

Baycox 50 mg/ml, suspensie orală, suine (purcei), ovine (miei)

Compoziție

Substanțe active:

Toltrazuril 50.0 mg/ml.

Excipienți:

benzoat de sodiu (E211), propionat de sodiu (E281), docusat de sodiu, emulsie simeticon, bentonită, acid citric anhidru, gumă Xantan, propilen glicol, apă purificată,

Indicații

Suine:

Pentru prevenirea semnelor clinice ale coccidiozei neonatale la purcei în ferme cu antecedente confirmate de coccidioză produsă de *Isospora suis*.

Ovine:

Pentru prevenirea și tratamentul coccidiozei la apariția semnelor clinice de boala și reducerea coccidiilor din adăposturile de ovine, în fermele cu antecedente confirmate de coccidioză produsă de *Eimeria crandallis* și *Eimeria ovinoidalis*

Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă, la adjuvant sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează pentru ovine în lactație dacă laptele este destinat pentru consum uman.

Reacții adverse

Nu sunt cunoscute.

Specii țintă

Suine (purcei), ovine (miei).

Posologie pentru fiecare specie, cale de administrare și mod de administrare

Suspensie orală gata de utilizare, trebuie agitată înainte de utilizare.

4 ml suspensie orală per 10kg greutate corporală.

Fiecare animal trebuie tratat cu o singură administrare orală de 20 mg toltrazuril/kg greutate corporală echivalent cu 0,4 ml Baycox 5% suspensie orală pe kg greutate corporală.

Pentru obținerea unor rezultate foarte bune, animalele trebuie tratate înainte de apariția semnelor clinice de ex. în perioada prepatentă.

Efectul produsului este limitat atunci când este observată diaree, deoarece peretele intestinal este deja afectat de coccidii.

Suine: Purcei vor fi tratați în primele 3-5 zile de viață.

Ovine: Mieii care au vârsta sub 5 luni - trebuie tratați înainte de prima săptămână de pășunat.

Recomandări privind administrarea corectă

Nu există.

Temp de așteptare

Suine carne și organe: 77 zile.

Ovine carne și organe: 42 zile.

Precauții speciale pentru depozitare

Niciuna.

Perioada de valabilitate după deschiderea flaconului: 12 săptămâni.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă: Exp: LL/AAAA

Atenționare specială

În caz de contact accidental al produsului cu pielea sau cu ochii spălați imediat cu apă.

Precauții speciale pentru eliminarea produsului neutilizat sau a deșeurilor, după caz

Orice produs sau material rezidual provenit din aceste produse trebuie eliminate în conformitate cu reglementările naționale.

Alte informații

Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane de polietilena de înaltă densitate, conținând 250 ml de suspensie albă sau gălbuie, cu capac de culoare verde.

Proprietăți farmacodinamice

Toltrazuril este un derivat de triazinon. Acesta acționează împotriva coccidiilor din genurile *Isospora* și *Eimeria*. El este activ împotriva tuturor stagiilor intracelulare de dezvoltare ale coccidiilor de la merogoni (multiplicare asexuată) și gamogoni (faza sexuală). Toate stagiile sunt distruse și de aici modul sau de acțiune coccidiocid.

Proprietăți farmacocinetice

După administrarea orală la mamifere toltrazuril este încet absorbit. Principalul metabolit este toltrazuril sulfona. Eliminarea toltrazurilului este înceată iar timpul de înjumătățire este de aproximativ 3 zile. Principala cale de eliminare este prin fecale.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Deținătorul Autorizației de Comercializare

Bayer Animal Health GmbH, D-51368 Leverkusen, Germania.

