

# Baycox 50 mg/ml

## suspensie orală pentru viței

### Compoziție

#### Substanță activă:

1 ml conține:

Toltrazuril 50.0 mg.

#### Excipienți:

Benzoat de sodiu (E211) 2,1 mg,

Propionat de sodiu (E281) 2,1 mg.

### Indicații

Pentru prevenirea și tratamentul coccidiozei, apariția semnelor clinice de boală și reducerea coccidiilor din adăposturile tineretului de înlocuire în fermele de vaci de lapte care produc lapte pentru consum uman (vacii de lapte), în ferme cu antecedente de coccidioză determinată de *Eimeria bovis* și *Eimeria zuernii*.

### Contraindicații

- A nu se utiliza la viței care au o greutate corporală mai mare de 80 kg greutate vie.
- A nu se utiliza în unitățile de îngrășare care produc carne de vițel sau de tineret taurin.
- Pentru mai multe detalii a se vedea secțiunea 12 „Atenționări speciale”.

### Reacții adverse

Nu sunt cunoscute.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

### Specii țintă

Viței (din fermele cu vaci de lapte, vezi prospectul „Indicații” ).

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

- Fiecare animal trebuie să fie tratat cu o singură doză de 15mg toltrazuril/kg greutate vie, care corespunde la 3.0 ml suspensie orală pe 10 kg greutate vie.
- Suspensie orală gata de utilizare, trebuie agitat înainte de utilizare.
- Pentru tratamentul unui grup de animale din aceeași rasă și de aceeași vârstă sau vârstă similară se face având în vedere doza pentru cel mai greu animal din grup.
- Pentru obținerea unor rezultate foarte bune, animalele vor fi tratate înainte de apariția semnelor clinice de ex. în perioada prepatentă.

### Recomandări privind administrarea corectă

Nici una.

### Timp de așteptare

Carne și organe: 63 zile.

A nu se utiliza la animalele în lactație dacă laptele este destinat pentru consum uman.

### Precauții speciale pentru depozitare

- A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.
- Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.
- A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe etichetă.
- Valabilitate după deschiderea flaconului 3 luni.

### Atenționări speciale

- Ca și alte substanțe antiparazitare utilizarea frecventă și repetată de antiprotozoare din aceeași clasă poate conduce la dezvoltarea rezistenței.
- Este recomandat să se trateze toți viței dintr-un țarc.
- Măsurile de igienă pot reduce riscul apariției coccidiozei la bovine. De aceea este recomandată îmbunătățirea condițiilor de igienă în unități, în mod particular umiditatea și curățenia.
- Pentru obținerea unor rezultate foarte bune, animalele vor fi tratate înainte de apariția semnelor clinice de ex. în perioada prepatentă.
- Pentru a schimba evoluția într-un efectiv cu semne clinice de coccidioză, la animalele care au diaree, adițional este necesară terapie de suport.
- În cazul în care se produce contactul accidental cu pielea sau ochii spălații imediat cu apă.
- Metabolitul principal al toltrazurilului, toltrazuril sulfona (ponazuril), a arătat remanentă (timp de înjumătățire >1 an) și mobilitate în sol dar și toxicitate pentru plante.

Pentru a preveni orice efecte adverse asupra plantelor și posibila contaminare a pânzei freactice cu dejecții de la viței tratați acestea nu vor fi împrăștiate pe terenuri fără a fi diluate cu dejecții de la animale netratate. Dejecțiile de la viței tratați trebuie să fie amestecate cu o

cantitate de cel puțin de 3 ori mai mare de dejecții de la vacile adulte înainte de a fi utilizate în operațiuni de fertilizare. Vezi secțiunea „Contraindicații”

**Precauții speciale pentru eliminarea produselor neutilizate sau a deșeurilor**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu reglementările naționale

**Alte informații**

Dimensiunile ambalajului: flacon de 100 ml, flacon de 250 ml, flacon de 1000 ml, flacon de purtat în spate de 1000 ml, flacon de purtat în spate de 2500 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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