

**CÍMKESZÖVEG egyben HASZNÁLATI UTASÍTÁS**  
Suifertil 4 mg/ml belsőleges oldat sertések részére A.U.V.

**1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME**

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

aniMedica GmbH  
Im Südfeld 9  
48308 Senden-Bösensell  
Németország

Forgalmazza:

Dunavet - B Zrt  
7020 Dunaföldvár  
Ady E. u. 5

**2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**

Suifertil 4 mg/ml belsőleges oldat sertések részére A.U.V.  
Altrenogeszt

**3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE**

1 ml tartalmaz:

**Hatóanyag:**

Altrenogeszt 4,00 mg

**Segédanyagok:**

Butil-hidroxianizol (E320) 0,07 mg

Butil-hidroxitoluol (E321) 0,07 mg

Tiszta, sárga színű oldat.

**4. JAVALLAT(OK)**

Ivarérett kocasüldők ivarzásának szinkronizálására.

**5. ELLENJAVALLATOK**

Nem alkalmazható kanoknál.

Nem alkalmazható vemhes (lásd „Vemhesség és laktáció”) kocákon, vagy a méh fertőzőes megbetegedése esetén.

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

**6. MELLÉKHATÁSOK**

Nem ismert.

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy ha úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!



## 7. CÉLÁLLAT FAJ

Sertés (ivarérett kocasüldők).

## 8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szájon át alkalmazandó, takarmányra juttatással.

20 mg altrenogeszt /állat (azaz 5 ml készítmény/ állat) naponta egyszer, 18 egymást követő napon át.

Az állatokat el kell különíteni és egyedileg kell kezelni.

A készítményt a takarmány felületére kell juttatni közvetlenül a takarmány elfogyasztása előtt. A megmaradt takarmányt meg kell semmisíteni.

A kezelt ivarérett kocasüldők nagy része a 18 egymást követő napi kezelés után 5-6 nappal kezd ivarzni.

## 9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A készítmény adagolásához kizárólag a Suifertil adagolópumpa használható.

*Az adagolórendszerrel történő beadás:*

Az adagoló feltöltése:

- tartsa függőleges helyzetben a tartályt
- lassan nyomja le az adagoló ravaszát, amíg a cső végén egy csepp meg nem jelenik

Ezt követően az adagoló 5 ml-es adagot juttat ki a ravasz minden egyes teljes lenyomásával.

Az adagolót végig a palackon kell hagyni, és a kezelések között az adagoló zárórendszerét lezárva kell tartani.

## 10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)

Hús és egyéb ehető szövetek: 9 nap.

## 11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

A palack az első használat után álló helyzetben tartandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak ezen a címkén feltüntetett lejáratí időn belül szabad felhasználni! A lejáratí idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

## 12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

A készítményt közvetlenül az etetés előtt kell a kocasüldők takarmányához adni.

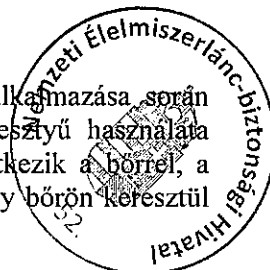
A maradék takarmányt biztonságosan meg kell semmisíteni és nem szabad más állatnak adni.

Kizárólag olyan ivarérett kocasüldőkön alkalmazható, amelyek legalább egyszer már ivarzottak.

Biztosítani kell, hogy az állatok naponta megkapják a megfelelő dózist, mivel az aluldozírozás follikulusciszták kialakulásához vezethet.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

Kerülni kell a készítmény bőrrel való közvetlenül érintkezését. A készítmény alkalmazása során egyéni védőfelszerelés (védőkesztyű és védőruha) viselése kötelező. Porózus kesztyű használata esetén a készítmény átjuthat a bőrön. Ha a készítmény a védőkesztyű alatt érintkezik a bőrrel, a kesztyű jól záró anyaga – pl. a latex vagy a gumi - még fokozhatja is a készítmény bőrön keresztül történő felszívódását.



A véletlenül a bőrre vagy a szembe került készítményt bő vízzel azonnal le kell mosni.

Az alkalmazást követően, illetve étkezés előtt kezet kell mosni.

A várandós vagy gyermekvállalási korban lévő nőknek el kell kerülniük a készítménnyel történő érintkezést, illetve csak rendkívül elővigyázatosan alkalmazhatják a készítményt.

Ismert vagy gyanított progeszteronfüggő daganatos megbetegedésben vagy trombo-embóliás rendellenességben szenvedő személyek nem végezhetik a készítmény beadását.

A hatóanyag iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

A túlzott mértékű expozíció hatásai: véletlen felszívódás esetén a menstruációs ciklus zavara, méh- vagy hasüregi görcs, megnövekedett vagy alacsonyabb mértékű menstruációs vérzés, a terhességi idő meghosszabbodása vagy fejfájás jelentkezhet.

Túlzott mértékű expozíció esetén orvoshoz kell fordulni.

Vemhesség és laktáció:

A vemhesség és laktáció ideje alatt nem alkalmazható.

Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók:

Együttes alkalmazás esetén a grizeofulvin módosíthatja az altrenogeszt hatását.

Inkompatibilitások:

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

A környezeti hatással kapcsolatos egyéb óvintézkedések

A kezelt állatok trágyájának kiszórásakor a felszíni vizektől betartandó minimális távolságra vonatkozó nemzeti vagy helyi szabályokat szigorúan be kell tartani, mert a trágya altrenogesztet tartalmazhat, ami káros lehet a vizek élővilágára.

**13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)**

A készítmény nem kerülhet természetes vizekbe, mert veszélyes lehet a halakra és más vízi élőlényekre.

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

A gyógyszerek nem kerülhetnek sem a szennyvízbe, sem a háztartási hulladékba!

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges gyógyszereket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

**14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA**

2018. február 14.



4.

## 15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Kiszerezés egység: 1000 ml

Lejáratási idő: {hónap/év}

Felbontás után .....ig használható fel.

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 3 hónapig.

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

Kizárólag állatorvosi vényre adható ki.

Gyártási szám: {szám}

Törzskönyvi szám: 3398/1/13 NÉBIH ÁTI (1000 ml)

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatási engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

A Suifertil 4 mg/ml belsőleges oldat nem tartalmaz tartósítószeret.

