

PROSPECTO:

Toltramax 50 mg/ml suspensión oral para porcino.

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la liberación del lote:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.,
Batthyány u. 6., Kistarcsa, H-2143
Hungría

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Toltramax 50 mg/ml suspensión oral para porcino.

Toltrazurilo

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

1 ml contiene:

Sustancia activa:

Toltrazurilo 50 mg

Excipientes:

Benzoato de sodio (E211) 2 mg

Propionato de sodio (E281) 2 mg

Suspensión blanca o blanquecina.

4. INDICACIONE(S) DE USO

Para la prevención de los signos clínicos de la coccidiosis en lechones neonatales (de 3 a 5 días de edad) en granjas con una historia confirmada de coccidiosis causada por *Isospora suis*.

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

6. REACCIONES ADVERSAS

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Porcino (Lechones de 3 a 5 días de edad).

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral.

La suspensión oral debe agitarse antes de su uso.

Tratamiento animal individualizado.

Cada lechón debe ser tratado a los 3-5 días de vida con una dosis única oral de 20 mg de toltrazurilo/kg. de peso vivo, equivalente a 0,4 ml de suspensión oral por kg de peso vivo. En caso de un brote el tratamiento podrá tener un valor limitado para cada lechón a nivel individual debido a los daños producidos en el intestino delgado.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Debido a los reducidos volúmenes necesarios para el tratamiento individual de los lechones, se recomienda el uso de equipos dosificadores con precisión de dosis de 0,1 ml.

El peso vivo de los animales debe determinarse lo más exactamente posible antes del tratamiento.

10. TIEMPO DE ESPERA

Carne 77 días

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de abierto el envase: 3 meses

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino

Al igual que sucede con otros antiparasitarios, el uso frecuente y repetido de antiprotozoarios de la misma clase puede originar el desarrollo de resistencias.

Se recomienda tratar todos los lechones de la camada.

Las medidas higiénicas pueden reducir el riesgo de coccidiosis. Se recomienda, por ello, mejorar simultáneamente las condiciones higiénicas en las instalaciones afectadas, especialmente la sequedad y la limpieza.

Precauciones especiales para uso en animales

Para modificar el curso de una infección establecida de coccideos, en animales que ya muestran signos de diarrea, se puede requerir terapia de mantenimiento.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales

En caso de ingestión accidental, consulte con su médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Este medicamento veterinario puede causar reacciones alérgicas en aquellas personas sensibles.

Las personas con hipersensibilidad conocida al totrazurilo deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

El medicamento veterinario puede causar irritación si entra en contacto con la piel u ojos.

Evitar el contacto de la piel y ojos con el medicamento veterinario.

En caso de exposición ocular accidental, lavar con abundante agua.

En caso de exposición dérmica accidental lavar inmediatamente con agua.

Lavar las manos y la piel expuesta después de usar.

No comer, beber o fumar mientras se manipula el medicamento veterinario.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Ninguna conocida, no existe interacción cuando se administra en combinación con suplementos de hierro.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

No se han observado efectos adversos en lechones tras la administración de una sobredosis de tres veces la dosis terapéutica.

Incompatibilidades

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Marzo 2021

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Frasco de polietileno blanco de alta densidad conteniendo 250 ó 1000 ml de suspensión, con cierre de rosca de polietileno blanco de alta densidad.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

Representante local:

Laboratorios Karizoo, S.A.

Pol. Ind. La Borda, Mas Pujades 11-12

08140 Caldes de Montbui

Barcelona (España)

PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO

Uso veterinario-Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración bajo control o supervisión del veterinario.