

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

TOLTAROX 5%

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

KRKA. d.d.. Novo mesto. Smarjeska cesta 6, 8501 Novo mesto. Slovenia

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Toltarox 50 mg/ml pentru porci și bovine

Denumire comună internațională: *Toltrazuril*

Substanța (ele) activă(e):

Toltrazuril - 50 mg

Lista excipienților:

Benzoat de sodiu (E211), propionat de sodiu (E281), propilenglicol, docusat sodic, simeticon emulsie, silicat de aluminiu și magneziu, acid citric monohidrat, gumă xantan, apă purificată.

Suspensie densă de culoare albă.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Toltarox este prescris pentru tratamentul și prevenirea coccidiozei la purcei cu vârsta de 3 - 5 zile și bovine tinere cu vârsta de la 2 săptămâni până la 9 luni.

4. CONTRAINDICAȚII

Sensibilitate individuală crescută la toltrazuril.

Medicamentul nu trebuie utilizat la bovine cu vârsta peste 9 luni.

5. REACȚII ADVERSE

De regulă, efecte secundare și complicații la purcei și viței atunci când se utilizează Toltarox în conformitate cu această instrucțiune nu sunt observate.

În cazul sensibilității individuale crescute la medicament și apariția reacțiilor alergice, animalului i se prescriu antihistaminice și agenți simptomatici.

6. SPECII ȚINTĂ

Suine (purcei cu vârsta de 3 - 5 zile).

Bovine tinere cu vârsta de la 2 săptămâni până la 9 luni.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Toltarox se indică animalelor individual, pe cale orală, în următoarele **doze unice**. - purcei la vârsta 3-5 zile de viață, 20 mg de toltrazuril la 1 kg de greutate corporală, care corespunde la 0,4 ml de suspensie la 1 kg de greutate corporală, dar nu mai puțin de 0,5 ml și nu mai mult de 2 ml per animal; - vițeei de la vârsta de 2 săptămâni 15 mg de toltrazuril la 1 kg de greutate corporală, care corespunde la 3 ml de suspensie la 10 kg de greutate corporală.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Sacrificarea purceilor pentru carne este permisă nu mai devreme de 77 de zile, bovinele tinere nu mai devreme de 63 de zile de la utilizarea Toltarox.

Carnea animalelor care au fost sacrificate forțat mai devreme de termenele stabilite poate fi folosită ca hrană pentru animalele de blană.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra medicamentul în ambalajul sigilat al producătorului, protejat de lumina directă a soarelui, separat de alimente și furaje, la o temperatură de la 0 °C la 25 °C.

Medicamentul trebuie păstrat în locuri inaccesibile pentru copii.

10.PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11.ATENȚIONĂRI SPECIALE

Tratamentul și prevenirea coccidiozei:

- porci cu vârsta de 3 - 5 zile
- bovine tinere cu vârsta de la 2 săptămâni până la 9 luni.

Similar altor antiparazitice, utilizarea frecventă și repetată a antiprotozoarelor din aceeași clasă terapeutică poate duce la dezvoltarea rezistenței.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

Medicamentul nu este utilizat în perioada de gestație și lactație.

Supradozare (simptomc, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

În cazul unei supradoze de medicament, animalul poate prezenta scădere a poftei de mâncare, o scădere a consumului de apă.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a Toltarox, dacă este depozitat într-un ambalaj închis al producătorului, este de 3 ani de la data producerii.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului - 12 luni.

Este interzisă utilizarea medicamentului după data de expirare.

13.STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Toltarox este produs în ambalaje de 250 și 1000 ml în sticle de plastic de capacitate adecvată, cu capace filetate din polipropilenă.

Flacoanele cu o capacitate de 250 ml sunt ambalate individual în cutii de carton.

Fiecare pachet este furnizat cu instrucțiuni de utilizare.

15.DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL" Zoofarmagro", m.Chișinău, str.Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru