

## TEXTOS DE ETIQUETADO

### ETIQUETA-PROSPECTO:

Zuritol 50 mg/ml suspensión oral para porcino

#### 1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

LABORATORIOS CALIER, S.A.

C/ Barcelonès, 26 (Pl el Ramassar)

Les Franqueses Del Vallès, (Barcelona)

España

#### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Zuritol 50 mg/ml suspensión oral para porcino

Toltrazurilo

#### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada ml contiene:

##### Sustancia activa:

Toltrazurilo..... 50,0 mg

##### Excipientes:

Benzoato de sodio (E211)..... 2,1 mg

Propionato de sodio (E281)..... 2,1 mg

Suspensión blanca a amarillenta.

#### 4. INDICACIÓN DE USO

Para la prevención de los signos clínicos de la coccidiosis en lechones neonatales (de 3 a 5 días) en granjas con una historia confirmada de coccidiosis causada por *Isospora suis*.

#### 5. CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

#### 6. REACCIONES ADVERSAS

Ninguna conocida.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde:

[https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario\\_tarjeta\\_verde.doc](https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc)

#### 7. ESPECIES DE DESTINO

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-09



Porcino (lechones, de 3 a 5 días).

## **8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**

Para administración vía oral.

Tratamiento animal individualizado.

Tratar cada cerdo en el día 3-5 de vida con una dosis oral única de 20 mg de toltrazurilo por kg de peso vivo (equivalente a 0,4 ml de suspensión oral por kg de peso vivo).

Debido a los pequeños volúmenes requeridos para tratar lechones individualmente, se recomienda usar un equipo de dosificación con una precisión por dosis de 0,1 ml.

La suspensión oral debe agitarse antes de su uso.

## **9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN**

El tratamiento durante una epidemia será de un valor limitado para cada lechón a nivel individual ya que han ocurrido daños en el intestino delgado.

El peso de los animales debe determinarse con precisión antes de la administración.

## **10. TIEMPO DE ESPERA**

Carne: 77 días

## **11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

Período de validez después de abierto el envase primario: 6 meses

## **12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)**

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Como con otros parasiticidas, el uso frecuente y repetido de antiprotozoarios de la misma clase puede conllevar el desarrollo de resistencias.

Se recomienda tratar a todos los lechones de cada camada.

Las medidas higiénicas pueden reducir el riesgo de coccidiosis. Por ello, se recomienda mejorar simultáneamente las condiciones higiénicas en las instalaciones, especialmente la sequedad y la limpieza.

Para obtener el máximo beneficio, los animales deben tratarse antes del inicio esperado de los signos clínicos, es decir, en el período prepatente.

Para alterar el curso de una infección coccidial clínica establecida, en animales individuales que ya muestran signos de diarrea, se puede requerir terapia de apoyo adicional.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Las personas con hipersensibilidad conocida a la sustancia activa o alguno de los excipientes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

El producto puede causar irritación en contacto con la piel o los ojos.

Evitar el contacto de la piel o los ojos con el producto.

Lavar las manos y la piel expuesta después de su uso.



Lavar cualquier salpicadura en la piel o los ojos inmediatamente con agua.

No coma, beba ni fume mientras usa el medicamento veterinario.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida, por ejemplo no existe interacción en combinación con los suplementos de hierro.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

No se observaron signos de intolerancia en lechones con sobredosis de hasta tres veces.

Incompatibilidades:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

**13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Cualquier medicamento veterinario o sus residuos se deben eliminar de acuerdo con las normativas locales.

**14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

04 de septiembre de 2018

**15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

**Formatos:**

Frasco de 250 ml.

Frasco de 1000 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Administración bajo control o supervisión del veterinario.