

PAKKAUSSELOSTE

Baymite vet. 500 mg/ml konsentraatti sumutetta varten, emulsio munintakanoille

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Saksa

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Str. 324
D-24106 Kiel
Saksa

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Baymite vet. 500 mg/ml konsentraatti sumutetta varten, emulsio munintakanoille
foksiimi

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Baymite vet. on kirkas kellertävä tai ruskea konsentraatti sumute-emulsiota varten, joka sisältää foksiimia 500 mg/ml.

4. KÄYTTÖAIHEET

Kanapunkki (*Dermanyssus gallinae*) -tartunnan hoito nuorikko- ja munintakanojen kasvatusrakennuksissa, kun punkit ovat herkkiä organofosfaateille. Kanat saavat olla rakennuksessa hoidon aikana.

5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää broilerikasvattamoissa.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/1 000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1/10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Sumutus ja väliaikainen katkos rehun saannissa sumutuksen aikana voivat aiheuttaa kanoille stressiä, jonka seurauksena muninnassa voi olla vähäistä laskua seuraavana päivänä.

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJI

Munintakanat.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Valmista sumute-emulsio, joka sisältää 2000 ppm foksiimia, sekoittamalla huolellisesti 100 ml valmistetta 25 litraan vettä. 25 litraa valmista sumute-emulsiota riittää 1000 kanan ympäristön käsittelyyn. Sumuta kaikki kanojen ympäristössä olevat pinnat, joissa loiset viihtyvät: häkkilangat, ruokinta- ym. laitteet, metallipylväät, hihnakuljettimet, munintapesät jne. Käytä suuripisaraista sumua tuottavaa laitetta. Toista käsittely 7 päivän kuluttua. Valmista sumute-emulsio juuri ennen käsittelyä. Sumute-emulsion määrä tulee laskea huolellisesti ja koko määrä tulee käyttää käsiteltävälle alueelle. Ympäristön kuormituksen vähentämiseksi kanalan käsittely tulisi rajata kahteen kertaan vuodessa, eli kaikkiaan neljään sumutuskertaan.

9. ANNOSTUSOHJEET

Häkit käsitellään sumute-emulsiolla kanojen ollessa häkeissä.

10. VAROAJAT

Poista munat ennen sumutusta. Hoidon aikana ja sen jälkeen samana päivänä munitut munat hylätään.

Munat: 12 tuntia.

Teurastus: 25 vrk toisesta käsittelystä.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Älä säilytä yli 25 °C.

Älä käytä tätä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu pullossa merkinnän ”EXP” jälkeen. Eräntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Avatun pakkauksen kesto aika ensimmäisen avaamisen jälkeen: 6 kuukautta.

Ohjeiden mukaan laimennetun valmisteen kesto aika: 24 tuntia.

12. ERITYISVAROITUKSET

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Koska punkit eivät loisi kanoissa koko aikaa, vaan piiloutuvat ja lisääntyvät kanojen välittömässä läheisyydessä, on erittäin tärkeää kohdistaa manuaalinen ja automatisoitu sumuttaminen häkkeihin, häkkipatteristoihin ja apuvälineisiin (metallipylväät, ruokintalaitteet, hihnakuuljettimet jne.) kanojen läheisyydessä.

Linnut ovat hyvin herkkiä organofosfaateille, eikä niitä saa altistaa valmisteelle suoraan. Ei saa sumuttaa suoraan lintujen päälle. Valmiste on sumutettava varoen, jotta kanat eivät pääse hengittämään suihkesumua. Kanoja ei saa päästää nielemään sumute-emulsiota. Rehut ja munat sekä munintapesissä oleva irtonainen kuivike on poistettava ennen sumutusta. Hoidon aikana ja sen jälkeen samana päivänä munitut munat hylätään.

Kanapunkin (*Dermanyssus gallinae*) vastustamiseksi tyhjänä olevan eläntilan pesu ja desinfiointi sekä kanapunkkien tuhoaminen on tärkeää. Myös uusien tartuntojen tuonti kanalaan kontaminoituneen materiaalin, ihmisten, luonnonlintujen tai jyrsijöiden välityksellä tulisi estää. Valmisteen käyttö tulee rajoittaa ainoastaan tapauksiin, joissa kanapunkkitartunta on muodostunut ylivoimaiseksi hoitaa ilman lääkitystä.

Valmistetta ei tulisi sumuttaa kuukauden sisällä ennen eläntilojen pesua.

Varovaisuutta tulee noudattaa, jotta seuraavilta käytännöiltä välttyttäisiin, koska ne voivat aiheuttaa lisääntyneen riskin vastustuskyvyn kehittymiseen ja pahimmassa tapauksessa jopa hoidon tehottomuuden: Liian usein ja liian pitkään toistuva, samaan luokkaan kuuluvien ektoparasittien häätöön tarkoitettujen valmisteiden käyttö.

Kuten muilla loisilla, punkkipopulaatioiden vastustuskyky akarisidille on tulosta tiettyjen yksilöiden alemmasta synnyntäisestä herkkyydestä, joka seuraa akarisidille altistumisesta. Vastustuskyvyn kehittyminen voi nopeutua, jos käytetään liian pientä annostusta.

Foksiimi-resistanssin kehittymisen hidastamiseksi *Dermanyssus*-lajilla, on suositeltavaa, että kanaloiden hoitaminen on

- rajoitettu sellaisiin tilanteisiin, joissa hoito eläimien hyvinvoinnin ja taloudellisten syiden vuoksi on välttämätöntä
- kanalalan siivoaminen ja desinfiointi tuotantovaiheen aikana on suoritettava erittäin huolellisesti
- annostus on tarkasti laskettu ja riittävä määrä tuotetta on valmistettu
- kiinnitettävä erityishuomiota, että kaikki mahdolliset pinnat ja piilopaikat kanojen lähetyviltä on huolellisesti käsitelty riittävällä määrällä valmistelaimennosta.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Foksiimi on ihoa herkistävä aine ja ärsyttää lievästi ihoa ja silmiä. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä foksiimille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa.

Foksiimi on organofosfaattiyhdiste. Älä käytä valmistetta, jos sinua on lääketieteellisistä syistä kielletty käsittelemästä organofosfaattiyhdisteitä. Jos olet aiemmin saanut oireita organofosfaattiyhdisteiden käsittelemisen yhteydessä, keskustele lääkärisi kanssa ennen kuin käytät valmistetta ja näytä hänelle valmisteiden pakkausseloste.

Lääkärille: Organofosfaattimyrkytys johtuu asetyylikoliiniesteraasientsyymin inhibiitiosta, joka johtaa asetyylikoliinin kertymiseen hermosynapseissa. Oireita ovat mm. päänsärky, uupumus, heikkous, sekavuus, näköhäiriöt, lisääntynyt syljeneritys, hikoilu, krampinomaiset vatsakivut, puristava tunne rintakehässä, ripuli, pienentyneet silmän pupillit ja runsasertiteinen keuhkoputkien ärsytys. Oireet voivat ilmetä 24 tunnin sisällä altistuksesta. Vakava myrkytystila voi aiheuttaa yleistä lihasnykinää, koordinaatiohäiriöitä, vakavia hengitysvaikeuksia ja kouristuksia, jotka voivat johtaa tajuttomuuteen hoidon puuttuessa. Hoida tilanteet oireidenmukaisesti ja siirrä potilas välittömästi sairaalahoitoon, mikäli epäilet myrkytystä.

Valmiste on tarkoitettu eläinlääkäreiden, tuhoeläintorjujen ja eläinlääkärin perehdyttämien viljelijöiden käyttöön. Valmistetta ei saa käsitellä eikä käyttää, ellei ole pukeutunut alla kuvattuihin suojaruusteisiin. Käyttäjän tulee noudattaa kaikkia suojavaatteiden käyttöä ja käyttäjäturvallisuutta koskevia ohjeita. Huolehdi, että saatavilla on ylimääräisiä suojavaatteita siltä varalta, että jokin varuste rikkoutuu. Kanalassa ei tule olla paikalla muita henkilöitä kuin valmisteen annostelija silloin, kun valmistetta sumutetaan. Henkilökunta ei saa mennä sisälle kanalaan ennen kuin yli 12 tuntia on kulunut sumutuksesta.

Hupullinen suojahaalari:

Luokka III, tyyppi 4 (sumutuksen kestävä vaate) Euroopan lainsäädännön mukaisesti. Kiinnitä suojahaalari hihansuut suojakäsineisiin teipillä.

Suojanaamari ja suodatin:

Täydellinen suojanaamari, jossa on yhdistelmäsuodatin A2P3 (tai tehokkaampi). Mikäli haistat valmistelle tyypillisen aromaattisen hajun, tarkista suojanaamarin tiiviys ja/tai vaihda suodatin.

Suojakäsineet:

EN 374 mukaiset nitrilikumikäsineet, läpäisyluokka 4 (>120 minuuttia) tai korkeampi.

Noudata suojaruustukselle spesifisiä maksimialtistus aikoja.

Valmiste (emulsiokonsentraatti)

Vältä valmisteen pääsemistä iholle. Vaihda käsineet tai suojahaalari, jos valmistetta pääsee näkyvästi ruusteille. Jos valmistetta roiskuu vahingossa iholle, pese vedellä ja saippualla. Mikäli valmistetta roiskuu silmille, huuhtele runsaalla vedellä.

Sumute-emulsio

Vältä sumute-emulsion pääsemistä iholle sumutuksen ja ruusteiden riisumisen aikana. Pese kädet vedellä ja saippualla ruusteiden riisumisen jälkeen. Älä käytä samoja suojaruusteita uudelleen.

Pidä valmiste ja sumute-emulsio erillään elintarvikkeista ja eläinten rehusta. Älä syö, juo tai tupakoi, kun käsittelet valmistetta tai sumute-emulsiota.

Muut varoimenpiteet

Foksiimi on erittäin myrkyllistä kaloille ja vesieläimille. Jotta foksiimin ympäristövaikutusta voitaisiin pienentää, kanalan käsittely tulisi rajata 2 kertaan vuodessa, eli yhteensä 4 annostelukertaan. Lisäksi hoidettujen eläinten lantaa pellolle levitettäessä tulisi huomioida 10 m suojavaähyhyke pintavesiin nähden.

Jos vahingossa nielet valmistetta tai valmistetta vahingossa joutuu ihollesi, käänny välittömästi lääkäriin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys.

Käyttö tiineyden, imeytyksen tai muninnan aikana:

Ei oleellinen.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Ei tunnetta.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastaläkkeet):

Suosittelun annoksen kaksinkertaistaminen ei aiheuta sivuvaikutuksia. Nelinkertaisella annostuksella on havaittu aivastelua 60 %:lla linnuista sekä ohimenevä 2 päivän tauko muninnassa 8 %:lla linnuista.

Tapauksissa, joissa lintu on suorassa kontaktissa valmisteseen, organofosfaattimyrkytyksen kliinisiä merkkejä voivat olla (mutta eivät välttämättä rajoitu näihin): syljeneritys, ilman haukkominen, ripuli, silmän mustuaisen pieneneminen, koordinoimattomuus, lihasheikkous, haparointi, vapina, kouristukset, hengenahdistus, sydämen harvalyöntisyys, halvaus ja lopulta kuolema.

Kanojen organofosfaattimyrkytys voidaan hoitaa lihaksensisäisellä atropiini-injektiolla annoksella 0,5–1,0 elopainokiloa kohden.

Yhteensopimattomuudet:

Älä sekoita muiden valmisteiden kanssa.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

Foksiimi on erittäin myrkyllistä kaloille ja vesielioille. Valmistetta ei tule päästä vesistöön, koska se voi olla vaarallista kaloille ja muulle vesielistölle.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JONA PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

08.01.2024

15. MUUT TIEDOT

Farmakoterapeuttinen ryhmä: ulkoloislääkkeet, insektisidit ja karkotteet, organofosfaattiyhdisteet

ATCvet-koodi: QP53AF01

Foksiimi on koliiniesteraasi entsyymin (AChE) estäjä hermosynapseissa. Entsyymi-inhibitio on fysiologisesti palautumaton tapahtuma. Asetyylikoliinin kertyminen postsynaptisesti häiritsee normaalia impulssin kulkua niveljalkaisten hermostossa. Kouristelu- ja ylärsyyntyvyysvaihetta seuraa loisen paralyysi ja kuolema. Foksiimi tehoaa *Dermanyssus gallinae* -punkkiin.

Foksiimi hydrolysoituu inaktiiviksi yhdisteiksi ja eritetään pääsiallisesti virtsan mukana.

250 ml

1000 ml

5000 ml

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

BIPACKSEDEL

Baymite vet. 500 mg/ml koncentrat till spray, emulsion till värphöns

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Tyskland

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Str. 324
D-24106 Kiel
Tyskland

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Baymite vet. 500 mg/ml koncentrat till spray, emulsion till värphöns
foxim

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Baymite vet. är ett klart, ljusgult till brunt koncentrat till sprayemulsion innehållande 500 mg/ml foxim.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

Behandling mot angrepp av röda hönskvalster (*Dermanyssus gallinae*) känsliga för organofosfater, i uppfostringsanläggningar för unghöns och värphöns, i närvaro av djuren.

5. KONTRAIKATIONER

Skall inte användas i anläggningar för gödkycklingar (broilers).

6. BIVERKNINGAR

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Stressreaktioner på grund av sprayningen eller den tillfälligt undanhållna maten under tiden kan orsaka en lätt minskning i äggläggning dagen efter.

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

7. DJURSLAG

Värphöns

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Bered en spraylösning på 2000 ppm foxim genom utspädning av det veterinärmedicinska läkemedlet med 100 ml per 25 liter vatten och rör om noggrant. Applicera denna spraylösning med doseringen 25 liter per tusen hönsplatser på ytor som precis omger hönorna och där parasiterna gömmer sig, d.v.s. burtrådar, stödutrustning, metallstolpar, foderrännor, transportband, reden etc. Använd en sprayanordning som ger stora spraydroppar. Upprepa behandlingen 7 dagar senare. Bered vattenlösningen strax före applicering. Mängden spraylösning skall beräknas noggrant och hela mängden skall appliceras på behandlingsytan. För att minska belastning på miljön med foxim, begränsa det årliga antalet behandlingar av höns hus till 2 stycken, d.v.s. upp mot totalt 4 appliceringar.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Spraylösningen sprayas på burarna i närvaro av fjäderfä.

10. KARENSTID(ER)

Ta bort ägg innan behandling. Kassera ägg som lagts under behandlingen och resten av dagen.

Ägg: 12 timmar.
Kött och slaktbiprodukter: 25 dygn efter andra behandlingen

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på flaskan efter ”EXP”. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad inner förpackning: 6 månader.

Hållbarhet efter spädning enligt anvisning: 24 timmar.

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särs kilda försiktighetsåtgärder för djur

Kvalster parasiterar inte hönorna konstant utan gömmer och förökar sig i miljöer inom ett kort avstånd från djuren. Det är därför viktigt under manuell och automatisk sprayning att inte spraya direkt på hönorna utan på burarna och deras inredning samt omgivningen (metallstolpar, fodertråg, transportband för ägg etc.) i närheten av hönsen.

Fåglar är mycket känsliga för organofosfater och bör inte exponeras direkt för produkten. Spraya inte direkt på fåglarna. Produkten bör sprayas försiktigt för att undvika att hönsen andas in sprayaerosolen. Det måste förhindras att hönsen intar spraylösningen oralt. Avlägsna foder och ägg före behandlingen. Allt löst strö i redet tas bort före sprayning. Kassera ägg som lagts under behandlingen och resten av dagen.

Rengöring, desinficering och avdödande av kvalster i det tomma hönshuset är viktiga åtgärder för kontroll av *Dermanyssus gallinae*. Dessutom skall varje form av införande av nya kvalster i ett hönshus, genom kontaminerat material eller människa, vildfåglar eller gnagare, undvikas. Användning av denna produkt skall begränsas till de fall där dess användning är oundviklig på grund av omfattande *Dermanyssus*-infestation.

Spraya inte med läkemedlet inom en månad före planerad rengöring av anläggningen.

Följande praxis skall undvikas på grund av ökad risk för resistensutveckling och därmed en ineffektiv behandling: Alltför frekvent och upprepad behandling med medel mot ektoparasiter från samma klass under en längre tid.

Resistens mot medel som dödar kvalster och fästingar i kvalsterpopulationer uppkommer, liksom för andra parasiter, genom selektion av individer med lägre medfödd känslighet efter exponering för dessa kvalster och fästingdödande medel. Resistensutveckling kan påskyndas om lägre doser än minsta effektiva dos används vid behandling.

För att fördröja utveckling av foxim-resistenta *Dermanyssus*-stammar rekommenderas följande vid behandling av hönshus:

- begränsning till fall där behandling är oundvikligt utifrån djurvälstånd och ekonomiska anledningar
- rengöring och desinficering av hönshuset under betäckning/insemineringsperioden skall utföras korrekt
- korrekt dosering skall beräknas och tillräcklig mängd produkt beredas
- säkerställande att alla ytor och gömställen runt om hönsen är tillräckligt våta av beredd lösning

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur

Foxim är ett hudsensibiliserande medel och lätt irriterande för hud och ögon. Personer som är överkänsliga mot den aktiva substansen skall undvika kontakt med läkemedlet.

Foxim är en organisk fosforförening. Använd den inte om du av läkaren blivit avrådd från att arbeta med sådana föreningar. Om du tidigare känt dig sjuk efter att ha använt en produkt som innehåller en organisk fosforförening, rådgör med din läkare innan du använder denna produkt och visa läkaren bipacksedeln.

Till läkaren: Förgiftning med organiska fosforföreningar orsakas av acetylkolinesterashämning med överaktivitet av acetylkolin som följd. Symtom innefattar huvudvärk, utmattning och kraftlöshet, mental förvirring tillsammans med dimsyn, ökad salivutsöndring och svettning, krampliknande smärta i bukhålan, tryck över bröstet, diarré, sammandragna pupiller och onormalt stor slemutsöndring från bronkerna. Symtomen kan uppkomma upp till 24 timmar efter exponering. Svår förgiftning kan innefatta allmänna muskelryckningar, försämrad koordination, extrem andningssvårighet och kramper vilka kan leda till medvetslöshet i frånvaro av medicinsk behandling. Behandla symtomatiskt och uppsök sjukhus omedelbart om förgiftning misstänks.

Denna produkt är avsedd att användas av veterinärer, personer som arbetar med skadedjursbekämpning eller av informerade lantbrukare, vilka fått information av veterinär. Produkten ska inte användas utan att man bär skyddsutrustning såsom angivet nedan, vid hantering av produkten och administrering av spraylösningen. Användaren måste följa alla krav om skyddskläder och alla säkerhetsföreskrifter för användning. Kontrollera att reservskyddskläder finns tillgängligt om någon artikel skulle skadas. Ingen person, förutom den som sprayar, ska närvara i hönshuset under sprayningen. Ingen person ska gå tillbaka in i hönshuset förrän morgonen därpå (eller mer än 12 timmar) efter sprayningen.

Skyddsoverall med huva:

Kategori III, typ 4 (spraytät klädsel) i enlighet med europeisk lagstiftning. Fäst overallmanschetterna på skyddshandskarna med tejp.

Ansiktsmask och filter:

Fullständig ansiktsmask med kombinationsfilter A2P3 eller högre. Om den karakteristiska aromatiska lukten från produkten blir kännbar, kontrollera att masken passar ordentligt och/eller byt filter.

Skyddshandskar:

Nitrilgummihandskar enligt EN 374, permeationsklass 4 (> 120 minuter) eller högre.

Håll fast vid den maximala exponeringstiden, vilken är specifik för skyddsutrustningen.

Produkt (emulsionskoncentrat)

Undvik direktkontakt med produkten på hud. Byt handskar eller skyddsoverall efter synlig kontakt med produkten. I fall av oavsiktligt spill på huden, tvätta med tvål och vatten. Vid oavsiktligt spill i ögonen, skölj med riklig mängd vatten.

Spraylösning

Undvik varje form av kontakt med spraylösningen på huden under applicering och avklädning. Tvätta händerna med tvål och vatten efter avklädning. Återanvänd inte skyddsoverallen.

Förvara produkten och spraylösningen långt bort från mat, dryck och djurfoder. Vid handhavande av produkten eller spraylösningen, varken ät, drick eller rök.

Andra försiktighetsåtgärder

Foxim är mycket toxiskt för fisk och vattenlevande ryggradslösa djur. För att minska belastning på miljön med foxim, begränsa det årliga antalet behandlingar av hönshus till 2 stycken, d.v.s. upp mot totalt 4 appliceringar. Dessutom, vid spridning av gödsel från behandlade djur på jordbruksmark skall ett säkerhetsavstånd på 10 meter hållas till närliggande vattenytor för att undvika exponering av vattenmiljö.

Vid oavsiktlig självmedicinering, spill på huden, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Användning under dräktighet, digivning eller äggläggning:

Ej relevant.

Andra läkemedel och Baymite vet:

Inga.

Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Fördubbling av den rekommenderade dosen ger inte biverkningar. I en studie med 4 gånger rekommenderad dos observerades nysningar hos 60% av fåglarna och ett övergående uppehåll i äggläggning under 2 dagar för 8% av fåglarna.

Vid direktkontakt mellan fågel och produkten kan kliniska tecken på organofosfatförgiftning uppvisas, såsom (men är inte begränsade till): dreglande, flämtande, diarré, minskad pupillstorlek, ingen koordination, muskelsvaghet, ryckiga rörelser, darrningar, kramper, andnöd, långsam hjärtrytm, förlamning och så småningom döden.

Förgiftning med organiska fosforföreningar hos höna kan behandlas med intramuskulär injektion med 0,5 till 1,0 mg atropin per kg kroppsvikt.

Blandbarhetsproblem:

Skall inte blandas med andra produkter.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använd veterinärmedicinsk produkt eller avfall skall kasseras enligt gällande anvisningar. Foxim är mycket toxiskt för fisk och vattenlevande ryggradslösa djur. Detta läkemedel får inte släppas ut i vattendrag på grund av fara för fiskar och andra vattenlevande organismer.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

08.01.2024

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Farmakoterapeutisk grupp: Medel mot ektoparasiter, insektsdödande och repellerande medel, organiska fosforföreningar
ATCvet-kod: QP53AF01

Foxim är en hämmare av enzymet kolinesteras (AChE) vid nervsynapser. Enzyminhämmningen är irreversibel under fysiologiska förhållanden. Postsynaptisk ansamling av acetylkolin hindrar normal impulsöverföring i nervsystemet hos leddjur. Ett tillstånd med tydlig hyperexcitation och kramper åtföljs av förlamning och död hos parasiten. Foxim är verksamt mot *Dermanyssus gallinae*.

Foxim hydrolyseras till en inaktiv förening och utsöndras huvudsakligen via urinen.

Förpackningsstorlekar: 250 ml, 1000 ml och 5000 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.