**B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

**PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

**1. Název veterinárního léčivého přípravku**

Gallifen 200 mg/ml suspenze pro podání v pitné vodě pro kura domácího a bažanty

**2. Složení**

Každý ml obsahuje:

**Léčivá látka:**

Fenbendazolum 200 mg

**Pomocné látky:**

Natrium-benzoát 3 mg

Bílá až téměř bílá suspenze pro podání v pitné vodě.

**3. Cílové druhy zvířat**

Kur domácí

Bažanti

**4. Indikace pro použití**

Léčba kura domácího infikovaného *Heterakis gallinarum* (dospělci), *Ascaridia galli* (dospělci), *Capillaria obsignata* (dospělci) nebo *Raillietina echinobothrida* (dospělci).

Léčba bažantů infikovaných *Heterakis gallinarum* (dospělci).

**5. Kontraindikace**

Nepoužívat v případech přecitlivělosti na léčivou látku nebo na některou z pomocných látek.

**6. Zvláštní upozornění**

Zvláštní upozornění:

Veterinární léčivý přípravek se má používat v maximální doporučené dávce 3 mg/kg/den po dobu 10 po sobě jdoucích dnů k léčbě *Raillietina* *echinobothrida*, která se vyskytuje u volně chované a tradičně chované drůbeže. U intenzivně chovaných brojlerových kuřat není pravděpodobná infekce *Raillietina* *echinobothrida*.

Nadbytečné použití antiparazitik nebo použití v rozporu s pokyny uvedenými v SPC může zvýšit selekčním tlakem rezistenci a vést ke snížení účinnosti. Rozhodnutí o použití přípravku by mělo být pro každé individuální hejno založeno na potvrzení druhu parazita a s ním spojené zátěže nebo rizika napadení zohledňujícího dostupné epidemiologické údaje

Opakované používání po delší dobu, zejména při používání látek stejné skupiny, zvyšuje riziko vzniku rezistence. V rámci hejna je pro snížení tohoto rizika nezbytné udržovat vnímavá refugia. Je třeba se vyhnout systematicky podávané léčbě v určitých intervalech a léčbě celého hejna. Pokud je to možné, měla by být léčena pouze jednotlivá vybraná zvířata nebo podskupiny (cílená selektivní léčba). To by mělo být kombinováno s vhodnými opatřeními v oblasti chovu a pastvy. Pokyny pro každé konkrétní hejno si vyžádejte od odpovědného veterinárního lékaře.

Při použití tohoto veterinárního léčivého přípravku by měly být zohledněny místní informace o citlivosti cílových parazitů, pokud jsou k dispozici.

Za použití vhodných testů (např. Testu redukce počtu vajíček-FECRT) mají být vyšetřeny podezřelé klinické případy na rezistenci k anthelmintikům Potvrzená rezistence má být hlášena držiteli rozhodnutí o registraci nebo příslušným orgánům.

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Bezpečnost veterinárního léčivého přípravku při předávkování nebyla posouzena u kuřat mladších 14 dnů a u bažantů mladších 3 týdnů.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Embryotoxické účinky nelze vyloučit. Těhotné ženy musí při nakládání s tímto veterinárním léčivým přípravkem dbát zvýšené opatrnosti.

Tento veterinární léčivý přípravek může být po požití pro člověka toxický.

Tento veterinární léčivý přípravek může způsobit podráždění očí.

Zabraňte kontaktu veterinárního léčivého přípravku s pokožkou a očima nebo náhodnému požití veterinárního léčivého přípravku.

Při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem nekuřte, nejezte a nepijte.

V případě náhodného požití vypláchněte ústa velkým množstvím čisté vody a vyhledejte lékařskou pomoc. V případě náhodného kontaktu s pokožkou nebo očima je vypláchněte velkým množstvím čisté vody a vyhledejte lékařskou pomoc.

Po použití si umyjte ruce.

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Tento veterinární léčivý přípravek nesmí kontaminovat vodní toky, protože fenbendazol může být nebezpečný pro ryby a další vodní organismy.

Vzhledem k chybějícímu posouzení rizika pro životní prostředí nepoužívejte veterinární léčivý přípravek v dávce 3 mg/kg/den po dobu 10 dnů u intenzivně chovaných brojlerů (viz také bod „Zvláštní upozornění“).

Nosnice:

Viz také bod „Předávkování“.

Kur domácí: Lze použít během snášky.

Plodnost:

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití u kohoutů. Proto jej použijte u ptáků (samců) pouze po zvážení terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem.

Bažanti: Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití u chovných bažantů. Přípravek použít u chovných bažantů pouze po zvážení poměru terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

Nejsou známy.

Předávkování:

Při podání 6,7násobku maximální doporučené dávky 3 mg na kg živé hmotnosti za den déle než 30 dnů u brojlerů (ve věku přibližně 14 dnů) a až čtyřicetinásobku doporučené dávky u bažantů (ve věku přibližně 3 týdny) nebyly pozorovány žádné nežádoucí účinky.

U nosnic a chovných jedinců, kterým byla podávána dávka odpovídající 4násobku maximální doporučené dávky 3 mg/kg živé hmotnosti/den (tj. 12 mg/kg živé hmotnosti/den) po dobu 30 dnů, nebyly pozorovány žádné nežádoucí účinky, avšak životaschopnost mláďat (včetně sníženého přežívání při inkubaci, snížené plodnosti (méně vylíhnutých vajec) a nižší živé hmotnosti mláďat) byla při této dávce nepříznivě ovlivněna.

Zvýšená frekvence fyzických abnormalit vajíček byla pozorována při dávkách 3 a 4násobku maximální doporučené dávky 3 mg/kg živé hmotnosti/den podávaných po dobu 30 dnů.

Při 2násobku maximální doporučené dávky 3 mg/kg/den (kur domácí) po dobu 30 dnů u nosnic a chovných jedinců nebyly pozorovány žádné nepříznivé účinky na životaschopnost mláďat nebo fyzické vlastnosti vajec.

Zvláštní omezení použití a zvláštní podmínky pro použití:

Neuplatňuje se.

Hlavní inkompatibility:

Studie kompatibility nejsou k dispozici, a proto tento veterinární léčivý přípravek nesmí být mísen s žádnými dalšími veterinárními léčivými přípravky.

**7. Nežádoucí účinky**

Nejsou známy.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci nebo místnímu zástupci držitele rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Hudcova 232/56a

621 00 Brno

E-mail: adr@uskvbl.cz

Webové stránky: http://www.uskvbl.cz/cs/farmakovigilance

**8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání**

Podání v pitné vodě.

Před použitím dobře protřepat.

*Ascaridia galli* a *Heterakis gallinarum:* Dávka je 1,0 mg fenbendazolu na kg živé hmotnosti a den (odpovídá 0,005 ml veterinárního léčivého přípravku). Tato dávka musí být podávána 5 po sobě následujících dnů.

*Capillaria* *obsignata*: Dávka je 2,0 mg fenbendazolu na kg živé hmotnosti a den (odpovídá 0,01 ml veterinárního léčivého přípravku). Tato dávka musí být podávána 5 po sobě následujících dnů.

*Raillietina echinobothrida*: Dávka je 3,0 mg fenbendazolu na kg živé hmotnosti a den (odpovídá 0,015 ml veterinárního léčivého přípravku). Tato dávka musí být podávána 10 po sobě následujících dnů.

Výpočet dávky:

Požadované denní množství veterinárního léčivého přípravku se počítá z celkové odhadované živé hmotnosti (kg) celé skupiny kurů nebo bažantů, kteří mají být léčeni. Prosím, použijte následující vzorec:

Léčba *Ascaridia galli* a *Heterakis gallinarum*:

ml veterinárního léčivého přípravku/den = celková odhadovaná živá hmotnost (kg) kurů nebo bažantů, kteří mají být léčeni x 0,005 ml

Léčba *Capillaria obsignata*:

ml veterinárního léčivého přípravku/den = celková odhadovaná živá hmotnost (kg) kurů, kteří mají být léčeni x 0,01 ml

Léčba *Raillietina echinobothrida*:

ml veterinárního léčivého přípravku/den = celková odhadovaná živá hmotnost (kg) kurů, kteří mají být léčeni x 0,015 ml

**9. Informace o správném podávání**

Poddávkování by mohlo vést k neúčinnému použití a mohlo by podpořit rozvoj rezistence.

Pro zajištění správného dávkování je třeba co nejpřesněji stanovit živou hmotnost. Pokud mají být zvířata léčena hromadně, měly by být vytvořeny přiměřeně homogenní skupiny a všem zvířatům ve skupině by měla být podána dávka odpovídající nejtěžšímu z nich.

Přesnost dávkovacího zařízení by měla být důkladně zkontrolována.

K zajištění správného dávkování, by předtím, než se umožní zvířatům přístup k medikované vodě, měl být napájecí systém vypuštěn, je-li to možné, a propláchnut medikovanou vodou. Tento postup může být nutno provést po všechny dny léčby.

Příjem medikované vody závisí na klinickém stavu zvířat. Pro dosažení správného dávkování může být nutné odpovídajícím způsobem upravit koncentraci fenbendazolu.

Při přípravě medikované vody postupujte podle níže uvedených pokynů. Použijte dostatečně přesné, komerčně dostupné, měřicí zařízení.

Medikovaná voda musí být pro každý den léčby připravena čerstvá.

Pro použití v medikačních nádržích:

Pro kury přidejte vypočítané množství veterinárního léčivého přípravku do 40 až 80 % denní dávky vody. Pro bažanty přidejte vypočítané množství veterinárního léčivého přípravku do 40 % denní dávky vody. Míchejte, dokud není obsah v medikační nádrži viditelně homogenní. Medikovaná voda není čirá. Během podávání není nutné další míchání.

Pro použití v dávkovacích pumpách:

Přidejte vypočítané množství veterinárního léčivého přípravku do nemedikované vody v zásobním kontejneru dávkovací pumpy. Objem nemedikované vody v zásobním kontejneru se vypočítává ze základní vstřikovací rychlosti dávkovací pumpy a 40 až 80 % denní dávky vody pro kury nebo 40 % denní dávky vody pro bažanty. Míchejte, dokud není obsah v zásobním kontejneru homogenní. Medikovaná voda není čirá.

Během léčby musí mít všechna zvířata neomezený přístup k medikované vodě jako jedinému zdroji pitné vody.

Během léčby, po kompletním spotřebování medikované vody, musí být zvířatům co nejdříve umožněn přístup k nemedikované pitné vodě.

Ujistěte se, že celkové množství podané medikované vody bylo spotřebováno.

**10. Ochranné lhůty**

Kur domácí:

Maso:

6 dní pro dávku 1 a 2 mg fenbendazolu/kg živé hmotnosti/den

8 dní pro dávku 3 mg fenbendazolu/kg živé hmotnosti/den

Vejce: Bez ochranných lhůt.

Bažanti:

Maso: 6 dní

Nevypouštějte bažanty pro účely lovu po dobu nejméně 6 dní od ukončení léčby.

**11. Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Veterinární léčivý přípravek v původním obalu a po prvním otevření:

Chraňte před mrazem.

Medikovaná voda:

Chraňte před mrazem.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na lahvi po Exp. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 3 měsíce.

Doba použitelnosti po naředění podle návodu: 24 hodin.

**12. Zvláštní opatření pro likvidaci**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Tento veterinární léčivý přípravek nesmí kontaminovat vodní toky, protože fenbendazol může být nebezpečný pro ryby a další vodní organismy.

Všechen nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poraďte s vaším veterinárním lékařem nebo lékárníkem.

**13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

**14. Registrační čísla a velikosti balení**

96/031/19-C

Bílá válcovitá lahev z polyetylenu s vysokou hustotou (HDPE) s bílým polypropylenovým (PP) šroubovacím uzávěrem s pojistkou proti neoprávněné manipulaci o objemu 125 ml a 1 litr; bílá hranatá HDPE lahev o objemu 1 litr se svislým průhledným proužkem bez stupnice uzavřená polypropylenovým šroubovacím uzávěrem s pojistkou proti neoprávněné manipulaci. Bílé HDPE kanystry s bílým HDPE vroubkovaným šroubovacími uzávěrem s pojistkou proti neoprávněné manipulaci o objemu 2,5 litru a 5 litrů.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

**15. Datum poslední revize příbalové informace**

Leden 2024

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku naleznete také v národní databázi (<https://www.uskvbl.cz>).

**16. Kontaktní údaje**

Držitel rozhodnutí o registraci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

Huvepharma NV

Uitbreidingstraat 80

2600 Antwerpen

Belgie

+32 3 292 83 05 nebo +32 3 288 18 49

pharmacovigilance@huvepharma.com

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Biovet JSC

39 Petar Rakov Str

4550 Peshtera

Bulharsko

**17. Další informace**