

INDLÆGSSEDEL



Toltarox[®] 50 mg/ml

Oral suspension til svin

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Navn og adresse på indehaveren af markedsføringstilladelsen samt på den indehaver af virksomhedsgodkendelse, som er ansvarlig for batchfrigivelse:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

Repræsentant:

Dechra Veterinary Products A/S, Mekuvej 9, 7171 Uldum, Danmark

Veterinærlægemidlets navn:

Toltarox 50 mg/ml oral suspension til svin

Toltrazuril

Angivelse af det aktive stoffer og andre indholdsstoffer:

1 ml tyk hvid suspension indeholder 50 mg toltrazuril med 2,1 mg natriumbenzoat (E211) og 2,1 mg natriumpropionat (E281)

Indikationer:

Til forebyggelse af kliniske symptomer på coccidiose hos nyfødte pattegrise (3-5 dage) i besætninger med kendt historik af coccidiose forårsaget af *Isospora suis*.

Kontraindikationer:

Bør ikke anvendes ved kendt overfølsomhed over for det aktive indholdsstof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Bivirkninger:

Ingen kendte.

Hvis De/du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes De/du kontakte

Deres/din dyrlæge.

Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrets ejer kan også indberette

bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De/du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted.

www.lmst.dk

Dyrearter:

Svin (pattegrise, 3-5 dage gamle).

Dosering for hver dyreart, anvendelsesmåde og indgivelsesveje:

Hver pattegris behandles på 3.-5. levedag med en enkelt oral dosis på 20 mg toltrazuril pr. kg. Legemsvægt, svarende til 0,4 ml oral suspension

pr. kg. legemsvægt.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information.

Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.




Dechra



Oplysninger om korrekt anvendelse:

Til oral anvendelse. Individuel behandling af dyr.

Da der til individuel behandling af pattegrise kun skal bruges et mindre volumen, anbefales det at bruge en doserings-sprøjte med en

nøjagtighed på 0,1 ml.

Den orale suspension skal omrystes inden brug.

Behandling under udbrud af coccidiose vil være af begrænset værdi for den enkelte pattegris, da skader på tyndtarmen da allerede er sket.

Tilbageholdelsestid:

Slagtning: 77 dage.

Eventuelle særlige forholdsregler vedrørende opbevaring:

Opbevares utilgængeligt for børn.

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på ydre emballage efter EXP. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag

i den pågældende måned.

Efter første åbning af den indre emballage: 12 måneder.

Særlige advarsler:

Særlige advarsler for hver dyreart:

Hyppig og gentagen brug af antiprotozo-midler fra samme gruppe kan, ligesom ved alle antiparasitære lægemidler, føre til resistensudvikling.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Ethvert sprøjt på huden eller i øjnene afvaskes øjeblikkeligt med vand.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ingen kendte. Der er f.eks. ingen interaktion i kombination med jerntilskud.

Overdosis:

En tredobbelt overdosis tåles godt af raske pattegrise uden tegn på intolerans.

Uforlideligheder:

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforlideligheder, bør dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler.

Eventuelle særlige forholdsregler ved bortskaffelse af ubrugte lægemidler eller affald fra sådanne:

Ikke anvendte veterinærlægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

Dato for seneste revision af indlægssedlen:

18-08-2015

Andre oplysninger:

Toltarox fås i flasker med 250 ml og 1.000 ml. 250 ml-flasken leveres i en æske.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis De ønsker yderligere oplysninger

om dette lægemiddel.

203095




Dechra