

1 **PrFlukiver™**
2 **Package Insert**

3
4 **Front :**

5
6 <Elanco Logo> AH0706 DIN 02449293

7
8 **PrFlukiver™**

9 Closantel (as closantel sodium) Oral Suspension 50 mg/mL

10
11 **FOR VETERINARY USE ONLY**

12
13 **Active Ingredient:** closantel sodium

14
15 **Medicinal ingredient per mL:** 50 mg/mL closantel (5% w/v)

16
17 **Indication:**

18 For the treatment of *Haemonchus contortus* (Barber Pole worm) infection in sheep and
19 lambs.

20
21 **Dosage and Administration:**

22 1 mL of Flukiver per 5 kg bodyweight (i.e., 10 mg closantel per kg bodyweight)

23

Bodyweight	Dose
Up to 5 kg	1 mL
10 kg	2 mL
20 kg	4 mL
30 kg	6 mL
40 kg	8 mL
50 kg	10 mL
60 kg	12 mL
70 kg	14 mL
80 kg	16 mL

24
25 Give orally as a drench. Suitable for use with most types of standard drenching
26 equipment.

27 To ensure administration of a correct dose, bodyweight should be determined as
28 accurately as possible; accuracy of the dosing device should be checked.

29 **SHAKE WELL BEFORE USING.**

30 Do not mix with other products.

31
32 **Directions for use:**

33 This product is labelled for the treatment of *Haemonchus contortus* (Barber Pole worm)
34 infection only. Treatment given without a diagnosis of haemonchosis could be mistaken
35 as treatment failure. To optimize effectiveness of this product in the control of
36 haemonchosis in a flock, a sustainable integrated pest management program should be

37 instituted at the farm level. Flukiver can be used in rams and ewes at any time, including
38 during the breeding season. Flukiver should not be used in ewes producing milk for
39 human consumption (see WARNINGS).

40

41 **Contraindications:**

42 Do not exceed the stated dose.

43 Do not repeat administration at less than 49 day intervals.

44

45 **Cautions:**

46 Care should be taken to avoid the following practices because they increase the risk of
47 development of resistance and could ultimately result in ineffective therapy:

48

- 49 • Too frequent and repeated use of this anthelmintic, or other anthelmintics from the
50 same class, over an extended period of time.
- 51 • Administration of a subtherapeutic dose, either intentionally or inadvertently, through
52 underestimating the weight of the individual animal, failure to administer the product
53 correctly or inaccurate calibration of the dosing device. Suspected cases of
54 anthelmintic resistance, e.g. failure of resolution of haemonchosis after treatment,
55 should be further investigated using appropriate tests (e.g. Faecal Egg Count
56 Reduction Test). Where the results of the test(s) strongly suggest resistance to a
57 particular anthelmintic, an anthelmintic belonging to another pharmacological class
58 and having a different mode of action should be used.

59 To reduce the risk of anthelmintic resistance, dosing programs should be discussed with
60 a veterinarian.

61 When using a drenching gun, take care not to injure the mouth or pharynx.

62

63 **Warnings:**

- 64 • Treated sheep must not be slaughtered for use in food for at least 49 days after the
65 latest treatment with this drug.
- 66 • Do not use in lactating ewes producing milk for human consumption.
- 67 • Do not use in dairy ewes during pregnancy, including dry period. The safety of
68 residues in milk during subsequent lactation has not been established.
- 69 • This product is harmful if ingested and may be irritating to skin and eyes.
- 70 • When handling the product, avoid ingestion, inhalation and contact with skin and
71 eyes. Wear nitrile rubber gloves. Do not eat, drink or smoke. Wash hands after
72 handling.
- 73 • In case of accidental skin or eye exposure, rinse the affected area with water. In
74 case of accidental ingestion, rinse mouth with water. If symptoms occur, seek
75 medical advice immediately.
- 76 • Keep out of reach of children.

77

78 **Adverse Reactions:**

79 Adverse events that have been reported have been associated with overdose of the
80 product. Clinical signs of acute overdosage are decreased vision, blindness, anorexia,
81 incoordination and general weakness.

82

83 **Pharmacodynamics:**

84 Flukiver oral suspension contains the salicylanilide closantel, a synthetic antiparasitic
85 agent with high efficacy against haematophagous nematodes in sheep. Closantel
86 uncouples the mitochondrial oxidative phosphorylation resulting in inhibition of ATP
87 synthesis. This induces a marked change in the energy metabolism of the parasite
88 which finally kills it.

89

90 **Pharmacokinetics:**

91 Closantel is rapidly absorbed into the systemic circulation with peak plasma levels at
92 24-48 hours after dosing. The bioavailability of an oral dose is 50% of a parenteral one.
93 In plasma, closantel is 99% bound to albumin. As a result, tissue distribution is very
94 limited. On average, tissue levels are 15 times lower than plasma levels. The
95 elimination half-life of closantel from plasma and tissues is approximately 2 to 4 weeks
96 in sheep. Closantel is metabolized only to a slight extent and the main excretion route is
97 the bile. The urinary excretion is negligible.

98

99 **Efficacy:**

100 A clinical field trial performed in Canada on six commercial sheep farms employing
101 pasture for grazing ewes and lambs demonstrated the efficacy of closantel against
102 *Haemonchus* sp. as both a whole flock treatment as well as part of a targeted selective
103 treatment program. Targeted selective treatment was based on nursing lamb numbers
104 per ewe, body condition scoring, previous grazing history and mucous membrane
105 evaluation for signs of anemia. The frequency of treatments was no different between
106 the whole flock treatment and selectively treated farms, while closantel use was
107 reduced up to 51% in the three selectively treated farms without a significant difference
108 in clinical haemonchosis or losses due to GI parasitism compared with the three whole
109 flock treatment farms.

110

111 **Safety:**

112 Clinical signs of toxicity reported in multiple tolerance and toxicity studies were dilated
113 pupils, recumbency, general weakness, anorexia, laboured breathing, depression and
114 drowsy appearance. These clinical signs were observed starting at doses of 50 mg/kg.

115

116 **Storage:**

117 Do not store above 30°C.

118 Protect from light.

119 Once opened the product should be stored for a maximum of 3 months. Discard unused
120 portion.

121

122 **How supplied:**

123 Flukiver is available in 2.5 litre flexipack/bottles.

124

125 **Disposal:**

126 Any unused veterinary medicinal product or waste materials derived from such
127 veterinary medicinal products should be disposed of in accordance with local
128 requirements.

129
130 Flukiver, Elanco and the diagonal bar logo are trademarks of Elanco or its affiliates. ©
131 2022 Elanco or its affiliates.

132
133 Manufactured by:
134 Elanco Canada Limited
135 1919 Minnesota Court, Suite 401
136 Mississauga, Ontario L5N 0C9

137
138 **Back :**

139 <Elanco Logo> AH0706 DIN 02449293

141
142 Pr**FLUKIVER™**

143 Suspension orale de closantel (sous forme de closantel sodique) à 50 mg/mL

144
145 **USAGE VÉTÉRINAIRE SEULEMENT**

146
147 **Ingrédient actif :** closantel sodique

148
149 **Ingrédient médicamenteux par mL :** closantel 50 mg/mL (5 % p/v)

150
151 **Indication :**

152 Pour le traitement de l'infection par *Haemonchus contortus* (hémonchus) chez le
153 mouton et l'agneau.

154
155 **Posologie et administration :**

156 1 mL de Flukiver par 5 kg de poids vif (soit 10 mg de closantel par kg de poids vif)

157

Poids vif	Dose
Jusqu'à 5 kg	1 mL
10 kg	2 mL
20 kg	4 mL
30 kg	6 mL
40 kg	8 mL
50 kg	10 mL
60 kg	12 mL
70 kg	14 mL
80 kg	16 mL

158
159 Administration par voie orale sous forme de breuvage. Utilisation compatible avec la
160 plupart des dispositifs standard pour l'administration de liquides par la voie orale.
161 Pour garantir l'administration de la dose adéquate, il convient de déterminer le poids vif
162 avec la plus grande précision possible; la précision de l'instrument de dosage doit être
163 vérifiée.

164 **BIEN AGITER AVANT L'EMPLOI.**

165 Ne pas mélanger avec d'autres produits.

166

167 **Mode d'emploi :**

168 Ce produit est indiqué pour traiter l'infection par *Haemonchus contortus* (hémonchus)
169 uniquement. L'administration du traitement sans que le diagnostic d'hémonchose n'ait
170 été établi pourrait donner la fausse impression d'un échec thérapeutique. Afin
171 d'optimiser l'efficacité de ce produit pour lutter contre l'hémonchose dans un troupeau,
172 un programme de lutte antiparasitaire intégrée doit être instauré et maintenu
173 durablement à l'échelle de l'exploitation. Flukiver peut être utilisé chez les béliers et les
174 brebis en tout temps, y compris pendant la saison de reproduction. Flukiver ne doit pas
175 être utilisé chez les brebis qui produisent du lait destiné à la consommation humaine
176 (voir MISES EN GARDE).

177

178 **Contre-indications :**

179 Ne pas dépasser la dose indiquée.

180 Ne pas répéter l'administration à moins de 49 jours d'intervalle.

181

182 **Précautions :**

183 Il faut veiller à éviter les pratiques qui suivent en raison du risque accru de résistance
184 qui leur est associé et qui pourrait finir par rendre le traitement inefficace :

185

- 186 • Utilisation trop fréquente ou répétitive de cet anthelminthique ou d'autres
187 anthelminthiques appartenant à la même classe sur une période de temps
188 prolongée.
- 189 • Administration d'une dose sous-thérapeutique, intentionnellement ou par
190 inadvertance, en sous-estimant le poids de l'animal, administrant le produit de
191 manière incorrecte ou en calibrant mal l'instrument de dosage.
192 Les cas soupçonnés de résistance aux anthelminthiques, par exemple l'absence de
193 résolution de l'hémonchose après le traitement, doivent faire l'objet d'une évaluation
194 plus approfondie à l'aide des épreuves adéquates (p. ex., le test de réduction de
195 l'excrétion fécale des œufs). Si les résultats du (des) test(s) laissent clairement
196 présumer une résistance à un anthelminthique en particulier, il convient d'utiliser un
197 anthelminthique appartenant à une autre classe pharmacologique et ayant un mode
198 d'action différent.

199 Afin de réduire le risque de résistance aux anthelminthiques, les programmes
200 d'administration doivent faire l'objet d'une discussion avec un vétérinaire.

201 Si on utilise un pistolet-doseur, il faut veiller à ne pas blesser la bouche ou le pharynx
202 de l'animal.

203

204 **Mises en garde :**

- 205 • Les moutons traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un
206 délai d'au moins 49 jours après le dernier traitement avec ce médicament.
- 207 • Ne pas administrer à des brebis en lactation dont le lait est destiné à la
208 consommation humaine.

- 209 • Ne pas administrer à des brebis laitières pendant la gestation, y compris pendant la
210 période de tarissement. L'innocuité des résidus dans le lait au cours d'une lactation
211 subséquente n'a pas été établie.
- 212 • Ce produit est nocif en cas d'ingestion et peut irriter la peau et les yeux.
- 213 • Lors de la manipulation du produit, éviter l'ingestion, l'inhalation et le contact avec la
214 peau et les yeux. Porter des gants en caoutchouc nitrile. Ne pas manger, boire ou
215 fumer. Se laver les mains après la manipulation.
- 216 • En cas d'exposition accidentelle de la peau ou des yeux, rincer la zone affectée
217 avec de l'eau. En cas d'ingestion accidentelle, rincer la bouche avec de l'eau. Si des
218 symptômes apparaissent, consulter immédiatement un médecin.
- 219 • Garder hors de la portée des enfants.

220

221 **Réactions indésirables :**

222 Les réactions indésirables signalées sont associées au surdosage du produit. Une
223 diminution de l'acuité visuelle, la cécité, l'anorexie, l'incoordination et un état de
224 faiblesse généralisé sont les signes cliniques d'un surdosage aigu.

225

226 **Pharmacodynamie :**

227 La suspension orale Flukiver renferme un salicylanilide, le closantel, un agent
228 antiparasitaire synthétique hautement efficace contre les nématodes hématophages
229 chez les ovins. Le closantel agit comme découpleur de la phosphorylation oxydative
230 mitochondriale, ce qui empêche la synthèse de l'adénosine triphosphate (ATP). Cette
231 inhibition induit un changement profond dans le métabolisme énergétique du parasite et
232 finit par le tuer.

233

234 **Pharmacocinétique :**

235 Le closantel est rapidement absorbé dans la grande circulation; les pics de
236 concentration plasmatique sont atteints de 24 à 48 heures après l'administration. La
237 biodisponibilité d'une dose administrée par voie orale est moitié moindre que celle d'une
238 dose administrée par voie parentérale. Dans le plasma, le closantel se lie à 99 % à
239 l'albumine. Sa distribution tissulaire est donc très limitée. En moyenne, les
240 concentrations tissulaires sont 15 fois moindres que les concentrations plasmatiques.
241 La demi-vie d'élimination plasmatique et tissulaire du closantel va de 2 à 4 semaines
242 environ chez les moutons. Le closantel est métabolisé dans une faible mesure
243 seulement et est principalement excrété dans la bile. L'excrétion urinaire est
244 négligeable.

245

246 **Efficacité :**

247 Une étude clinique réalisée sur le terrain, dans six exploitations ovines commerciales
248 canadiennes qui élèvent des brebis et des agneaux en pâturage, atteste de l'efficacité
249 du closantel contre les espèces du genre *Haemonchus*, en tant que traitement du
250 troupeau entier et dans le cadre d'un programme de traitement sélectif ciblé. Le
251 traitement sélectif ciblé reposait sur les nombres d'agneaux allaités par brebis, le score
252 d'état corporel, les antécédents de pâturage et l'évaluation des muqueuses visant à
253 déceler les signes d'anémie. La fréquence des traitements n'a pas différé entre les
254 exploitations ayant pratiqué le traitement du troupeau entier et celles ayant pratiqué le

255 traitement sélectif, mais l'emploi du closantel a été jusqu'à 51 % moindre dans les
256 trois exploitations ayant pratiqué le traitement sélectif, sans différence significative au
257 niveau de l'hémonchose clinique ni des pertes dues au parasitisme gastro-intestinal,
258 comparativement aux trois exploitations ayant pratiqué le traitement du troupeau entier.

259

260 **Innocuité :**

261 Les signes cliniques de toxicité signalés dans les diverses études de toxicité et de
262 tolérance ont été la dilatation des pupilles, la position couchée, un état de faiblesse
263 généralisée, l'anorexie, la respiration laborieuse, la dépression et la somnolence. Ces
264 signes cliniques ont été observés à compter des doses de 50 mg/kg.

265

266 **Conservation :**

267 Ne pas entreposer à une température supérieure à 30 °C.

268 Protéger de la lumière.

269 Le produit peut être conservé pendant un maximum de 3 mois après l'ouverture. Mettre
270 au rebut la partie inutilisée.

271

272 **Conditionnement :**

273 Flukiver est offert en flacons/flexipack de 2,5 litres.

274

275 **Mise au rebut :**

276 Tout produit pharmacologie vétérinaire ou tout déchet dérivé d'un tel produit doit être
277 mis au rebut conformément aux exigences locales.

278

279 Flukiver, Elanco et la barre diagonale sont des marques de commerce d'Elanco ou de
280 ses sociétés affiliées. © 2022 Elanco ou ses sociétés affiliées.

281

282 Fabriqué par :

283 Elanco Canada Limited

284 1919 Minnesota Court, Suite 401

285 Mississauga, Ontario L5N 0C9

1 **PrFlukiver™**
2 **Bottle Labels**
3

4 **Front Label:**

5
6 <Elanco Logo> AH0706 DIN 02449293

7
8 **PrFlukiver™**

9 Closantel (as closantel sodium) Oral Suspension 50 mg/mL

10 Suspension orale de closantel (sous forme de closantel sodique) à 50 mg/mL

11
12 **FOR VETERINARY USE ONLY**

Active Ingredient: closantel sodium

Medicinal Ingredient per mL: 50 mg/mL closantel (5% w/v)

Indication:

For the treatment of *Haemonchus contortus* (Barber Pole worm) infection in sheep and lambs.

Warnings:

Withdrawal period of 49 days in sheep.

Do not use in lactating ewes producing milk for human consumption.

Do not use in dairy ewes during pregnancy, including dry period.

When handling the product, avoid ingestion, inhalation and contact with skin and eyes. Wear nitrile rubber gloves. Do not eat, drink or smoke. Wash hands after handling.

Keep out of reach of children.

USAGE VÉTÉRINAIRE SEULEMENT

Ingrédient actif : closantel sodique

Ingrédient médicamenteux par mL : closantel 50 mg/mL (5 % p/v)

Indication :

Pour le traitement de l'infection par *Haemonchus contortus* (hémonchus) chez le mouton et l'agneau.

Mises en garde :

Un temps de retrait de 49 jours chez les ovins.

Ne pas administrer à des brebis en lactation dont le lait est destiné à la consommation humaine.

Ne pas administrer à des brebis laitières pendant la gestation, y compris pendant la période de tarissement.

Lors de la manipulation du produit, éviter l'ingestion, l'inhalation et le contact avec la peau et les yeux. Porter des gants en caoutchouc nitrile. Ne pas manger, boire ou fumer. Se laver les mains après la manipulation.

See package insert for complete Warnings.

<Sheep Graphic>

Garder hors de la portée des enfants.

Pour obtenir toutes les mises en garde, consulter le feuillet d'emballage.

Net : Xⁱ L
Contenu net : Xⁱ L

LOT:
EXP:

13
14
15

Back Label:

Dosage and Administration:

1 mL of Flukiver per 5 kg bodyweight (i.e., 10 mg closantel per kg bodyweight)

Bodyweight	Dose
Up to 5 kg	1 mL
10 kg	2 mL
20 kg	4 mL
30 kg	6 mL
40 kg	8 mL
50 kg	10 mL
60 kg	12 mL
70 kg	14 mL
80 kg	16 mL

Give orally as a drench. Suitable for use with most types of standard drenching equipment.

To ensure administration of a correct dose, bodyweight should be determined as accurately as possible; accuracy of the dosing device should be checked. SHAKE WELL BEFORE USING. Do not mix with other products.

Directions for use:

Posologie et administration :

1 mL de Flukiver par 5 kg de poids corporel (soit 10 mg de closantel par kg de poids vif)

Poids vif	Dose
Jusqu'à 5 kg	1 mL
10 kg	2 mL
20 kg	4 mL
30 kg	6 mL
40 kg	8 mL
50 kg	10 mL
60 kg	12 mL
70 kg	14 mL
80 kg	16 mL

Administration par voie orale sous forme de breuvage. Utilisation compatible avec la plupart des dispositifs standard pour l'administration de liquides par la voie orale.

Pour garantir l'administration de la dose adéquate, il convient de déterminer le poids vif avec la plus grande précision possible; la précision de l'instrument de dosage doit être vérifiée.

BIEN AGITER AVANT L'EMPLOI.

Ne pas mélanger avec d'autres produits.

Mode d'emploi :

This product is labelled for the treatment of *Haemonchus contortus* (Barber Pole worm) infection only. Treatment given without a diagnosis of haemonchosis could be mistaken as treatment failure. To optimize effectiveness of this product in the control of haemonchosis in a flock, a sustainable integrated pest management program should be instituted at the farm level. Flukiver can be used in rams and ewes at any time, including during the breeding season. Flukiver should not be used in ewes producing milk for human consumption (see WARNINGS).

Contraindications:

Do not exceed the stated dose.
Do not repeat administration at less than 49 day intervals.

Please consult package insert for complete product details.

Storage:

Do not store above 30°C.
Protect from light.
Once opened, the product should be stored for a maximum of 3 months.
Discard unused portion.

Ce produit est indiqué pour traiter l'infection par *Haemonchus contortus* (hémonchus) uniquement. L'administration du traitement sans que le diagnostic d'hémonchose n'ait été établi pourrait donner la fausse impression d'un échec thérapeutique. Afin d'optimiser l'efficacité de ce produit pour lutter contre l'hémonchose dans un troupeau, un programme de lutte antiparasitaire intégrée doit être instauré et maintenu durablement à l'échelle de l'exploitation. Flukiver peut être utilisé chez les béliers et les brebis en tout temps, y compris pendant la saison de reproduction. Flukiver ne doit pas être utilisé chez les brebis dont le lait est destiné à la consommation humaine (voir MISES EN GARDE).

Contre-indications :

Ne pas dépasser la dose indiquée.
Ne pas répéter l'administration à moins de 49 jours d'intervalle.

Veillez lire la notice d'emballage pour obtenir des renseignements détaillés sur le produit.

Conservation :

Ne pas entreposer à une température supérieure à 30 °C.
Protéger de la lumière.
Le produit peut être conservé pendant un maximum de 3 mois après ouverture.
Mettre au rebut la partie inutilisée.

Manufactured by:
Elanco Canada Limited
1919 Minnesota Court, Suite 401
Mississauga, Ontario L5N 0C9

Fabriqué par :
Elanco Canada Limited
1919 Minnesota Court, Suite 401
Mississauga, Ontario L5N 0C9

16

1, 2.5 (2,5) and 5 liters depending on presentation

1 **PrFlukiver™**
2 **Cartons**
3

4 **Front Panel:**

5 < Elanco Logo>

AH0706

DIN 02449293

7 **PrFlukiver™**

8 Closantel (as closantel sodium) Oral Suspension 50 mg/mL

9 Suspension orale de closantel (sous forme de closantel sodique) à 50 mg/mL

10 **FOR VETERINARY USE ONLY**

Active Ingredient: closantel sodium

Medicinal Ingredient per mL: 50 mg/mL closantel (5% w/v)

Indication:

For the treatment of *Haemonchus contortus* (Barber Pole worm) infection in sheep and lambs.

Warnings:

Withdrawal period of 49 days in sheep. Do not use in lactating ewes producing milk for human consumption. Do not use in dairy ewes during pregnancy, including dry period. When handling the product, avoid ingestion, inhalation and contact with skin and eyes. Wear nitrile rubber gloves. Do not eat, drink or smoke. Wash hands after handling. Keep out of reach of children. See package insert for complete Warnings.

<Sheep graphic>

USAGE VÉTÉRINAIRE SEULEMENT

Ingrédient actif : closantel sodique

Ingrédient médicamenteux par mL : closantel 50 mg/mL (5 % p/v)

Indication :

Pour le traitement de l'infection par *Haemonchus contortus* (hémonchus) chez le mouton et l'agneau.

Mises en garde :

Un temps de retrait de 49 jours chez les ovins. Ne pas administrer à des brebis en lactation dont le lait est destiné à la consommation humaine. Ne pas administrer à des brebis laitières pendant la gestation, y compris pendant la période de tarissement. Lors de la manipulation du produit, éviter l'ingestion, l'inhalation et le contact avec la peau et les yeux. Porter des gants en caoutchouc nitrile. Ne pas manger, boire ou fumer. Se laver les mains après la manipulation. Garder hors de la portée des enfants. Pour obtenir toutes les mises en garde, consulter le feuillet d'emballage.

Net : Xⁱ L
Contenu net : Xⁱ L

12
13
14

Back Panel:

Dosage and Administration:

1 mL of Flukiver per 5 kg bodyweight (i.e., 10 mg closantel per kg bodyweight)

Bodyweight	Dose
Up to 5 kg	1 mL
10 kg	2 mL
20 kg	4 mL
30 kg	6 mL
40 kg	8 mL
50 kg	10 mL
60 kg	12 mL
70 kg	14 mL
80 kg	16 mL

Give orally as a drench. Suitable for use with most types of standard drenching equipment.

To ensure administration of a correct dose, bodyweight should be determined as accurately as possible; accuracy of the dosing device should be checked.

SHAKE WELL BEFORE USING.

Do not mix with other products.

Directions for use:

This product is labelled for the treatment of *Haemonchus contortus* (Barber Pole worm) infection only. Treatment given without a diagnosis of haemonchosis could be mistaken as treatment failure. To optimize effectiveness of this product in the control of haemonchosis in a flock, a sustainable integrated pest management program should be instituted at the farm level. Flukiver can be used in rams and ewes at any time, including during the breeding season. Flukiver should not be used in ewes producing milk for human consumption (see WARNINGS).

Contraindications:

Posologie et administration :

1 mL de Flukiver par 5 kg de poids vif (soit 10 mg de closantel par kg de poids vif)

Poids vif	Dose
Jusqu'à 5 kg	1 mL
10 kg	2 mL
20 kg	4 mL
30 kg	6 mL
40 kg	8 mL
50 kg	10 mL
60 kg	12 mL
70 kg	14 mL
80 kg	16 mL

Administration par voie orale sous forme de breuvage. Utilisation compatible avec la plupart des dispositifs standard pour l'administration de liquides par la voie orale.

Pour garantir l'administration de la dose adéquate, il convient de déterminer le poids vif avec la plus grande précision possible; la précision de l'instrument de dosage doit être vérifiée.

BIEN AGITER AVANT L'EMPLOI.

Ne pas mélanger avec d'autres produits.

Mode d'emploi :

Ce produit est indiqué pour traiter l'infection par *Haemonchus contortus* (hémonchus) uniquement.

L'administration du traitement sans que le diagnostic d'hémonchose n'ait été établi pourrait donner la fausse impression d'un échec thérapeutique. Afin d'optimiser l'efficacité de ce produit pour lutter contre l'hémonchose dans un troupeau, un programme de lutte antiparasitaire intégrée doit être instauré et maintenu durablement à l'échelle de l'exploitation.

Do not exceed the stated dose.
Do not repeat administration at less than 49 day intervals.
Please consult package insert for complete product details.

Storage:

Do not store above 30°C.
Protect from light.
Once opened, the product should be stored for a maximum of 3 months.
Discard unused portion.

Manufactured by:
Elanco Canada Limited
1919 Minnesota Court, Suite 401
Mississauga, Ontario L5N 0C9

Flukiver peut être utilisé chez les béliers et les brebis en tout temps, y compris pendant la saison de reproduction. Flukiver ne doit pas être utilisé chez les brebis dont le lait est destiné à la consommation humaine (voir MISES EN GARDE).

Contre-indications :

Ne pas dépasser la dose indiquée.
Ne pas répéter l'administration à moins de 49 jours d'intervalle.

Veillez lire la notice d'emballage pour obtenir des renseignements détaillés sur le produit.

Conservation :

Ne pas entreposer à une température supérieure à 30 °C.
Protéger de la lumière.
Le produit peut être conservé pendant un maximum de 3 mois après ouverture.
Mettre au rebut la partie inutilisée.

Fabriqué par :
Elanco Canada Limited
1919 Minnesota Court, Suite 401
Mississauga, Ontario L5N 0C9

15

16 **Right Panel:**

17 <Elanco logo>

18 **PrFlukiver™**

19 **Closantel (as closantel sodium) Oral Suspension 50 mg/mL**

20 **Suspension orale de closantel (sous forme de closantel sodique) à 50 mg/mL**

21

22 Xⁱ Litres

23 Xⁱ litres

24

25 Drench containing 50 mg/mL closantel (as closantel sodium)

26 Breuvage renfermant 50 mg/mL de closantel (sous forme de closantel sodique)

27

28 **Left Panel:**

29 <Elanco logo>

30 **PrFlukiver™**

31 **Closantel (as closantel sodium) Oral Suspension 50 mg/mL**
32 **Suspension orale de closantel (sous forme de closantel sodique) à 50 mg/mL**
33 <Bar Code>

34
35 Xⁱ Litres/Xⁱ litres

36
37 Drench containing 50 mg/mL closantel (as closantel sodium)
38 Breuvage renfermant 50 mg/mL de closantel (sous forme de closantel sodique)

39
40 **Top Panel:**

41
42 <Elanco logo> AH0706 DIN 02449293

43
44 Pr**Flukiver**TM Net: Xⁱ L
45 Contenu net : Xⁱ L

46 Closantel (as closantel sodium) Oral Suspension 50 mg/mL
47 Suspension orale de closantel (sous forme de closantel sodique)

48
49 LOT :
50 EXP :

i 1, 2.5 (2,5) and 5 liters depending on presentation