

## **1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

Nemavet vet 50 mg/g jauhe sioille

## **2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS**

1 gramma sisältää:

**Vaikuttava aine:** fenbendatsolia 50 mg

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

## **3. LÄÄKEMUOTO**

Jauhe.

Valmisteen kuvaus: valkoinen jauhe.

## **4. KLIINISET TIEDOT**

### **4.1 Kohde-eläinlaji(t)**

Sika.

### **4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain**

Fenbendatsolille herkät maha-suolikanavassa ja keuhkoissa loisivat pyörömädot ja niiden toukat (*Hyostrongylus rubidus*, *Oesophagostomum sp.*, *Ascaris suum*, *Trichuris suis*, *Metastrongylus apri*).

### **4.3. Vasta-aiheet**

Ei ole.

### **4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain**

Ei ole.

### **4.5 Käytöön liittyvät erityiset varotoimet**

#### **Eläimiä koskevat erityiset varotoimet**

Ei oleellinen.

#### **Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudata tätä**

Rehua, joka sisältää Nemavet vet 50 mg/g jauhetta, ei tule rakeistaa.

Valmistetta käsiteltäessä ja sekoitettaessa rehuun on vältettävä pölyn hengittämistä ja on suositeltavaa käyttää kasvosuojaista. Ihokosketusta on vältettävä. Käytön jälkeen tulee pestää kädet ja muu tuotteen kanssa kosketuksissa olleet ihoalueet.

### **4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)**

Ei tunneta.

#### **4.7 Käyttö tiineyden, laktation tai muninnan aikana**

Valmiste on turvallinen käytettäväksi sekä tiineyden että laktation aikana.

#### **4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

Ei tunneta.

#### **4.9 Annostus ja antotapa**

Ohjeannos on 5 mg fenbendatsolia (0,1 g Nemavetia) elopainokiloa kohti rehuun sekoitettuna. 1 tasainen annoslusikka (20 g) Nemavet jauhetta on 200 kg emakon annos.

Valmis lääkerahu saadaan sekoittamalla 2 kg Nemavetia/1000 kg rehua (= 100 mg fenbendatsolia/kg rehuseosta).

Nämä saatua rehuseosta annostellaan seuraavasti:

Sian ikä / elopaino	Rehun syöntimääriä päivässä
7-8 viikkoa / 20 kg	1 kg
12 viikkoa / 30 kg	1,5 kg
16 viikkoa / 60 kg	3 kg

Valmisten täydellisen sekoittumisen varmistamiseksi Nemavet vet 50 mg/g jauhe tulee sekoittaa ensin pienempään rehuerään (esim. 2 kg Nemavetia ja 20 kg rehua) ennen lopulliseen rehumääriän sekoittamista.

Hoitosuositus:

Emakot ja ensikot	Viikko ennen porsituskarsinaan siirtoa
Porsaat	7 viikon iässä
Ensikot	Testauksessa hyväksytyt
Karjut	4 kertaa vuodessa
Lihasiat	Yleensä tarpeetonta

Jos olosuhteista johtuen on odotettavissa jatkuvia loisongelmia (esim. puru- ja maapohjasikalat), suositellaan hoitoa heti porsaiden tultua sikalaan. Hoito voidaan uusia kuukauden kuluttua.

#### **4.10 Yliannostus (oireet, häätötoimeenpiteet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)**

Ei tunneta.

#### **4.11 Varoaika**

Teurastus 6 vuorokautta.

### **5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET**

Farmakoterapeutinen ryhmä: antihelmintti. ATCvet-koodi: QP52AC13

#### **5.1 Farmakodynamiikka**

Fenbendatsoli on bentsimidatsolien ryhmään kuuluva laajakirjoinen matolääke. Fenbendatsoli estää

fumaraattireduktasi-entsyymiä, mikä puolestaan estää adenosiinifosfaatin (ATP) muodostumista. Näin loisten glukoosin saanti estyy, mato joutuu käyttämään glykogenivarastonsa loppuun ja lopulta kuolee energian puutteeseen.

## 5.2 Farmakokinetiikka

Annettaessa radioaktiivisesti merkityä fenbendatsolia 5 mg/kg suun kautta vaikuttavan aineen ja metaboliittien yhteenlaskettu maksimipitoisuus seerumissa (0,45 mikrog/ml) saavutetaan noin 10 tuntia annostelun jälkeen.

Eliminaatiopioliintumisaika on noin 10 tuntia.

Huonosti vesiliukoisena yhdisteenä fenbendatsoli imeytyy huonosti ruoansulatuskanavasta. Annetusta fenbendatsoliannoksesta 44-50% erittyi muuttumattomana ulosteissa. Käytettäessä annosta 7,5 mg/kg suun kautta, fenbendatsoli ( $C_{max}$  0,2 mikrog/ml,  $T_{max}$  8,5 t) metaboloituu pääasiassa oksfendatsoliksi ( $C_{max}$  1,1 mikrog/ml,  $T_{max}$  14 t) ja oksfendatsolisulfoniaksi ( $C_{max}$  0,6 mikrog/ml,  $T_{max}$  20 t). Oksfendatsoli on aktiivinen, loisia tappava metaboliitti. Metabolitit erittvät pääasiassa ulosteissa, ja vähäisessä määrin myös virtsan mukana edelleen metaboloituneena pääasiassa p-hydroksifenbendatsoliksi.

## 6. FARMASEUTTISET TIEDOT

### 6.1 Apuaineet

- glukoosimonohydraatti
- piidioksidi, kolloidinen, vedetön

### 6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei tunnettuja yhteensopimattomuuksia.

### 6.3 Kestoaika

Avaamattoman pakauksen kestoaika: 3 vuotta.

Valmis rehuseos tulee käyttää 4 viikon kuluessa sekoittamisesta.

### 6.4 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Säilytä alle 25 °C, kuivassa paikassa.

Pidä pakaus tiiviisti suljettuna.

Säilytä valolta suojassa.

### 6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakauksen kuvaus

Pakkaukset: 2, 4 ja 10 kg, pakattuna polyetyleenipussilla vuorattuun polypropyleenipurkkiin, jossa on muovinen mittalusikka.

Mittalusikka sisältää tasaisesti täytettyä 20 g jauhetta.

### 6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jäteateriaalien hävittämiselle

Käyttämätön valmiste tulee toimittaa apteekkiin hävitettäväksi.

## 7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Univet Ltd.  
Tullyvin  
Cootehill, Co.  
Cavan  
Irlanti.

**8. MYYNTILUVAN NUMERO**

12511

**9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ  
/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

09.01.1998 / 24.11.2008

**10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

15.06.2017

## **1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

Nemavet vet 50 mg/g oralt pulver för svin

## **2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

1 gram innehåller:

**Aktiv substans:** fenbendazol 50 mg

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

## **3. LÄKEMEDELSFORM**

Oralt pulver.

Beskrivning av produkten: vitt pulver.

## **4. KLINISKA UPPGIFTER**

### **4.1 Djurslag**

Svin.

### **4.2 Indikationer, med djurslag specifierade**

Adulta och larvala stadier av fenbendazolkänsliga parasiterande rundmaskar i matsmältningskanal och lungor hos svin (*Hyostrongylus rubidus*, *Oesophagostomum sp.*, *Ascaris suum*, *Trichuris suis*, *Metastrongylus apri*).

### **4.3. Kontraindikationer**

Inga.

### **4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag**

Inga.

### **4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning**

#### **Särskilda försiktighetsåtgärder för djur**

Ej relevant.

#### **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läke medlet till djur**

Foder som innehåller Nemavet vet 50 mg/g pulver ska inte granuleras.

Inandning av damm bör undvikas vid hantering och blandning av produkten och användning av ansiktsskydd rekommenderas. Undvik hudkontakt. Händer och andra hudområden som har varit i kontakt med produkten ska tvättas noggrant efter användning.

### **4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)**

Inga kända.

#### **4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning**

Kan användas under dräktighet och laktation.

#### **4.8 Interaktioner med andra läke medel och övriga interaktioner**

Inga kända.

#### **4.9 Dosing och administreringssätt**

Rekommenderad dos är 5 mg fenbendazol (0,1 g Nemavet) per kg kroppsvikt blandat i fodret. 1 strukken dossked (20 g) Nemavet pulver är dosen för en 200 kg sugga.

Färdigt läkemedelsfoder erhålls genom att blanda 2 kg Nemavet/1000 kg foder (= 100 mg fenbendazol/kg foderblandning).

Den färdiga foderblandningen doseras sedan enligt följande:

Svinets ålder/kroppsvikt	Foderintag per dag
7–8 veckor/20 kg	1 kg
12 veckor/30 kg	1,5 kg
16 veckor/60 kg	3 kg

För att garantera att produkten blandas fullständigt bör Nemavet vet. 50 mg/g pulver först blandas i en mindre mängd foder (t.ex. 2 kg Nemavet och 20 kg foder) innan det blandas i den slutliga fodermängden.

Behandlingsrekommendation:

Suggor och gyltor	En vecka före överföring till grisningskätte
Grisar	7 veckors ålder
Gyltor	Vid testning godkända
Galtar	Fyra gånger om året
Köttsvin	I allmänhet onödigt

Om fortgående parasitproblem är att vänta på grund av omständigheterna (t.ex. svingårdar med sågspånsströ eller jordgolv) rekommenderas behandling genast efter att grisarna kommit till svingården. Behandlingen kan upprepas efter en månad.

#### **4.10 Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift) (om nödvändigt)**

Inga kända.

#### **4.11 Karenstid(er)**

Kött och slaktbjprodukter: 6 dygn.

### **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk grupp: antihelmintika. ATCvet-kod: QP52AC13

#### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Fenbendazol är ett bredspektralt avmaskningsmedel som tillhör gruppen bensimidazoler. Fenbendazol

hämmer enzymet fumaratreduktas, som i sin tur hämmer bildandet av adenosintrifosfat (ATP). På så sätt förhindras parasiternas tillgång till glukos, masken tvingas förbruka sina glykogenlager och dör så småningom på grund av brist på energi.

## 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Efter oral administrering av radioaktivt märkt fenbendazol 5 mg/kg uppnås den kombinerade maximala serumkoncentrationen av den aktiva substansen och dess metaboliter (0,45 µg/ml) cirka 10 timmar efter dosering.

Eliminationshalveringstiden är ca 10 timmar.

Fenbendazol löses dåligt upp i vatten och absorberas därför dåligt ur mag-tarmkanalen. 44–50 % av den administrerade dosen fenbendazol utsöndras oförändrat i avföringen. Vid en oralt administrerad dos på 7,5 mg/kg metaboliseras fenbendazol ( $C_{max}$  0,2 mikrog/ml,  $T_{max}$  8,5 t) huvudsakligen till oxfendazol ( $C_{max}$  1,1 mikrog/ml,  $T_{max}$  14 t) och oxfendazolsulfon ( $C_{max}$  0,6 mikrog/ml,  $T_{max}$  20 t). Oxfendazol är en aktiv, parasitdödande metabolit. Metaboliterna utsöndras huvudsakligen i avföringen och i mindre utsträckning även i urinen, vidare metabolisera de främst till p-hydroxifenbendazol.

## 6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

### 6.1 Förteckning över hjälpmän

- glukosmonohydrat
- kiseldioxid, kolloidal, vattenfri

### 6.2 Inkompatibiliteter

Inga kända inkompatibiliteter.

### 6.3 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 3 år.

Den färdiga foderblandningen ska användas inom fyra veckor efter blandning.

### 6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C på torrt ställe.

Förvara förpackningen väl tillsluten.

Förvaras skyddat mot ljus.

### 6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Förpackningar: 2, 4 och 10 kg, förpackat i en polypropenburk fodrad med en polyetenpåse. I burken finns en dossked av plast.

En strukan dossked innehåller 20 g pulver.

### 6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Ej använt läkemedel ska lämnas till apotek för destruktion.

## 7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Univet Ltd.  
Tullyvin  
Cootehill, Co.  
Cavan  
Irland

**8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

12511

**9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

09.01.1998/24.11.2008

**10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

15.06.2017