

GEBRAUCHSINFORMATION
Spartrix 10,0 mg Tabletten zum Eingeben für Brieftauben

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Deutschland

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Janssen Pharmaceutica N.V.
Turnhoutseweg 30 B – 2340 Beerse, Belgien

Lusomedicamenta
Sociedade Técnica Farmaceutica
S.A.Estrada Consiglieri Pedroso, 69-B
Queluz de Baixo
2730-055 Barcarena, Portugal

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Spartrix 10,0 mg Tabletten zum Eingeben für Brieftauben
Carnidazol

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Tablette enthält:

Wirkstoff(e):
Carnidazol 10,0 mg

Sonstige Bestandteile, deren Kenntnis für eine zweckgemäße Verabreichung des Mittels erforderlich ist:

Lactose-Monohydrat
Mikrokristalline Cellulose
Magnesiumstearat (Ph.Eur.)
Hochdisperses Siliciumdioxid
Natriumdodecylsulfat

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Trichomonosis der Brieftauben (gelber Knopf).

5. GEGENANZEIGEN

Nicht bei Tieren anwenden, die der Gewinnung von Lebensmitteln dienen

6. NEBENWIRKUNGEN

Keine bekannt.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Brieftaube

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Einmalig 20 mg/kg Körpergewicht entspricht 1 Tablette pro 0,5 kg Körpergewicht sowohl für junge als auch für erwachsene Tauben. Die Tablette wird direkt in den Schnabel verabreicht. Alle Tauben eines Schlages müssen gleichzeitig behandelt werden, da unbehandelte Tiere für die behandelten eine Reinfektionsquelle darstellen können.

Die Behandlung kann bei Gefahr einer erneuten Infektion wiederholt werden: Bei Beginn der Fortpflanzungsperiode, in der ersten Hälfte der Brutperiode, beim Ankauf, nach „Zurückbleiben in der Entwicklung“, etc.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Entfernen Sie vor der Behandlung die Tränken aus dem Schlag. Reinigen Sie die Tränken gründlich und stellen Sie diese erst zwei Stunden nach der Behandlung wieder in den Schlag zurück.

10. WARTEZEIT(EN)

Entfällt.

Nicht bei Tieren anwenden, die der Gewinnung von Lebensmitteln dienen

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Nicht über 25°C lagern.

Blister im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen. Vor Licht geschützt lagern. Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode:
Spartrix kann an Zuchtpaare mit oder ohne Junge verabreicht werden.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben. Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

03/2020

15. WEITERE ANGABEN

Blisterpackung mit 50 Tabletten.