

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Coccitox 2,5%

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1 Compoziția calitativă și cantitativă

1 ml de medicament conține 25 mg toltrazuril.

2.1.1 Substanța activă: toltrazuril

2.1.2 Excipienți: (alcool benzilic, polietilen glicol-400, trietanolamină) și solvent (propilenglicol).

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție hidrosolubilă

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Păsări (pui de carne, pui tineri, curcani, găște, rațe) și la animalele de blană

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Preparatul se folosește la păsări (pui de carne, pui tineri, curcani, găște, rațe) și la animalele de blană pentru prevenirea și combaterea eimeriozelor.

4.3 Contraindicații:

Este interzisă utilizarea medicamentului la păsările ale căror ouă sunt folosite pentru consumul uman, precum și în cazul de hipersensibilitate individuală la componentele medicamentului.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu se cunosc

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Pentru a preveni orice efecte adverse asupra plantelor și posibilele contaminate a apelor subterane, dejecțiile de la animalele tratate nu trebuie să se răspândească în sol fără a fi diluate preventiv cu dejecțiile de la cele netratate.

4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Persoanele cu sensibilitate cunoscută la Toltrazuril trebuie să evite contactul cu acest produs. Evitați contactul cu pielea și ochii cu produsul. Spălați imediat orice stropi din piele sau ochi cu apă. Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timpul utilizării produsului.



4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

Nu se cunosc

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Nu este cazul

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Coccitox 2,5% poate fi folosit în combinație cu produsele ce conțin fier și antibiotic.

4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze:

7 mg de ingredient activ (toltrazuril) la 1 kg de păsări de curte

4.9.2 Mod de administrare:

Pentru păsări, preparatul se administrează pe cale orală cu apă potabilă prin sistemul de adăpare, în doză de 1,0 l pe 1 tonă de apă potabilă timp de 48 de ore, echivalent cu 28,0 ml din preparat (0,7 g toltrazuril) la 100 kg de greutate vie a păsării sau 3,0 l pe 1 tonă de apă potabilă, care o consumă păsările timp de 8 ore, două zile la rând.

În cazurile severe ale bolii, tratamentul se repetă după 5 zile.

Pentru animalele de blană, doza este de 5,0 l pe 1 tonă de apă potabilă 2 zile la rând, de două ori cu un interval de 5 zile.

4.10 Supradozare

Dozele mai mari decât doza recomandată a fost bine tolerate.

4.11 Perioada de așteptare:

Sacrificarea păsărilor pentru carne este permisă nu mai devreme de 14 zile de la ultima administrare a medicamentului, iar curcanii și găștele la 16 zile de la ultima utilizare a medicamentului. În cazul sacrificării forțate, carnea este folosită pentru hrănirea carnivorelor.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: antiparazitare

codul ATC: QP5 IAJ01

5.1.2 Mecanism de acțiune

Mecanismul de acțiune al toltrazurilului este caracterizat prin întreruperea proceselor de diviziune celulară a schizontilor și microgamonților, prin inhibarea unui șir de enzime implicate în sinteza pirimidinei și a respirației celulare.



5.1.3 Efecte farmacodinamice

Taltazurul este eficace în toate stadiile de dezvoltare a coccidiilor de la merogoni pînă la gamogoni.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică

Coccitox 2,5% prezintă eficiență în lupta cu toate tipurile de eimiroze prezente la pasăre (Eimeria tenella, Eimeria necatrix, Eimeria brunetti, Eimeria acervulina, Eimeria maxima, Eimeria praecox, Eimeria hageni, Eimeria mivati) și la animalele de blană (Eimeria vilson, Eimeria furonis, Isospora eversanii, Isospora laidlowi), și animale purtătoare de blană (Eimeria vilson, Eimeria eimeria mivati), inclusiv la eimeriile rezistente la alți agenți antiemerici.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

După administrarea orală, toltrazurul este absorbit lent în tractul gastrointestinal și exercită un efect eimericid în membranele mucoase și submucoase. Concentrația plasmatică maximă este atinsă după 24 de ore. Biodisponibilitatea este de 70%. Medicamentul este epurat din organism, lent (perioada de semiînjumătățire este de aproximativ 76 de ore) în formă neschimbată, precum și sub formă de metaboliți (sulfoni) cu fecalele.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

excipienți (alcool benzilic, polietilen glicol-400, trietanolamină) și solvent (propilenglicol)

6.2 Incompatibilități:

Nu se cunosc

6.3 Perioada de valabilitate:

Perioada de valabilitate - 3 ani din data fabricării cu respectarea condițiilor de depozitare.

Perioada de valabilitate după reconstituire este de 48 ore.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

Preparatul se păstrează în ambalajul original într-un loc închis la o temperatură de + 5 ° C până la + 25 ° C

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Medicamentul este produs în ambalaje din polimer a câte 20, 50, 100, 200, 250, 400, 450, 500 ml, 1l.

6.6 Măsuri speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Orice produs sau material provenit din aceste produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale naționale.



7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

