

Podczas pracy z produktem należy unikać kontaktu produktu ze skórą.

Podczas podawania lub mieszania produktu należy zachować ostrożność. Aby nie dopuścić do bezpośredniego kontaktu środka ze skórą ani do wdychania pyłu, należy nosić odzież ochronną, w tym nieprzepuszczalne rękawice i maskę na twarz. Zaleca się zastosowanie jednorazowej półmasksi oddechowej zgodnej z normą europejską EN 149 lub maski oddechowej wielokrotnego użytku zgodnej z normą europejską EN 140 oraz filtrem zgodnym z normą EN 143.

Po użyciu należy umyć ręce oraz odstąpić skórę.

Inne środki ostrożności

Nie wolno dopuścić, aby ten produkt leczniczy weterynaryjny dostał się do wód powierzchniowych, ponieważ ma szkodliwe działanie na organizmy wodne.

Ciąża:

Produkt można stosować u ciężarnych macior oraz w okresie laktacji.

Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji:

Nieznane

Przedawkowanie (objawy, sposób postępowania przy udzielaniu natychmiastowej pomocy, odtrutki):

Nieznane

Niezgodności farmaceutyczne:

Ponieważ nie wykonywano badań dotyczących zgodności, tego produktu leczniczego weterynaryjnego nie wolno mieszać z innymi produktami leczniczymi weterynaryjnymi.

13. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI MA TO ZASTOSOWANIE

Niewykorzystany produkt leczniczy weterynaryjny lub jego odpady należy usunąć w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami. Produkt nie powinien się przedostawać do cieków wodnych, ponieważ może być niebezpieczny dla organizmów wodnych.

14. DATA ZATWIERDZENIA LUB OSTATNIEJ ZMIANY TEKSTU

24.06.2016

15. INNE INFORMACJE

Fenbendazol jest środkiem przeciworobaczym (odrobaczającym) należącym do grupy benzimidazoli-karbaminianów.

Pojemność opakowania:

1 kg – laminowany worek LDPE w białym polipropylenowym pojemniku

Wielkości opakowań dopuszczone do obrotu:

5 x 200 g – laminowane worki LDPE w pudełku tekturowym

1 kg – laminowany worek LDPE

1 kg – worek LDPE w białym polipropylenowym pojemniku

Niektóre rodzaje opakowań mogą nie być dostępne w obrocie.

Wyłącznie dla zwierząt

Wydawany z przepisu lekarza weterynarii – Rp.

Do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii.

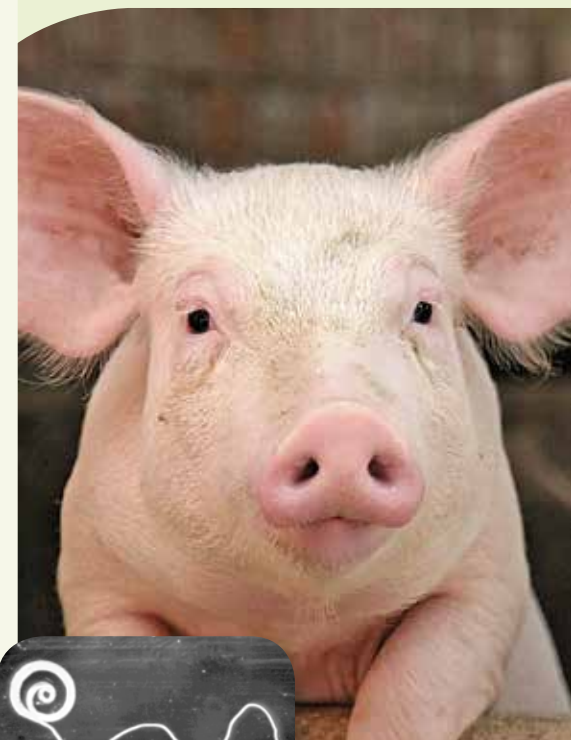
16. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

2565/16

Dystrybutor w Polsce:



tel. +48 607 21 52 52
e-mail: pharvet@poczta.fm



CUROFEN

50 mg/g

Fenbendazol 5%
przeciworobaczy (odrobaczający)
proszek doustny dla świń



1. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO ORAZ WYTWÓRCY ODPOWIEDZIALNEGO ZA ZWOLNIENIE SERII, JEŚLI JEST INNY

Univet Ltd.
Tullyvin
Cootehill
Co. Cavan
Irlandia



2. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

**Curofen 50 mg/g proszek doustny dla świń
Fenbendazol**

3. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ (-CH) I INNYCH SUBSTANCJI

Biały proszek. Jeden gram zawiera 50 mg fenbendazolu.

4. WSKAZANIA LECZNICZE

Leczenie wymienionych poniżej nieodpornych na benzimidazol dojrzałych i niedojrzałych form (L₄) nicieni układu pokarmowego oraz oddechowego u świń:

***Hyostrongylus rubidus* (czerwona glista żołądkowa)**
***Oesophagostomum spp.* (nicień guzkowy)**
***Ascaris suum* (glista świńska)**
***Trichuris suis* (włosogłówka świńska)**
***Metastrongylus apri* (nicień płucny)**

5. PRZECIWWSKAZANIA

Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą.

6. DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Nieznane.

W przypadku zaobserwowania jakichkolwiek poważnych objawów lub innych objawów niewymienionych w etykiecie, poinformuj o nich lekarza weterynarii.

7. DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT
Świnie.

8. DAWKOWANIE DLA KAŻDEGO GATUNKU, DROGA (-I) I SPOSÓB PODANIA

Podanie doustne; należy dodać do małej ilości paszy do bezpośredniego spożycia przez poszczególne świnię.

Leczenie indywidualne – dawka pojedyncza

Zalecana pojedyncza dawka terapeutyczna w leczeniu indywidualnym to 5 mg fenbendazolu na kg masy ciała, co odpowiada 1 g produktu na 10 kg masy ciała, 5 g produktu na 50 kg masy ciała lub 20 g produktu na 200 kg masy ciała.

Aby zapewnić prawidłowe dawkowanie i uniknąć podawania leku w niedostatecznej ilości, należy możliwie najdokładniej określić masę ciała oraz ilość podawanego produktu. Aby dokładnie odmierzyć prawidłową ilość produktu, należy zastosować odpowiednio skalibrowaną wagę.

Zalecaną ilość produktu leczniczego weterynaryjnego należy podać w małej ilości pokarmu przeznaczonego do dziennego spożycia przez każde pojedyncze zwierzę. Środek należy dodać do wiadra lub podobnego pojemnika i wymieszać przed podaniem do bezpośredniego spożycia. Świeżą paszę leczniczą należy przygotować bezpośrednio przed podaniem.

Częściowo spożytą paszę należy usunąć wraz z pozostałymi odpadami z paszy i nie podawać jej innym zwierzętom.

Tabela dozowania:

Masa ciała świni (kg)	Ilość (g) produktu
50 kg	5 g
100 kg	10 g
150 kg	15 g
200 kg	20 g

Do stosowania u pojedynczych świń w gospodarstwach rolnych, w sytuacjach, gdy jedynie niewielka liczba świń ma otrzymać produkt leczniczy weterynaryjny. Większe grupy należy leczyć, sporządzając paszę leczniczą z wykorzystaniem odpowiedniego premiksu przeciwwrobaczego.

Leczenie konkretnych infekcji

W celu leczenia *Trichuris suis* zaleca się podzielenie dawki i podawanie jej przez siedem dni.

9. ZALECENIA DLA PRAWIDŁOWEGO PODANIA

Aby zapewnić podawanie prawidłowych dawek i uniknąć podawania leku w niedostatecznej ilości, masę ciała oraz ilość podawanego produktu należy określić tak dokładnie, jak to tylko możliwe.

10. OKRES KARENCCI

Tkanki jadalne: 6 dni.

11. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PODCZAS PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Przechowywać w suchym miejscu.

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.

Nie używać tego produktu leczniczego weterynaryjnego po upływie terminu ważności podanego na etykiecie po „EXP”. Termin ważności oznacza ostatni dzień danego miesiąca.

Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 28 dni.

12. SPECJALNE OSTRZEŻENIA

Wyłącznie dla zwierząt.

Specjalne ostrzeżenia dla każdego z docelowych gatunków zwierząt:

Należy zachować ostrożność i unikać poniższych praktyk, ponieważ zwiększają one ryzyko rozwinięcia się oporności na produkt leczniczy i w ostateczności mogą spowodować nieskuteczność terapii:

- zbyt częste i powtarzające się przez dłuższy okres czasu stosowanie środków przeciwwrobaczych tej samej klasy.
- podawanie zbyt małych dawek w wyniku niedoszacowania masy ciała, nieodpowiedniego podawania leku lub nieskalibrowanego urządzenia dawkującego (jeśli jest stosowane).

Przypadki kliniczne, w których podejrzewa się oporność na leki przeciwwrobacze należy zbadać przy użyciu odpowiednich testów (np. testu redukcji liczby jaj w kale). Jeśli wyniki testu (-ów) zdecydowanie sugerują oporność na konkretny lek przeciwwrobaczy, należy zastosować lek przeciwwrobaczy innej klasy farmakologicznej i o innym mechanizmie działania.

Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt:

Nie dotyczy

Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom:

Produkt ten może powodować reakcje nadwrażliwości (alergie). Osoby o znanej nadwrażliwości na fenbendazol powinny unikać kontaktu z produktem leczniczym weterynaryjnym.