

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

ЕТИКЕТ - ЛИСТОВКА

Zuritol 50 mg/ml перорална суспензия за прасета

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценз за употреба и производител, отговорен за освобождаване на партидата:

LABORATORIOS CALIER, S.A.
C/ Barcelonès, 26 (Pla del Ramassà)
LES FRANQUESES DEL VALLÈS, (Barcelona)
SPAIN

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Zuritol 50 mg/ml перорална суспензия за прасета
(toltrazuril)

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Всеки ml съдържа:

Активна субстанция:

Toltrazuril 50 mg

Експципиенти:

Sodium benzoate (E211) 2,1 mg

Sodium propionate (E281) 2,1 mg

Бяла или жълтеникава перорална суспензия.

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За предотвратяване появата на клинични признаци на кокцидиоза при новородени прасенца (на възраст 3-5 дни) във ферми с потвърдена история на кокцидиоза, причинена от *Isospora suis*.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от експципиентите.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Не са известни.

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинския продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Прасета (прасенца на възраст 3-5 дни).

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН(И) НА ПРИЛАГАНЕ

За перорално приложение.

Всяко животно се третира индивидуално.

Третирайте всяко прасе на възраст 3-5 дни с еднократна перорална доза от 20 mg toltrazuril/kg телесна маса, което се равнява на 0.4 ml перорална суспензия/kg телесна маса.

Поради малкия обем, необходим за индивидуално третиране на прасенцата, се препоръчва употребата на дозиращо устройство с точност 0.1 ml.

Пероралната суспензия трябва да бъде разклатена преди употреба.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Поради вече настъпилите поражения на тънките черва, третирането при вече избухнало заболяване би имало ограничена стойност за отделните прасенца.

Преди приложението, телесната маса на животните трябва да бъде точно определена.

10. КАРЕНТЕН СРОК

Месо и вътрешни органи: 77 дни.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след {Годен до}.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 6 месеца.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предупреждения за всеки вид животно, за които е предназначен ВМП:

Както при всяко антипаразитно средство, честата и повторяема употреба на антипротозойни средства от един и същи клас може да доведе до развитието на резистентност.

Препоръчително е да бъдат третирани всички животни в стопанството.

Хигиенните мерки могат да редуцират риска от кокцидиоза. Поради това е препоръчително да бъдат подобрени хигиенните условия в съответното помещение за отглеждане на животните и, по-специално, да бъде поддържано сухо и чисто.

За да се постигне максимална полза, животните трябва да се лекуват преди очакваното появяване на клинични признаци, т.е. в препатентния период.

За да се промени курсът на установена клинична кокцидиална инфекция, при отделни животни, които вече показват признаци на диария, може да се наложи допълнително поддържащо лечение.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Хора с установена свръхчувствителност към toltrazuril трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.

Продуктът може да предизвика дразнене, ако влезе в контакт с кожата или очите.

Избягвайте контакт на ветеринарномедицинския продукт с кожата и очите.

Измийте ръцете и изложената на контакт кожа след употреба.

Всички напръскани места по кожата или очите трябва да се измият незабавно с вода. Не яжте, не пийте и не пушете, докато използвате продукта.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:
Не са известни.

Не влиза във взаимодействие при съвместно приложение с фуражни добавки, съдържащи желязо.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Не са наблюдавани признаци на непоносимост при до трикратно предозиране при прасета.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарномедицински продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарномедицински продукти.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него трябва да бъдат унищожени в съответствие с изискванията на местното законодателство.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

10/2018

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Само за ветеринарномедицинска употреба.

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Номер на лиценза за употреба: 0022-2122

Партиден номер/V.N.:

Годен до/EXP.:

Полиетиленови бутилки с висока плътност от 250 ml.

Полиетиленови бутилки с висока плътност от 1 L.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба:

„АСКЛЕП - ФАРМА” ООД

гр. София, ж.к. Люлин - 7, бл. 711А, магазин 3

Република България