

# PAKKAUSSELOSTE

## 1. Eläinlääkkeen nimi

Zerofen vet 40 mg/g jauhe sialle

## 2. Koostumus

Yksi gramma sisältää:

### **Vaikuttava aine:**

Fenbendatsoli 40 mg

### **Apuaine:**

Laktoosimonohydraatti 960 mg

Valkoinen tai luonnonvalkoinen jauhe.

## 3. Kohde-eläinlaji(t)

Sika (vieroitusikäiset tai sitä vanhemmat).

## 4. Käyttöaiheet

Zerofen vet -valmiste on laajakirjainen matolääke sukkulamatojen häätöön sian mahasuolikanavasta:

Punainen mahamato	<i>Hyostrongylus rubidus</i> (aikuiset ja toukat)
Nystyrämato	<i>Oesophagostomum spp.</i> (aikuiset ja toukat)
Suolinkainen	<i>Ascaris suum</i> (aikuiset)

## 5. Vasta-aiheet

Ei tunneta.

## 6. Erityisvaroitukset

### Erityisvaroitukset:

Seuraavia käytäntöjä on vältettävä, sillä ne suurentavat resistenssiriskiä ja voivat lopulta johtaa hoidon tehon menetykseen:

- Saman lääkeriikmän matolääkkeiden käyttö liian tihein väliajoin ja liian usein pitkän ajan kuluessa.
- Liian pieni annostus, joka voi johtua eläimen painon aliarvioinnista, eläinlääkkeen virheellisestä antamisesta tai annostelulaitteen kalibroimattomuudesta (jos annostelulaitetta käytetään).

Epäiltyjä kliinisiä matolääkeresistenssitapauksia on tutkittava asianmukaisilla menetelmillä (esim. FECRT-testillä). Jos testin tai testien tulokset viittaavat vahvasti resistenssiin jollekin tietyille matolääkkeelle, on käytettävä toiseen lääkeriikmään kuuluvaa, vaikutustavaltaan erilaista matolääkettä.

### Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajilla:

Laktoosi-intoleranssia on havaittu eläimillä, joilta puuttuu intestinaalinen laktaasientsyymi, mikä saattaa aiheuttaa ripulia, vatsakipua, vatsan pullistumista ja ilmavaivoja.

Usein toistuva bentsimidatsolien käyttö saattaa aiheuttaa resistenssiä.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä fenbendatsolille, tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa. Mahdollisen herkistymisen ja kosketushottuman takia suoraa ihokontaktia ja inhalaatiota tulee välttää. Valmistetta käsiteltäessä on käytettävä henkilökohtaisia suojavarusteita, kuten kumihanskoja ja hengityssuojainta. Valmiin rehun käsittelyn jälkeen on pestävä kädet. Valmiste on haitallista nieltynä.

Tiineys:

Bentsimidatsoleilla saattaa olla embryotoksisia vaikutuksia ja siksi niiden pidättyväinen käyttö tiineyden ensimmäisen vaiheen aikana on suositeltavaa.

## **7. Haittatahtumat**

Katso kohta 6.

Haittatahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle tai sen paikalliselle edustajalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta:

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
www-sivusto: <https://www.fimea.fi/elainlaakkeet/>.

## **8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain**

Zerofen vet -valmiste annetaan suun kautta rehuun sekoitettuna.

Normaali annos on 5 mg fenbendatsolia painokiloa kohti annettuna yhtenä kerta-annoksena eli 1,2 g jauhetta 10 painokiloa kohden.

Jotta annos mitattaisiin oikein, on käytettävä kalibroitua vaakaa.

Tarkan annoksen varmistamiseksi eläin tulee punnita mahdollisimman tarkasti.

Käytetään yksittäisille sioille tiloilla, joilla lääkettä tullaan antamaan vain harvoille sioille.

On varmistettava, että eläin syö lasketun annoksen kokonaisuudessaan. Erityistä harkintaa on käytettävä tapauksissa, joissa sian päivittäistä ruokamäärää on pienennetty tai rajoitettu.

## **9. Annostusohjeet**

Zerofen vet 4% -valmiste ei ole tarkoitettu lääkerahun valmistukseen. Valmistetta ei tule antaa juomavedessä.

Valmiste on sekoitettava huolellisesti, jotta saadaan homogeeninen ja tasainen seos.

## **10. Varoajat**

Teurastus: 3 vuorokautta.

## **11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Pidä pakkaus tiiviisti suljettuna. Säilytä alkuperäispakkauksessa.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä merkinnän Exp. jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

## **12. Erityiset varotoimet hävittämiselle**

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jätemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

## **13. Eläinlääkkeiden luokittelu**

Eläinlääkemääräys

## **14. Myyntiluvan numero(t) ja pakkauskoot**

MTnr: 16839

Pakkauskoot: 500 g, 1 kg, 2,5 kg, 5 kg ja 10 kg.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

## **15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu**

10.03.2025

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Yhteystiedot**

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

Loughrea

Co. Galway

Irlanti

Puh: +353 (0)91 841788

[vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie](mailto:vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie)

Paikalliset edustajat ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

VET MEDIC ANIMAL HEALTH OY

PL 27, FI-13721 PAROLA

Puh: +358 (0)36303100

Sähköposti: [laaketurva@vetmedic.fi](mailto:laaketurva@vetmedic.fi)

Lisätietoja tästä eläinlääkkeestä saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.