

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Espacox 50 mg/ml suspensión oral para porcino

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Toltrazurilo	50 mg
--------------	-------

Excipientes:

Benzoato de sodio (E211)	2,1 mg
Propionato de sodio (E281)	2,1 mg

Suspensión blanca o amarillenta.

3. Especies de destino

Porcino (lechones de 3 a 5 días).

4. Indicaciones de uso

Prevención de los signos clínicos de coccidiosis en lechones neonatales (de 3 a 5 días), en granjas con historia confirmada de coccidiosis por *Cystoisospora suis* (*Isospora suis*).

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Como con cualquier antiparasitario, el uso frecuente y prolongado de antiprotozoarios de la misma clase de principio activo y la infradosificación por subestimación del peso vivo de los animales, puede conducir al desarrollo de resistencias.

Se recomienda tratar a todos los lechones de la camada.

Las medidas higiénicas pueden reducir el riesgo de coccidiosis. Por ello, se recomienda mejorar, simultáneamente, las condiciones higiénicas de la instalación afectada, especialmente la sequedad y la limpieza.

Para obtener el máximo beneficio, los animales deben tratarse antes del inicio de los signos clínicos, es decir, en el período prepatente.

Para modificar el curso de una infección clínica por coccidios establecida, en animales que ya muestran signos de diarrea, puede ser necesario tratamiento de soporte adicional.

En caso de brote, el tratamiento tendrá valor limitado para cada lechón a nivel individual, debido a que ya se ha producido daño en el intestino delgado.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a toltrazurilo o a alguno de los excipientes, deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

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

En caso de contacto con piel u ojos, el medicamento veterinario puede causar irritación.

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

En caso de exposición accidental, lavar inmediatamente con agua cualquier salpicadura en piel u ojos.

Lavar las manos y la piel expuesta después del uso.

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 en combinación con suplementos de hierro.

Sobredosificación:

No se han observado signos de intolerancia en lechones a dosis de hasta tres veces la dosis terapéutica.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o NOTIFICA VET: <https://sinaem.aemps.es/fvvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Administración por vía oral.

Para el tratamiento individualizado de los animales.

Tratar a cada cerdo en el día 3-5 de vida, con una única dosis oral de 20 mg de toltrazurilo/kg de peso vivo (correspondientes a 0,4 ml del medicamento veterinario por kg de peso vivo).

9. Instrucciones para una correcta administración

Debido a los pequeños volúmenes requeridos para tratar a los lechones individualmente, se recomienda el uso de un equipo de dosificación con una precisión de dosis de 0,1 ml.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

La suspensión oral debe agitarse antes de su uso.

En caso de brote, el tratamiento tendrá valor limitado para cada lechón a nivel individual, debido a que ya se ha producido daño en el intestino delgado.

10. Tiempos de espera

Carne: 73 días.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

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

Período de validez después de abierto el envase primario: 6 meses.

12. Precauciones especiales para la eliminación

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

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3051 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 1 frasco de 250 ml

Frasco de 1 l

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda, 19
08950 Esplugues de Llobregat
(Barcelona) España
Tel: +34 934 706 270

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda, 19
08950 Esplugues de Llobregat
(Barcelona) España

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell
Alemania