

**PROSPECTO:**  
**TABERNIL SULFA 40/10 mg/ml solución para administración en agua de bebida**

**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 fabricante responsable de la liberación del lote:

DIVASA - FARMAVIC, S.A.  
Ctra. Sant Hipòlit, km 71  
08503 - Gurb-Vic, Barcelona - ESPAÑA  
España

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

TABERNIL SULFA 40/10 mg/ml solución para administrar en el agua de bebida  
Sulfaquinoxalina  
Pirimetamina

**3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS**

Cada ml contiene:

**Sustancias activas:**

Sulfaquinoxalina 40 mg  
Pirimetamina 10 mg

**Excipientes, c.s.**

**4. INDICACIÓN(ES) DE USO**

Aves ornamentales: Tratamiento de coccidiosis causadas por *Eimeria* spp. e *Isoospora* spp, sensibles a la asociación de sulfaquinoxalina-pirimetamina.

**5. CONTRAINDICACIONES**

No usar en caso de hipersensibilidad conocida a las sulfamidas, a la pirimetamina y/o a algún excipiente.

No usar en palomas

**6. REACCIONES ADVERSAS**

Tratamientos más prolongados de lo indicado, pueden dar lugar a hemorragias agudas, especialmente en épocas cálidas del año. En este caso, se requiere suplementación de vitamina K. Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario. Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde



[https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario\\_tarjeta\\_verde.doc](https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc)

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Aves (aves ornamentales)

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

Administración en agua de bebida.

Dosis: Diluir 1,5 ml del medicamento / litro de agua de bebida que equivale a 3 gotas de medicamento por cada 100 ml de agua de bebida, durante tres días seguidos, descansar dos días (agua sin medicar) y seguir con tres días más de tratamiento.

La solución de agua medicada debe prepararse diariamente.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

## 10. TIEMPO DE ESPERA

No procede

## 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 o en la caja después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Conservar el frasco en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz

Período de validez después de abierto el envase primario: 3 meses

Periodo de validez después de su reconstitución según las instrucciones: 24 horas

## 12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

### Precauciones especiales para su uso en animales

Cuando se utilice este medicamento se debe tener en cuente las recomendaciones oficiales (nacionales o regionales) sobre el uso de antimicrobianos.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las sulfamidas y/o pirimetamina deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.



Manipular el medicamento con cuidado para evitar el contacto con la piel y los ojos tomando precauciones específicas:

- Lavarse las manos tras utilizar el medicamento.
- Si se produce accidentalmente exposición de la piel o los ojos, lavar inmediatamente con agua abundante.
- No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento

Puesta:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la puesta.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La administración de sustancias que aporten o liberen PABA y antibióticos bactericidas junto con sulfamidas disminuye la actividad antimicrobiana de estas últimas.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

En caso de sobredosificación pueden producirse alteraciones gastrointestinales (diarreas) que ceden al suspender la administración del medicamento veterinario.

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**

Todo medicamento veterinario o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

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**

14 de julio de 2017

### **15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

**Formatos:**

Caja con un frasco de 20 ml

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

Uso veterinario - Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control o supervisión del veterinario.