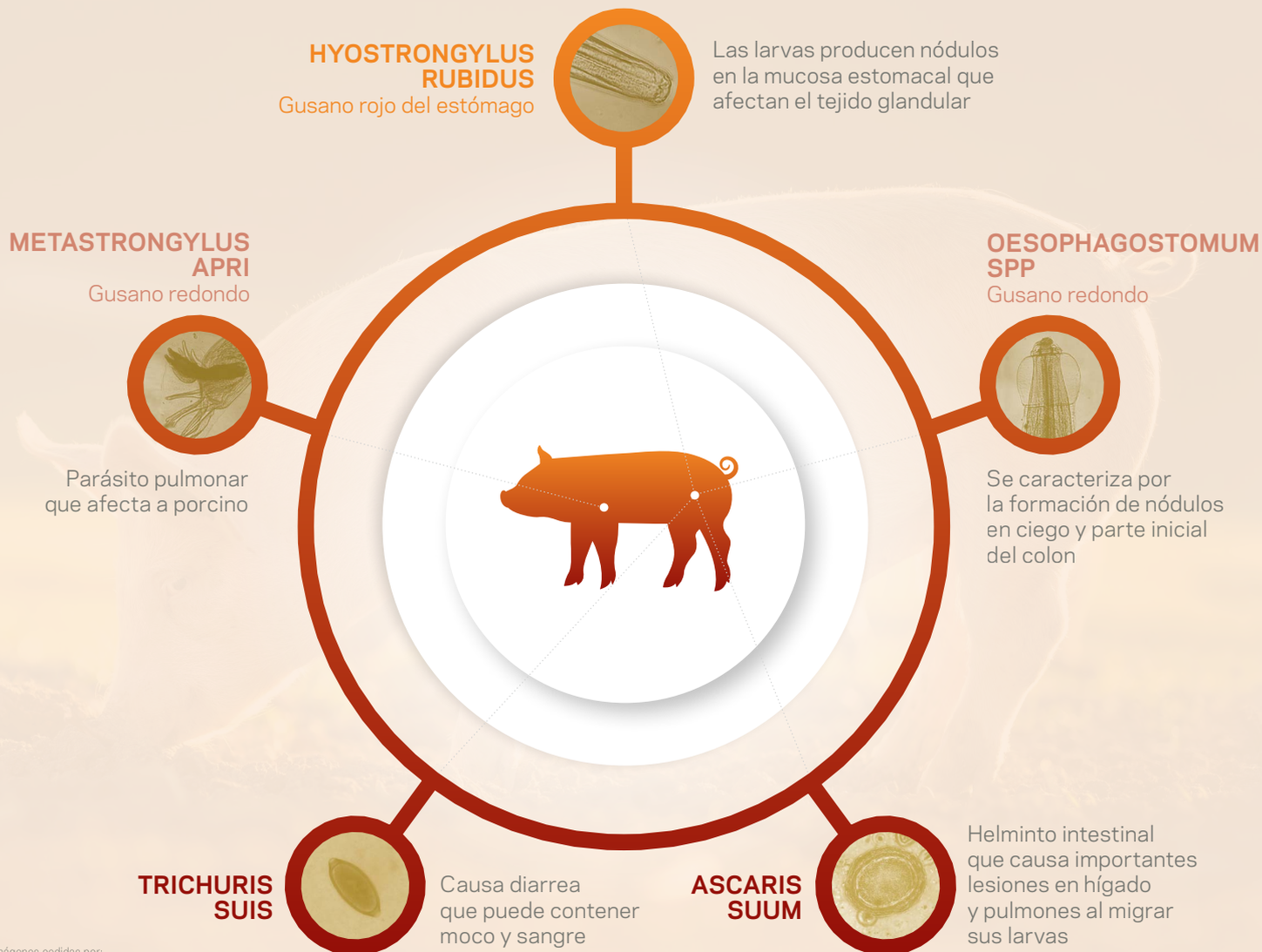


# Curofen

50 mg/g. Polvo oral para porcino / Premezcla medicamentosa para porcino  
*Fenbendazol*



Imágenes cedidas por:  
Departamento de Parasitología UNRC

## POLVO ORAL Y PREMEZCLA

- DOS OPCIONES PARA EL MEJOR CONTROL DE PARÁSITOS
- LA MISMA EFICACIA EN CERDOS DE ENGORDE Y CERDAS



ALIVIRA  
LABORATORIOS KAREDO S.A.

# Curofen

50 mg/g. Polvo oral para porcino / Premezcla medicamentosa para porcino  
Fenbendazol

## POLVO ORAL

## PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

### COMPOSICIÓN

Fenbendazol 50 mg

### ESPECIES DE DESTINO

Porcino

### INDICACIONES DE USO, ESPECIFICANDO LAS ESPECIES DE DESTINO

Para el tratamiento de las formas maduras e inmaduras (L4) sensibles al benzimidazol de los siguientes nematodos del tracto gastrointestinal y las vías respiratorias del porcino.

*Hyostroglylus rubidus* (gusano rojo del estómago) *Oesophagostomum spp.* (gusano nodular)  
*Ascaris suum* (ascárido del cerdo) *Trichuris suis* (gusano látigo) *Metastrongylus apri* (gusano pulmonar)

### USO DURANTE LA GESTACIÓN, LA LACTANCIA

Puede usarse en cerdas gestantes o en lactación.

### POSOLOGÍA Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral. Tratamiento individual - dosis única de 5 mg de fenbendazol Kg p.v., equivale a 1 g / 10 Kg p.v., a 5 g / 50 Kg p.v. o a 20 g / 200 Kg p.v.

Vía oral. El pienso medicado se puede granular a una temperatura inferior a 70 °C. La dosis es de 5 mg de fenbendazol Kg p.v.

El pienso medicado debe prepararse justo antes de su administración.

El pienso medicado que no haya sido consumido debe desecharse con otros restos de comida y no debe ofrecerse a otros animales.

Para el tratamiento de *Trichuris suis*, se recomienda dividir la dosis y administrarla a lo largo de siete días.

	50 mg/g de premezcla por tonelada de pienso	Fenbendazol por tonelada de pienso	Nº de animales tratados por tonelada de pienso
<b>Tratamiento de 3 días</b>			
Cerdas de crecimiento y acabado (30 kg de peso vivo)	666 g	33,3 g	222
Cerdas adultas (150 kg)	2.500 g	125 g	166
<b>Tratamiento de 7 días</b>			
Cerdas de crecimiento y acabado (30 kg de peso vivo)	285 g	14,3 g	95
Cerdas adultas (150 kg)	1.050 g	52,5 g	70

Cerdas adultas de 150 Kg p.v. que consumen 2 Kg de pienso medicado, mezcle 7,5 Kg de Curofen 50 mg/g premezcla con 1 tonelada de pienso. Esta cantidad de pienso medicado permite tratar a 500 cerdas adultas una sola vez.

Cerdas adultas de 200 Kg p.v. que consumen 2,5 Kg de pienso medicado, mezcle 8 Kg de Curofen 50 mg/g premezcla con 1 tonelada de pienso. Esta cantidad de pienso medicado permite tratar a 400 cerdas adultas una sola vez.

Medicación masiva de todo el lote: divida la dosis para administrarla a lo largo de 3 o 7 días, es decir, 1,7 mg/Kg/día durante 3 días o 0,7 mg/Kg/día durante 7 días. La administración del polvo en dosis iguales repartidas durante 3 o 7 días es tan eficaz como administrar una única dosis en un día.

### TIEMPO DE ESPERA

Carne: 6 días

### FORMATO

Bolsa de 1 kg  
y caja con 5 bolsas de 200 g.

Bolsa de 25 kg

**Curofen 50 mg/g polvo oral para porcino.** Composición Fenbendazol 50 mg. Forma farmacéutica Polvo oral. Polvo blanco. Especies de destino Porcino. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino Para el tratamiento de las formas maduras e inmaduras (L4) sensibles al benzimidazol de los siguientes nematodos del tracto gastrointestinal y las vías respiratorias del porcino: *Hyostroglylus rubidus* (gusano rojo del estómago) *Oesophagostomum spp.* (gusano nodular) *Ascaris suum* (ascárido del cerdo) *Trichuris suis* (gusano látigo) *Metastrongylus apri* (gusano pulmonar). **Contraindicaciones** No usar en casos de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa, otros benzimidazoles o a algún excipiente. **Advertencias especiales para cada especie de destino** Uso repetido y demasiado frecuente. Uso de dosis inferiores a las indicadas. **Precauciones especiales de uso** Precauciones especiales para su uso en animales Ninguna. Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales Efectos embriotóxicos. Las mujeres embarazadas deben tomar precauciones adicionales al manipular este medicamento veterinario. Puede causar reacciones de hipersensibilidad (alergia). En caso de contacto con la piel y/o los ojos, enjuagar inmediatamente con abundante agua. Lavarse las manos después del uso. **Otras precauciones** Debe evitarse cualquier vertido del medicamento en las aguas superficiales, ya que tiene efectos perjudiciales para los peces y otros organismos acuáticos. **Reacciones adversas** Ninguna conocida. **Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta** El medicamento veterinario puede utilizarse en cerdas gestantes o lactantes. **Posología y vía de administración** Vía oral Tratamiento individual - dosis única de 5 mg de fenbendazol Kg p.v., equivale a 1 g / 10 Kg p.v., a 5 g / 50 Kg p.v. o a 20 g / 200 Kg p.v. El pienso medicado debe prepararse justo antes de su administración. El pienso medicado que no haya sido consumido debe desecharse con otros restos de comida y no debe ofrecerse a otros animales. **Tiempo de espera** Carne: 6 días. **Propiedades farmacológicas** Grupo farmacoterapéutico: Antihelmínticos, derivados del benzimidazol - fenbendazol. Código ATCvet: QP52AC13. **Periodo de validez** Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años. Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días. **Precauciones especiales de conservación** Conservar en lugar seco. Conservar en el envase original con objeto de protegerlo de la luz. **Formato** Bolsa de 1 kg compuesta de polietileno de baja densidad (PEBD) transparente. Caja de cartón con 5 bolsas de 200 g de PEBD laminado. **Titular de la autorización de comercialización** Univet Ltd, Tullyvin Cooleshill Co, Cavan Irlanda. **Número(s) de la autorización de comercialización** 3333 ESP. **Prohibición de venta, dispensación y/o uso** Condiciones de dispensación: Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Condiciones de administración: Administración bajo control o supervisión de un veterinario. USO VETERINARIO.

**CUROFEN 50 mg/g premezcla medicamentosa para porcino.** Composición Fenbendazol 50 mg. Forma farmacéutica Premezcla medicamentosa Polvo blanco. Especies de destino Porcino. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino Para el tratamiento de las formas maduras e inmaduras (L4) sensibles al benzimidazol de los siguientes nematodos del tracto gastrointestinal y las vías respiratorias del porcino: *Hyostroglylus rubidus* (gusano rojo del estómago) *Oesophagostomum spp.* (gusano nodular) *Ascaris suum* (ascárido del cerdo) *Trichuris suis* (gusano látigo) *Metastrongylus apri* (gusano pulmonar). **Contraindicaciones** No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. **Advertencias especiales para cada especie de destino** Uso repetido y demasiado frecuente de antihelmínticos de la misma clase. Uso de dosis inferiores a las indicadas. **Precauciones especiales de uso** Precauciones especiales para su uso en animales No procede. Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales Este medicamento veterinario puede causar reacciones de hipersensibilidad (alergia). Las personas con hipersensibilidad conocida al fenbendazol deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Lavarse las manos y toda la superficie de piel expuesta después del uso. **Otras precauciones** Debe evitarse cualquier vertido del medicamento veterinario en las aguas superficiales, ya que tiene efectos perjudiciales para los organismos acuáticos. **Reacciones adversas** Ninguna conocida. **Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta** El medicamento veterinario puede usarse en cerdas gestantes o en lactación. **Posología y vía de administración** Para administración por vía oral una vez incorporado al alimento completo para porcino. El pienso medicado con este medicamento veterinario se puede granular. El proceso de granulación no debe realizarse a una temperatura superior a 70 °C. La dosis terapéutica recomendada es de 5 mg de fenbendazol Kg p.v. Ver SPC clasificación. Para el tratamiento de cerdas adultas de 150 Kg p.v. que consumen 2 Kg de pienso medicado, mezcle 7,5 Kg de Curofen 50 mg/g premezcla con 1 tonelada de pienso. Esta cantidad de pienso medicado permite tratar a 500 cerdas adultas una sola vez. Para el tratamiento de cerdas adultas de 200 Kg p.v. que consumen 2,5 Kg de pienso medicado, mezcle 8 Kg de Curofen 50 mg/g premezcla con 1 tonelada de pienso. Esta cantidad de pienso medicado permite tratar a 400 cerdas adultas una sola vez. (b) Medicación masiva de todo el lote: divida la dosis para administrarla a lo largo de 3 o 7 días, es decir, 1,7 mg/Kg/día durante 3 días o 0,7 mg/Kg/día durante 7 días. La administración del polvo en dosis iguales repartidas durante tres o siete días es tan eficaz como administrar una única dosis en un día. Ver SPC clasificación. **Tiempo de espera** Carne: 6 días. **Propiedades farmacológicas** Grupo farmacoterapéutico: antihelmínticos, derivados del benzimidazol - fenbendazol. Código ATCvet: QP52AC13. **Periodo de validez** Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años. Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días. Periodo de validez después de su incorporación en el alimento o pienso granulado: 1 mes. **Precauciones especiales de conservación** Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de temperatura de conservación. Conservar en lugar seco. Conservar en el envase original con objeto de protegerlo de la luz. Mantener el envase perfectamente cerrado. **Formato** Bolsa de polietileno de baja densidad de 25 kg dentro de una bolsa de papel de triple capa. **Titular de la autorización de comercialización** Univet Ltd, Tullyvin Cooleshill Co, Cavan Irlanda. **Número(s) de la autorización de comercialización** 3556 ESP. **Prohibición de venta, dispensación y/o uso** No procede. Uso veterinario. Condiciones de dispensación: Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Condiciones de administración: Administración bajo control o supervisión del veterinario. Deberán tenerse en cuenta las disposiciones oficiales relativas a la incorporación de premezclas medicamentosas en el pienso.

Laboratorios Karizoo, s.a.  
An Alivira Group Company

Polig. Industrial La Borda  
Mas Pujades, 11-12  
08140 Caldes de Montbui  
Barcelona, Spain

T +34 938 654 148  
F +34 938 654 648  
karizoo@karizoo.com  
www.karizoo.com



ALIVIRA  
LABORATORIOS KARIZOO S.A.