

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

BAYCOX[®] sheep oral suspension
ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ

1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

Bayer Animal Health GmbH

D-51368 Leverkusen

Germany

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ
BAYCOX[®] sheep oral suspension

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ(Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ(Α) ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Το 1 ml περιέχει:

Δραστικό συστατικό: 50 mg Toltrazuril

Έκδοχα: Sodium benzoate (E211) 2,1 mg, Sodium propionate (E281) 2,1 mg

4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Για την πρόληψη των κλινικών συμπτωμάτων της κοκκιδίωσης και για τη μείωση της αποβολής κοκκιδίων αποκλειστικά σε ενσταβλισμένες κτηνοτροφικές μονάδες αμνών με επιβεβαιωμένο ιστορικό κοκκιδίωσης, η οποία προκαλείται από *Eimeria crandallis* και *Eimeria ovinoidalis*.

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Καμία

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Δεν είναι γνωστή καμία.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Πρόβατα (αμνοί)

8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Σε κάθε ζώο θα πρέπει να χορηγείται από το στόμα μία δόση των 20 mg τολτραζουρίλης/ kg σωματικού βάρους, η οποία αντιστοιχεί σε 0,4 ml πόσιμο εναιώρημα ανά kg σωματικού βάρους. Για να επιτευχθούν τα μέγιστα οφέλη, η χορήγηση στα ζώα θα πρέπει να γίνεται πριν από την αναμενόμενη εκδήλωση των κλινικών συμπτωμάτων, δηλαδή κατά τη διάρκεια της λανθάνουσας περιόδου.

Εάν τα ζώα πρόκειται να θεραπευθούν συνολικά και όχι χωριστά, πρέπει να ομαδοποιηθούν σύμφωνα με το σωματικό βάρος και να τους χορηγηθούν ανάλογες δόσεις, προκειμένου να αποφευχθεί η υπό- ή η υπέρ- δοσολογία τους.

0,4 ml πόσιμο εναιώρημα ανά kg σωματικού βάρους

Ανακινήστε το έτοιμο προς χρήση πόσιμο εναιώρημα πριν από τη χρήση του.

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Να πλένονται αμέσως με νερό το δέρμα ή τα μάτια σε περίπτωση που έλθουν σε επαφή με το προϊόν.

10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Κρέας και εδώδιμοι ιστοί: 42 ημέρες

Δεν εγκρίνεται η χρήση του σε γαλακτοπαραγωγά πρόβατα, τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Καμία

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα του περιέκτη: 3 μήνες

12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Όπως για κάθε αντιπαρασιτικό, η συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση των αντιπρωτοζωικών της ίδιας κατηγορίας μπορεί να οδηγήσει στην ανάπτυξη ανθεκτικότητας.

Συνιστάται να θεραπεύονται όλοι οι αμνοί του θαλάμου.

Μέτρα υγιεινής μπορούν να μειώσουν τον κίνδυνο μόλυνσης από κοκκιδίωση. Για το λόγο αυτό συνιστάται συγχρόνως να βελτιώνονται οι συνθήκες υγιεινής στη συγκεκριμένη εγκατάσταση, ιδιαίτερα στεγνό περιβάλλον και καθαριότητα.

Για μέγιστα οφέλη, η χορήγηση θα πρέπει να γίνεται πριν από την αναμενόμενη εμφάνιση των κλινικών συμπτωμάτων, δηλαδή κατά τη διάρκεια της λανθάνουσας περιόδου.

Να πλένονται αμέσως με νερό το δέρμα ή τα μάτια σε περίπτωση που έλθουν σε επαφή με το προϊόν.

Ο μεταβολίτης της τολτραζουρίλης, σουλφονική τολτραζουρίλη (ronazuril), φαίνεται να εξακολουθεί να υπάρχει (χρόνος ημίσειας ζωής >1 χρόνο) και να κινείται και έχει ανεπιθύμητες ενέργειες τόσο στο έδαφος όσο και στη βλάστηση και την ανάπτυξη των φυτών. Σύμφωνα με τις ιδιότητες της σουλφονικής τολτραζουρίλης η επαναλαμβανόμενη εξάπλωση της κοπριάς από ζώα στα οποία έχει χορηγηθεί το προϊόν μπορεί να οδηγήσει σε συσσώρευση στο έδαφος και κατά συνέπεια να αποτελέσει κίνδυνο για τα φυτά. Η συσσώρευση της σουλφονικής τολτραζουρίλης (ronazuril) στο έδαφος μαζί με την ικανότητά της να κινείται μπορεί επίσης να οδηγήσει σε πιθανή μόλυνση των υπόγειων υδάτων.

Για περιβαλλοντικούς λόγους: οι αμνοί που φυλάσσονται σε όλο τον κύκλο της ζωής τους έγκλειστοι στο πλαίσιο ενός εντατικού συστήματος εκτροφής δεν πρέπει να θεραπεύονται πέρα από την ηλικία των 6 εβδομάδων ή όταν ζυγίζουν περισσότερο από 20 kg κατά τη θεραπεία. Η κοπριά από αυτά τα ζώα μπορεί να διασπαρθεί στο ίδιο τμήμα εδάφους μόνο κάθε τρία χρόνια.

13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμματά του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις.

14. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

Φιάλες των 100 ml, 250 ml και 1000 ml

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Αριθμός Άδειας Κυκλοφορίας: 10002/04-02-2009/K-0050704

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

χορηγείται με συνταγή κτηνιάτρου

ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ

ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: 210 7793.777