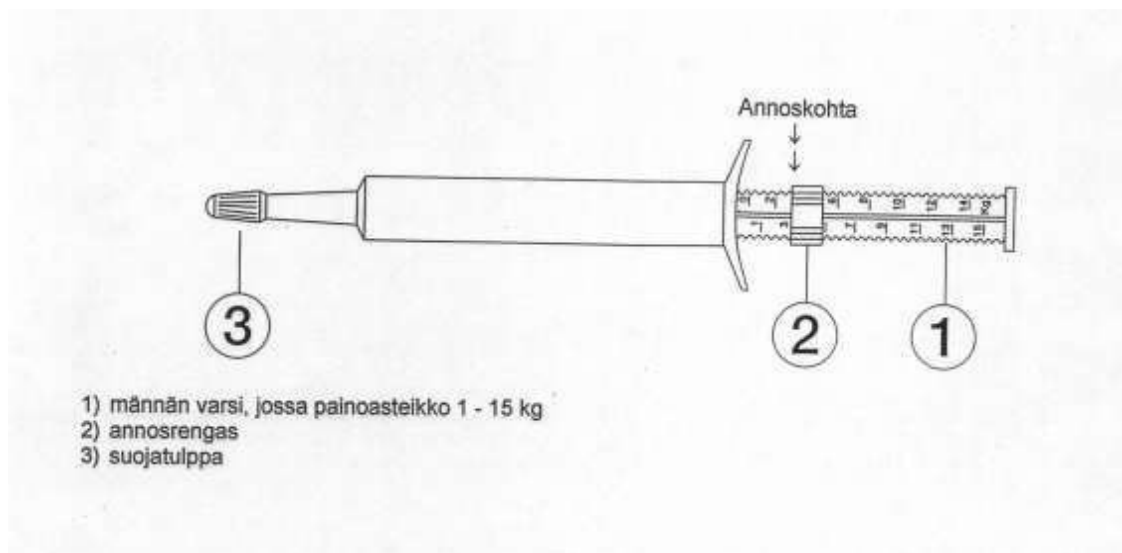
Aikuisen eläimen loishäädön tarpeen arvioimisessa tulisi huomioida kissan tai koiran elinolosuhteet, oireet sekä ulostetutkimuksen tulokset. Loishäätörutiineista kannattaa neuvotella eläinlääkärin kanssa.

9. ANNOSTUSOHJEET

Annosruiskun käyttöohje:

Annosruiskun yksi asteikkoväli on 0,5 ml. Annokset on merkitty annosruiskun mäntään eläimen elopainokiloina. Annosteltaessa varmistetaan ensin, että männän säätörengas on nollassa, poistetaan ruiskun kärkiosan suojatulppa ja painetaan mäntää varovasti sisään 0-viivaan asti. Tämän jälkeen kierretään säätörengas eläimen painoa osoittavan luvun kohdalle (ruiskun kärjen puoleinen reuna). Annostellaan painamalla mäntää säätörenkaan sallima määrä. Suljetaan annosruiskun kärkiosa tulpalla.

Seuraava annos mitataan vastaavasti kiertämällä säätörengasta haluttu elopainokilomäärä asteikkoa "ylöspäin".



Jos eläinlääkäri antaa annosteluohjeet, noudatetaan niitä.

Valmistetta voidaan käyttää eläimen tiineyden ja imetyksen aikana.
 Kädet on pestävä lääkityksen jälkeen.

10. VAROAIKA (VAROAJAT)

Ei oleellinen.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä alle 25 C.

Älä käytä tätä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu ulkopakkauksessa.

12. ERITYISVAROITUKSET

Sairaiden eläinten loishäädössä on noudatettava varovaisuutta.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

01.07.2021

BIPACKSEDEL
FLUBENOL VET 44 mg/ml oral pasta

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:

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Tyskland

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:

Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica S.A.
Estrada Consiglieri Pedroso, n.o 66, 69-B
Queluz de Baixo 2730-055 Barcarena
Portugal

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Flubenol vet 44 mg/ml oral pasta
flubendazol

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Aktiv ingrediens:

flubendazol	44 mg
-------------	-------

Hjälpstanser:

metylparahydroxibensoat (E218)	1,8 mg
propylparahydroxibensoat (E216)	0,2 mg
andra hjälpstanser	till 1 ml

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

Mot inre parasiter.

Spolmask: *Toxocara cati* (katt), *Toxascaris leonina* (båda hund och katt), *Toxocara canis* (hund).

Hakmask: *Uncinaria stenocephala* (båda hund och katt), *Ancylostoma tubaeforme* (katt), *Ancylostoma caninum* (hund).

Piskmask: *Trichuris vulpis* (hund).

Bandmask: *Taenia taeniaeformis* (katt), *Taenia pisiformis* (hund).

5. KONTRAINDIKATIONER

Inga kända.

6. BIVERKNINGAR

Hos katt kan ökad salivutsöndring och lindrig diarré förekomma och hos hund övergående kräkningar.

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

7. DJURSLAG

Katt och hund.

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

0,5 ml/kg (22 mg/kg), via munnen en gång per dag, tre dagar i följd.

Vid spolmask- och/eller hakmaskinfektion, 0,5 ml/kg en gång per dag, två dagar i följd.

Kattungar och valpar: 2 - 3, 4, 6, 8 och 11-12 veckors ålder och därefter med 2 - 3 månaders mellanrum.

Honkatt och tik: Före parningen, avelstikar vid 42. dräktighetsdagen och under digivningsperioden samtidigt med kattungarna eller valparna.

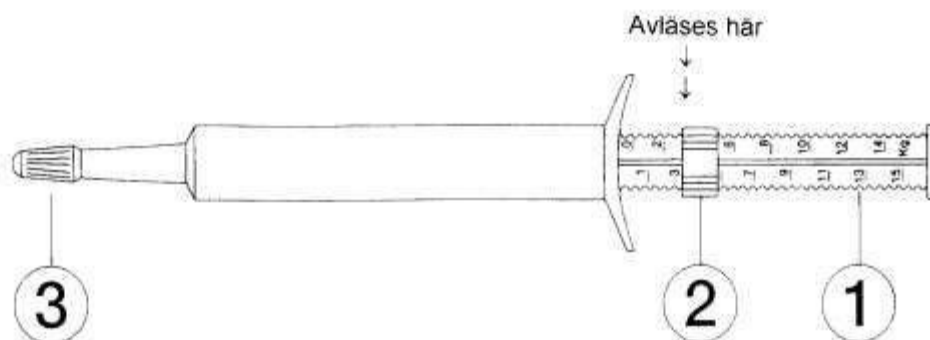
Vid bedömning av behovet för avmaskning av vuxna djur bör hundens eller kattens levnadsförhållanden, symptom och resultat av avföringsprov iakttagas.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Doseringsanordning och dess bruksanvisning:

Doserings-sprutans gradering är 0,5 ml mellan två streck. Doseringen är märkt på sprutans kolv som djurets vikt i kg. Vid dosering bör man först försäkra sig om att sprutans doseringsring är i 0-läge. Sprutans skyddspropp avlägsnas och kolven trycks in försiktigt. Därefter vrids doseringsringen till läge som motsvarar djurets vikt (ringens inre kant mot sprutans spets). Kolven trycks in så långt som doseringsringen tillåter. Sprutan sluts med proppen.

Följande dosering ges på motsvarande sätt, genom att vrida doseringsringen önskad mängd ”uppåt” längs kolven.



- 1) kolvskaft, med viktskala 1 - 15 kg
- 2) låsring
- 3) skyddshatt

Om veterinären har ordinerat en annan dos, bör veterinärens anvisning följas.

Läkemedlet kan ges åt dräktiga eller digivande djur.
Händerna tvättas efter behandlingen.

10. KARENSTID(ER)

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
Förvaras vid högst 25 C
Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen.

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Ifall sjuka djur avmaskas, bör försiktighet iakttas.

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

Oanvänt läkemedel levereras till apotek eller problemavfallsanstalt för oskadliggörande.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

01.07.2021