

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Toltramax 50 mg/ml belsőleges szuszpenzió sertések részére A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

LAVET Gyógyszergyártó Kft.
1161 Budapest, Ottó u. 14.

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

LAVET Gyógyszergyártó Kft.
2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6.

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Toltramax 50 mg/ml belsőleges szuszpenzió sertések részére A.U.V.
Toltrazuril

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml tartalmaz:

Hatóanyag:

Toltrazuril 50 mg

Segédanyagok:

Nátrium-benzoát (E211) 2 mg

Nátrium-propionát (E281) 2 mg

4. JAVALLATOK

Újszülött malacok kokcidiózis okozta tüneteinek megelőzésére *Isospora suis*-szal fertőzött gazdaságokban.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Nem ismertek.

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Sertés (malac).

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓDOK CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Minden egyes malac 3-5 napos életkorban való kezelésére az egyszeri adag: 20 mg toltrazuril / ttkg, azaz 0,4 ml belsőleges szuszpenzió / ttkg.

A kokcidiózis okozta hasmenés jelentkezésekor a készítmény hatása az egyes állatokban már korlátozott, mivel a vékonybélfal pusztulása már bekövetkezett.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Szájon át történő alkalmazásra.

A belsőleges szuszpenzió használat előtt jól felrázandó.

Az egyes malacok kezeléséhez szükséges kis térfogatok miatt 0,1 ml-es beosztású fecskendő használata ajánlott.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Sertés (malac) ehető szövetek: 77 nap.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Csak a címkén, az EXP után feltüntetett lejáratí időn belül szabad felhasználni!

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható 3 hónapig.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Ha a készítmény számba vagy bőrre kerül, vízzel azonnal le kell mosni.



13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2011. november 7.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Törzskönyvi szám

3035/1/11 MgSzH ÁTI (250 ml)

3035/2/11 MgSzH ÁTI (1000 ml)

A közvetlen csomagolás jellege és elemei

250 ml vagy 1000 ml, nagy sűrűségű polietilén flakonban fehér polipropilén csavaros zárókupakkal.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos bármilyen információért forduljon a helyi képviselőhöz vagy a forgalomba hozatali engedély jogosultjához.

