

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Quinox 6 mg/g polvo oral para bovino y ovino

2. Composición

Cada g contiene

Principio activo:

Decoquinato6 mg

Polvo blanco o blanquecino, fino, sin aglomerados.

3. Especies de destino

Ovino (corderos), bovino (terneros).

4. Indicaciones de uso

Para el tratamiento y prevención de la coccidiosis en corderos y terneros.

5. Contraindicaciones

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

No usar en animales prrumbantes que solo estén tomando leche o lactorreemplazante.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

El uso de este medicamento veterinario mantendrá el crecimiento normal en condiciones de exposición a coccidios, pero no mejorará el crecimiento en corderos o terneros sanos.

La coccidiosis es un indicador de higiene insuficiente en el rebaño o el corral. Se recomienda mejorar la higiene y tratar a todos los terneros del corral y a todos los corderos del rebaño. Esto contribuirá a reducir la presión de infección y a garantizar un mejor control epidemiológico de la infección por coccidiosis.

El uso innecesario de antiprotozoarios o un uso distinto al de las instrucciones indicadas en la ficha técnica puede aumentar la presión de selección de resistencias y reducir la eficacia. La decisión de usar el medicamento veterinario debe estar basada en la confirmación de las especies y la carga de coccidios, o bien el riesgo de infección en función de sus propiedades epidemiológicas, para cada animal o rebaño concreto.

A fin de modificar la evolución de una infección coccidial clínica ya establecida, en animales individuales que ya presenten signos de diarrea, puede ser necesario un tratamiento de apoyo adicional.

El beneficio máximo se obtendrá si el medicamento veterinario se administra a los animales del rebaño antes de la aparición de los signos clínicos.

El uso del medicamento debe estar basado en la identificación y en pruebas de susceptibilidad del(los) patógeno(s) diana. Si no fuera posible, el tratamiento debe fundamentarse en la información epidemiológica y en el conocimiento de la sensibilidad de los patógenos diana a nivel de la granja, o bien a nivel local o regional. El uso del medicamento veterinario debe ajustarse a las políticas oficiales, nacionales y regionales en materia de antimicrobianos.

El uso repetido durante un periodo de tiempo prolongado, sobre todo si se utiliza la misma clase de sustancias, aumenta el riesgo de desarrollo de resistencias.

En caso de resistencia al decoquinato, se deberá considerar el uso de un antiprotozoario de otra clase o con un mecanismo de acción diferente.

Este medicamento veterinario no se debe utilizar conjuntamente con aditivos alimentarios u otros medicamentos veterinarios que contengan coccidiostáticos o histomonostáticos.

El medicamento veterinario no se debe utilizar como parte de un programa sanitario ganadero.

El tratamiento se debe iniciar tan pronto como sea posible.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No indicado para tratamiento de grupo.

Este medicamento veterinario solo se debe utilizar en animales individuales o en un número limitado de animales.

Los animales que vayan a recibir tratamiento deberán mantenerse separados y ser trasladados a una zona seca y limpia.

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

Este medicamento veterinario puede ser nocivo en caso de contacto mano-boca. Se debe evitar la ingestión accidental.

No comer, beber ni fumar mientras se esté manipulando el medicamento veterinario.

Se deberán lavar las manos después del uso.

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

Gestación:

Puede utilizarse durante la gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No mezclar con piensos que contengan otros anticoccidianos ni incorporarlo a ellos.

Sobredosificación

La sobredosificación es poco probable cuando se administra mediante pienso medicamentoso. Se ha observado que los niveles de uso recomendado de medicamentos veterinarios que contienen decoquinato son bien tolerados y no producen efectos secundarios observables cuando se administran, como mínimo, a cuatro veces dichos niveles en ovino y a seis veces en terneros.

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

Ovino (corderos), bovino (terneros):

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 o a su representante local 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 NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

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

Administración en el alimento.

El medicamento veterinario debe ser administrado, únicamente, a animales alimentados individualmente o en pequeños grupos de animales en donde la toma pueda ser controlada eficazmente para cada animal individual.

Mezclar con una pequeña cantidad (20 %) de la ración diaria de pienso sólido y administrar antes de servir el resto del pienso. El pienso medicamentoso se debe preparar diariamente. Los animales que vayan a recibir tratamiento deberán mantenerse separados y ser tratados individualmente.

Tratamiento de la coccidiosis en corderos y terneros y prevención de la coccidiosis en corderos:

1 mg de decoquinato/kg peso corporal/día (correspondiente a 166,7 mg de medicamento veterinario/kg de peso corporal/día).

Administrar de forma continuada durante 28 días cuando se sospeche que existe riesgo de coccidiosis.

Prevención de la coccidiosis en terneros:

0,5 mg de decoquinato/kg de peso corporal / día (correspondiente a 83,3 mg de medicamento veterinario/kg de peso corporal/día) durante 28 días.

Administrar de forma continuada durante 28 días en terneros cuando sea probable la aparición de coccidiosis.

9. Instrucciones para una correcta administración

A fin de asegurar la dosis correcta, debe determinarse el peso corporal con la máxima exactitud posible. El consumo de pienso medicamentoso depende de la situación clínica de los animales. En consecuencia, para asegurar una dosificación correcta, puede ser necesario ajustar la concentración de decoquinato. Se recomienda el uso de equipos de medición calibrados correctamente. La infradosificación puede dar lugar a un uso ineficaz y favorecer el desarrollo de resistencia.

La parte de pienso que no se haya consumido debe eliminarse junto con otros restos de alimento y no administrarse a otros animales.

En infecciones por coccidios, la necesidad y la frecuencia de repetir el tratamiento se deben basar en el criterio profesional y tener en cuenta la situación epidemiológica local y el estilo de vida del animal.

10. Tiempos de espera

Bovino (terneros) y ovino (corderos)
Carne: cero días.

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

11. Precauciones especiales de conservación

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

No conservar a temperatura superior a 25 °C.

Después de abierto, conservar en lugar seco y mantener las bolsas perfectamente cerradas con objeto de protegerlas de la humedad.

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

Período de validez después de abierto el envase primario:

- Bolsa de 1 kg: 28 días
- Bolsa de 5 kg: 2 meses

Periodo de validez después de la mezcla con el alimento: 24 horas.

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.

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

Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

4516 ESP

Bolsa de 1 kg termosellada con cierre zip fabricada en polietileno de baja densidad/poliamida/aluminio/poliéster.

Bolsa de 5 kg termosellada fabricada en polietileno de baja densidad/aluminio/poliamida.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del texto

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de datos de Medicamentos de la Unión Europea](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:

HUVEPHARMA NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Amberes
Bélgica
+32 3 288 18 49
pharmacovigilance@huvepharma.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

HUVEPHARMA SA
34 rue Jean Monnet
ZI d'Etriché
Segré
49500 Segré-en-Anjou Bleu
Francia

17. Información adicional

Propiedades medioambientales

El principio activo decoquinato permanece durante mucho tiempo en el suelo.