

PROSPECT**REEFCOX**

Anticoccidian, Soluție orală

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, DACĂ SUNT DIFERITEREEFCO, AL Reef Company for Manufacturing Veterinary Drugs & Agrochemicals,
tel. 0096227395106, info@reef-co.com**2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

REEFCOX, Anticoccidian, Soluție orală

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE**Substanța activă:**

Toltrazuril..... 25 mg

Excipienți:

Triethanolamine, Dimethyl sulfoxide (D.M.S.O) and N-Methyl pyrrolidone (NMP-1), Propylene glycol

4. INDICAȚII TERAPEUTICEREEFCOX conține substanța activă Toltrazuril care este foarte efektiv în tratamentul și profilaxia coccidiozei cauzată din cauza diferitor specii de Emerii la păsări ca: *E.acervulina*, *E.brunetti*, *E.maxima*, *E.tenella* și *E.necatrix*.**5. CONTRAINDICAȚII**

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

La păsări reacțiile adverse sunt rare.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Păsări.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează oral cu apa de băut.

Păsări:

200 ml/200 l apa de băut timp de 2 zile consecutiv.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.





10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne de la păsările tratate nu va fi utilizată în consumul uman 14 zile de la ultima administrare. Contraindicat găinilor ouătoare.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
A nu se păstra la temperaturi mai ridicate de 30 °C.
A se păstra la loc uscat și ferit de lumină.
După prima deschidere a flaconului se va utiliza în 60 zile.
După dizolvarea în apă a se folosi timp de 24 ore.
A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu exista.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea medicamentului în afara instrucțiunilor din RCM poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

La utilizarea medicamentului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind medicamente de uz veterinar anticoccidiene.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la Toltrazuril trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație

Contraindicat găinilor ouătoare.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar sau alte forme de interacțiune

A nu se asocia cu antibiotice bacteriostatice.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

Se va respecta doza recomandată.

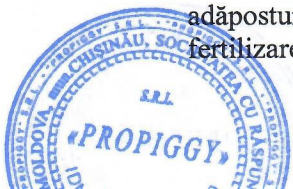
Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului. Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și nu se vor folosi la fertilizarea solului.



Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
MD-2009, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63
ÎNREGISTRAREA DE STAT
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR
APROBAT

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL
03.2023

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Flacoane de plastic: 100ml, 250ml, 500ml, 1 litru, 5 litri.

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare

