

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. Az állatgyógyászati készítmény neve

Baycox 25 mg/ml belsőleges oldat ivóvízbe keveréshez házityúk és pulykák részére

2. Összetétel

Minden ml tartalmaz:

Hatóanyag:

Toltrazuril 25,0 mg

Tiszta, színtelen vagy barna színű oldat.

3. Célállat fajok

Házityúk, pulyka



4. Terápiás javallatok

Házityúk és pulyka kokcidiózisának gyógykezelésére. Hatékony az alábbi kokcídiumok ellen:

Házityúk: *Eimeria acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. mivati*, *E. necatrix*, *E. tenella*.

Pulyka: *E. adenoides*, *E. meleagrimitis*

5. Ellenjavallatok

Nem alkalmazható a hatóanyagokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. Különleges figyelmeztetések

Különleges óvintézkedések a célállatfajokon való biztonságos alkalmazáshoz:

Kicsapódáshoz vezethet, ha az ivóvíz literenként kevesebb, mint 1 ml állatgyógyászati készítményt tartalmaz.

Minden nap új oldatot kell készíteni.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

Az állatgyógyászati készítmény lúgos kémhatású, ha bőrre kerül, bő vízzel azonnal le kell mosni.

Tojásrakás:

Nem alkalmazható árutojást termelő állománynál és tenyészmadaraknál.

Gyógyszerkölsönhatás és egyéb interakciók:

Pulykáknál antibiotikus kezeléssel való kombinációja csökkent vízfogyasztást eredményezhet.

Az állatgyógyászati készítmény nem befolyásolja a kokcídiumok elleni immunitás kialakulását.

Túladagolás:

Az ajánlott dózis feletti adag csökkent vízfogyasztást eredményezhet.

Főbb inkompatibilitások:

Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel.

7. Mellékhatások

Házityúk, pulyka

Nem ismeretese.

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi a készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost! A mellékhatásokat a forgalombahozatali engedély jogosultjának is bejelentheti a jelen használati utasítás végén található elérhetőségeken, vagy a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren keresztül:

Honlap: <https://portal.nebih.gov.hu/-/pharmacovigilance>

8. Adagolás állatfajok szerint, az alkalmazás módszere és módja

Belsőleges oldat ivóvízbe keveréshez.

Adagolás.

A toltrazuril adagja 7 mg/ testtömeg kg, ami megfelel 28 ml állatgyógyászati készítménynek 100 kg összesített testtömeg esetében 2 napig 24 órán át folyamatosan itatva, vagy automata adagoló használatával 2 egymást követő nap 8-8 órán át itatva.

9. A helyes alkalmazásra vonatkozó útmutatás

Az állomány összesített testtömege	Az állatgyógyászati készítmény adagja
10 kg	2,8 ml
50 kg	14 ml
100 kg	28 ml
250 kg	70 ml
500 kg	140 ml
1000 kg	280 ml
5000 kg	1400 ml = 1,4 l
10000 kg	2800 ml = 2,8 l

Az állatgyógyászati készítmény a kokcidiumok összes intracelluláris fejlődési alakjára hat, így a schizonták és gametociták proliferáló alakjaira is.

A szokásos kokcidiózis elleni szerektől eltérően ez az állatgyógyászati készítmény terápiás kezelésre szolgál. A fertőzöttség korai szakaszában történő toltrazuril itatás a leghatékonyabb, ezért igen fontos a korai diagnózis. A megbetegedés első klinikai tüneteinek észlelésekor kell a kezelést azonnal megkezdeni. Két napos kezelés általában elegendő.

10. Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

Házityúk hús és egyéb ehető szövetek: 14 nap

Pulyka hús és egyéb ehető szövetek: 16 nap

A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojást termelő madarak kezelésére nem engedélyezett. Nem alkalmazható a tojásrakási időszak kezdete előtti 6 hétben.

11. Különleges tárolási óvintézkedések

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén az Exp. után feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 12 hétig.

Az előírás szerinti hígítás után felhasználható: 1 napig.

12. Az ártalmatlanná tételre vonatkozó különleges óvintézkedések

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba!

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani. Ezek az intézkedések a környezetet védik.

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket!

13. Az állatgyógyászati készítmények besorolása

Kizárólag állatorvosi vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

14. A forgalombahozatali engedély száma(i) és a kizsérélések

3308/1/13 NÉBIH ÁTI (1000 ml)

1 liter csavaros zárókupakkal ellátott HDPE flakon

15. A használati utasítás legutóbbi felülvizsgálatának dátuma

2025. március 19.

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a készítmények uniós adatbázisában (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kapcsolattartási adatok

A forgalombahozatali engedély jogosultja és kapcsolattartási adatai a feltételezett mellékhatások bejelentése céljából:

Elanco Animal Health GmbH, Alfred-Nobel-Str. 50, 40789 Monheim, Németország
Tel: +36 1 850 6968, e-mail: PV.HUN@elancoah.com

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH, Németország