

ALBENDAZOLE 600 / ANAFASIS, δισκία 600 mg

Αλβενδαζόλη

ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ ΚΑΙ ΑΛΛΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ

Δραστικό συστατικό

Ανά δισκίο

Albendazole 600 mg

ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Για τη θεραπεία παρασιτώσεων, που προκαλούνται από ευαίσθητα στην αλβενδαζόλη στελέχη των παρακάτω παρασίτων.

Τρηματώδη παράσιτα: *Fasciola hepatica*, *Fasciola gigantica*, *Fascioloides magna*.

Κεστώδη παράσιτα: *Moniesia expansa*.

Νηματώδη παράσιτα: *Haemonchus placei*, *Ostertagia ostertagi*, *Trichostrongylus axei*, *Trichostrongylus colubiformis*, *Cooperia oncophora*, *Strongyloides* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum* spp., *Oesofagostomum* spp., *Trichuris* spp., *Dictyocaulus viviparus*.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Απαγορεύεται η χρήση του προϊόντος κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης, καθώς και σε ζώα με υπερευαισθησία στην αλβενδαζόλη

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Δεν υπάρχουν όταν ακολουθούνται οι οδηγίες χρήσης.

<Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.>

ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ ΓΙΑ ΤΑ ΟΠΟΙΑ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ

Πρόβατα, βοοειδή

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Η συνιστώμενη δοσολογία είναι η παρακάτω.

Πρόβατα: 5 mg / kg Σ.Β. Στην περίπτωση της ηπατικής διστομίας 15 mg / kg Σ.Β.

Βοοειδή: 7,5 mg / kg Σ.Β. Στην περίπτωση της ηπατικής διστομίας 10 mg / kg Σ.Β.

Το προϊόν χορηγείται από το στόμα

ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Ο υπολογισμός του σωματικού βάρους του ζώου πρέπει να γίνεται με ακρίβεια.

ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Κρέας:

Βοοειδή: 14 ημέρες από την τελευταία χορήγηση

Πρόβατα: 10 ημέρες από την τελευταία χορήγηση

Γάλα:

5 ημέρες από την τελευταία χορήγηση.

Είναι προτιμότερο όμως τα αντιπαρασιτικά να δίνονται γενικώς κατά την διάρκεια της ξηράς περιόδου

ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά

Να διατηρείται σε ξηρό και δροσερό περιβάλλον, σε θερμοκρασία μικρότερη από 25 οC και να προστατεύεται από το φως.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

Τα πρόσωπα που χειρίζονται το προϊόν πρέπει να πλένουν τα χέρια τους μετά από την εφαρμογή της θεραπείας. Έγκυες γυναίκες και παιδιά δεν πρέπει να έρχονται σε επαφή με το προϊόν.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ
ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ
ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ, ΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ

Δεν υπάρχουν

ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ:

Κουτί με 5 blisters των 10 δισκίων

A.M.K.: 76135 / 30-9-2009