

CEVAZURIL® 50 mg/ml

Oral opløsning til pattegrise og kalve
Sospensione orale per suinetti e vitelli
Πόσιμο εναιώρημα για χοιρίδια και μόσχους
Toltrazuril



DK

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Santé Animale, 10 av. de La Ballastière, 33500 Libourne, Frankrig

Repræsentant:

Ceva Animal Health A/S, Porschevej 12, 7100 Vejle

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Cevazuril® 50 mg/ml, oral opløsning til pattegrise og kalve.

Toltrazuril

ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSTOFFER

1 ml indeholder: *Aktivt stof:* Toltrazuril 50 mg.

Hjælpestoffer: Natriumbenzoat (E211) 2,1 mg. Natriumpropionat (E281) 2,1 mg.

INDIKATIONER

Pattegrise:

Til forebyggelse af kliniske symptomer på coccidiose hos nyfødte pattegrise i besætninger, hvor diagnosen coccidiose forårsaget af *Isospora suis* er verificeret.

Kalve

Til forebyggelse af kliniske symptomer på coccidiose og til nedsættelse af coccidieudskillelse hos kvieopdræt, der forventes anvendt til udskiftning af malkekøer, der producerer mælk til human konsum, i besætninger hvor coccidiose forårsaget af *Eimeria bovis* eller *Eimeria zuernii* er verificeret.

KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes ved kendt overfølsomhed til aktivstoffet eller hjælpestofferne.

Kvæg (af miljømæssige årsager):

Må ikke anvendes til kalve, der vejer mere end 80 kg. Må ikke anvendes til fedekalve som f.eks. tyrekalve og kalve af kødkvæg. Yderligere oplysninger findes i afsnittet "Andre forholdsregler" og "Miljømæssige forhold".

BIVIRKNINGER

Ingen kendte. Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

DYREARTER

Svin (3-5 dage gamle pattegrise). Kvæg (kalve i malkekvægsbesætninger).

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVJE(E)

Til oral brug. Omrystes grundigt før brug.

Pattegrise: Til individuel behandling. Hver gris behandles oralt på dag 3-5 efter fødsel med en enkelt dosis på 20 mg toltrazuril/kg legemsvægt svarende til 0,4 ml oral suspension pr. kg legemsvægt. Behandling under sygdomsudbrud har begrænset effekt for den enkelte gris, idet der allerede er sket skade i tyndtarmen.

På grund af det lille volumen der kræves for at behandle individuelle spædgrise, anbefales at anvende doseringsudstyr med en doseringsnøjagtighed på 0,1 ml.

Kalve: Hver kalv bør behandles med en enkelt oral dosis på 15 mg toltrazuril pr. kg legemsvægt svarende til 3 ml oral opløsning pr. 10 kg legemsvægt. Ved behandling af en gruppe dyr af samme race og samme eller tilsvarende alder, skal dosering foretages efter det tungeste dyr i flokken. For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten fastslås så præcist som muligt. 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.

TILBAGEHOLDELSESTIDER

Slagtning: Svin (pattegrise): 77 døgn. Kvæg (kalve): 63 døgn.

Lægemidlet er ikke godkendt til brug i dyr, der producerer mælk til menneskeføde.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn. Dette veterinære lægemiddel må ikke anvendes efter udløbsdatoen, angivet på etiketten efter EXP. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i måneden. Holdbarhed efter første åbning af indre emballage: 6 måneder. Dette veterinære lægemiddel kræver ikke særlige opbevaringsforhold.

SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler for hver dyreart

Som ved alle antiparasitære lægemidler kan hyppig og gentagen brug af coccidiemidler fra samme gruppe medføre resistensudvikling. Det anbefales at behandle alle pattegrise i et kuld og alle kalve i hver boks. Hygiejniske tiltag kan reducere risikoen for coccidiose hos svin og kvæg. Det anbefales derfor, at forbedre de hygiejniske forhold løbende i de udsatte staldafsnit, især mht. rengøring og udtørring. For at ændre udviklingen af en etableret klinisk coccidiose, kan yderligere understøttende behandling være påkrævet for individuelle dyr, der allerede viser tegn på diarre. For at opnå maksimal udbytte bør pattegrise og kalve behandles før det forventede udbrud af kliniske symptomer opstår, dvs. i præpatensperioden.

Særlige forsigtighedsregler for dyret

Ingen kendte.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet

Ved kontakt med hud eller øjne vaskes straks med vand. Vask hænder efter brug.

ANDRE FORHOLDSREGLER

Den væsentligste metabolit af toltrazuril, toltrazurilsulfon (ponazuril), er vist at være både persistent (halveringstid > 1 år) og mobil i jorden og endvidere toksisk over for planter. For at forhindre eventuelle bivirkninger på planter og en mulig forurening af grundvandet, må gødning fra behandlede kalve ikke spredes på markerne uden en forudgående fortynding med gødning fra ubehandlet kvæg. Gødning fra behandlede kalve skal mindst fortyndes med 3 gange så meget gødning fra kvæg, der ikke er behandlet med toltrazuril før spredning på markerne.

Interaktioner

Ingen kendte. Der er ingen interaktion i forbindelse med behandling med jern.

Overdosis

Tre gange overdosering tolereres uden tegn på bivirkninger.

Uforlideligheder

Da der ikke foreligger undersøgelser af forlideligheder, må dette veterinære lægemiddel ikke blandes med andre veterinære lægemidler.

MILJØMÆSSIGE FORHOLD

Toltrazurils vigtigste metabolit, toltrazurilsulfon (ponazuril) er persistent (halveringstid > 1 år) og er en mobil forbindelse, som har en ugunstig effekt på både planternes spiring og vækst. På grund af ponazurils persistente egenskaber kan gentagen udspredding af gødning fra behandlede dyr føre til akkumulering i jorden og dermed udgøre en risiko for planterne. Akkumulering af ponazuril i jorden sammenholdt med stoffets mobilitet udgør også en risiko for nedsvivning i grundvandet. Se også afsnittet "Kontraindikationer" og "Særlig(e) advarsel/advarsler, om nødvendigt".

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

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

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

05/2018

ANDRE OPLYSNINGER

Pakningsstørrelser

Kartonæske med 1 stk. 100 ml flaske

Kartonæske med 1 stk. 250 ml flaske.

Beholder indeholdende 1 liter.

Beholder indeholdende 250 ml.

Alle pakningsstørrelser markedsføres ikke nødvendigvis.

Den seneste reviderede indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Salute Animale S.p.A., Via dei Valtorta 48, 20127 Milano, Italia

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Ceva Santé Animale, 10 av. de la Ballastière, 33500 Libourne, Francia.

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Cevazuril® 50 mg/ml, sospensione orale per suinetti e vitelli.

Toltrazuril.

INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni ml contiene:

Principio attivo: Toltrazuril: 50,0 mg.

Eccipienti: Benzoato di sodio (E211): 2,1 mg, Propionato di sodio (E281): 2,1 mg.

Sospensione bianca omogenea.

INDICAZIONI

Suinetti

Per la prevenzione dei sintomi clinici di coccidiosi in suinetti neonati in allevamenti con anamnesi di coccidiosi accertata sostenuta da *Isospora suis*.

Vitelli

Per la prevenzione dei sintomi clinici di coccidiosi e riduzione della diffusione dei coccidi in vitelli destinati alla rimonta di bovine che producono latte per il consumo umano (bovine da latte) in allevamenti con una dimostrata presenza di coccidiosi sostenuta da *Eimeria bovis* o *Eimeria zuernii*.

CONTROINDICAZIONI

Non usare in casi di ipersensibilità nota al principio attivo o a qualsiasi degli eccipienti.

Bovini (per motivazioni ambientali):

Non usare in vitelli di peso superiore a 80 kg di peso corporeo. Non utilizzare in allevamenti da ingrasso come vitelli o vitelloni da carne. Per maggiori informazioni, vedere paragrafi "Altre precauzioni" e "Proprietà ambientali".

REAZIONI AVVERSE

Nessuna conosciuta. Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questa etichetta/foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

SPECIE DI DESTINAZIONE

Suini (suinetti dell'età di 3-5 giorni). Bovini (vitelli in allevamenti di bovine da latte).

POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Uso orale. Agitare bene prima dell'uso.

Suinetti: Trattamento individuale. Ogni suinetto deve essere trattato tra il 3°- 5° giorno di vita con una singola dose per via orale di 20 mg toltrazuril/kg peso corporeo pari a 0,4 ml di sospensione orale per kg di peso corporeo. Il trattamento in corso di infestazione è di scarsa efficacia per il singolo suinetto a causa del danno già avvenuto del piccolo intestino. A causa del piccolo volume necessario al trattamento dei singoli suinetti, è raccomandato l'utilizzo di un dispositivo di dosaggio che consenta la somministrazione di una dose accurata pari a 0,1 ml.

Vitelli: Ogni vitello deve essere trattato con una singola dose per via orale pari a 15 mg toltrazuril/kg di peso corporeo corrispondente a 3 ml di sospensione orale per 10 kg di peso corporeo. Per il trattamento di un gruppo di animali della stessa razza e della stessa o simile età, il dosaggio dovrebbe essere adattato al peso dell'animale più pesante di questo gruppo. Allo scopo di assicurare la somministrazione di una dose corretta, il peso corporeo dovrebbe essere calcolato nel modo più accurato possibile.

TEMPO(I) DI ATTESA

Carne e visceri: Suini (suinetti): 77 giorni. Bovini (vitelli): 63 giorni.

Uso non autorizzato negli animali da latte destinato al consumo umano.

PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta dopo EXP. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese. Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: 6 mesi. Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Come per qualsiasi antiparassitario, l'uso frequente e ripetuto di antiprotozoari della stessa classe può portare allo sviluppo di resistenza. Si raccomanda di trattare tutti i suinetti della nidiate e tutti i vitelli nello stesso recinto. Misure igieniche possono ridurre il rischio di coccidiosi suina e bovina. Pertanto si raccomanda di migliorare in concomitanza le condizioni igieniche nell'allevamento interessato in particolar modo tenendolo asciutto e pulito. Per modificare il corso di un'infezione clinica accertata da coccidiosi in singoli animali che mostrano già sintomi diarroici può essere richiesta una terapia di supporto aggiuntiva. Allo scopo di ottenere il massimo beneficio, gli animali dovrebbero essere trattati prima della comparsa dei segni clinici attesi, cioè nel periodo di prepatenza.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Nessuna conosciuta.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Lavare immediatamente con acqua qualsiasi schizzo di prodotto dalla pelle e dagli occhi. Lavare le mani dopo la somministrazione del prodotto. Le persone con nota ipersensibilità a qualsiasi dei componenti devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Altre precauzioni

Il principale metabolita del toltrazuril, il toltrazuril sulfone (ponazuril), si è dimostrato essere sia persistente (emivita > di 1 anno) che mobile nel terreno e tossico per le piante. Per prevenire effetti negativi nelle piante e la possibile contaminazione delle acque di falda, le deiezioni dei vitelli trattati non devono essere sparse nei campi prima di essere diluite con quelle provenienti da bovini non trattati con toltrazuril. Prima di essere sparse nei campi, le deiezioni dei vitelli trattati devono essere diluite con quantità di almeno 3 volte superiori di deiezioni provenienti dai bovini non trattati con toltrazuril.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna conosciuta. Non c'è alcuna interazione in combinazione con integrazioni di ferro.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti)

Un sovradosaggio pari a tre volte la dose è ben tollerato senza segni clinici avversi.

Incompatibilità principali

In assenza di studi di compatibilità questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

Proprietà ambientali

Il metabolita del toltrazuril, il toltrazuril sulfone (ponazuril), è un composto persistente (emivita > di 1 anno) e mobile, con effetti negativi sia sulla nascita che sulla crescita delle piante. Data la caratteristica di persistenza del ponazuril, lo spargimento ripetuto delle deiezioni di animali trattati può portare ad un accumulo nel terreno e conseguentemente ad un rischio per le piante. L'accumulo nel terreno di ponazuril unito alla sua mobilità porta anche al rischio di contaminare l'acqua di falda. Vedere paragrafi "Controindicazioni" e "Altre precauzioni".

PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO: 09/2023

ALTRE INFORMAZIONI

Presentazioni: Scatola di cartone contenente una bottiglia da 100 ml.

Scatola di cartone contenente una bottiglia da 250 ml.

Bottiglia da 1 litro.

Bottiglia da 250 ml.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

EL

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

EL: Ceva Ελλάς Έπτε, Εθνάρχου Μακαρίου 34, 16341 Ηλιούπολη, τηλ. 210 985 1200

CY: Ceva Santé Animale, 10 av. de La Ballastière, 33500 Libourne, Γαλλία

Παραγωγός υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων:

Ceva Santé Animale, 10 av. de La Ballastière, 33500 Libourne, Γαλλία

Όνομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

Cevazuril® 50 mg/ml, πόσιμο εναιώρημα για χοιρίδια και μόσχους

Toltrazuril

Σύνθεση σε δραστικό συστατικό και άλλες ουσίες

1 ml περιέχει: Δραστικό συστατικό: Toltrazuril: 50 mg

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

Λευκό ομοιογενές εναιώρημα.

Ενδείξεις

Χοιρίδια

Πρόληψη των κλινικών συμπτωμάτων της κοκκιδίωσης σε νεογέννητα χοιρίδια εκτροφών με επιβεβαιωμένο ιστορικό κοκκιδίωσης από *Isoospora suis*.

Μόσχοι

Πρόληψη των κλινικών συμπτωμάτων της κοκκιδίωσης και μείωση της απέκκρισης των κοκκιδίων σε σταβλισμένους μόσχους αντικατάσταση αγελάδων που παράγουν γάλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο (αγελάδες γαλακτοπαραγωγής) εκτροφών με επιβεβαιωμένο ιστορικό κοκκιδίωσης από *Eimeria bovis* ή *Eimeria zuernii*.

Αντενδείξεις

Να μη χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις γνωστής υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

Βοοειδή (για περιβαλλοντικούς λόγους): Να μη χρησιμοποιείται σε μόσχους σωματικού βάρους μεγαλύτερου των 80 kg. Να μη χρησιμοποιείται σε ζώα πάχυνσης όπως μόσχοι γαλακτός ή μόσχοι κρεοπαραγωγής. Για περισσότερες πληροφορίες βλέπετε κεφάλαια «Άλλες προφυλάξεις» και «Περιβαλλοντικές ιδιότητες».

Ανεπιθύμητες ενέργειες

Καμία γνωστή. Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο Φύλλο Οδηγιών

Χρήσης ή αμφιβάλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικώς τον κτηνίατρό σας.

Είδη ζώων

Χοίροι (χοιρίδια ηλικίας 3-5 ημερών). Βοοειδή (μόσχοι σε μονάδες αγελάδων γαλακτοπαραγωγής).

Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδός χορήγησης

Χορήγηση από το στόμα. Ανακινήστε καλά πριν τη χρήση.

Χοιρίδια

Ατομική θεραπεία κάθε ζώου. Σε κάθε χοιρίδιο την 3η – 5η ημέρα της ζωής του να χορηγείται από το στόμα μια εφάπαξ δόση 20 mg tolτραζουρίλης / kg σ.β., ανταποκρινόμενη σε 0,4 ml πόσιμου εναιωρήματος ανά kg σ.β. Ατομική θεραπεία στην περίπτωση ύπαρξης ενεργού κοκκιδίωσης είναι περιορισμένης αξίας για το χοιρίδιο, λόγω της βλάβης που έχει ήδη υποστεί το λεπτό έντερο. Λόγω του μικρού όγκου που απαιτείται για την ατομική θεραπεία κάθε χοιριδίου, συνιστάται να χρησιμοποιείται δοσολογική συσκευή με ακρίβεια δόσης 0,1 ml.

Μόσχοι

Σε κάθε μόσχο να χορηγείται από το στόμα μια εφάπαξ δόση 15 mg tolτραζουρίλης / kg σ.β., ανταποκρινόμενη σε 3 ml πόσιμου εναιωρήματος ανά 10 kg σ.β. Για τη θεραπεία μιας ομάδας ζώων της ίδιας φυλής και ίδιας ή παρεμφερούς ηλικίας, θα πρέπει η δόση να υπολογίζεται σύμφωνα με το βαρύτερο ζώο της ομάδας. Για τη διασφάλιση της χορήγησης της σωστής δόσης, θα πρέπει το σωματικό βάρος να προσδιορίζεται με όσο το δυνατό μεγαλύτερη ακρίβεια.

Χρόνος αναμονής

Κρέας και εδώδιμοι ιστοί: Χοίροι (χοιρίδια): 77 ημέρες.

Βοοειδή (μόσχοι): 63 ημέρες.

Δεν είναι εγκεκριμένο το προϊόν για χρήση σε ζώα που παράγουν γάλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο.

Ειδικές συνθήκες διατήρησης

Να φυλάσσεται σε θέση την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά. Να μη χρησιμοποιείται μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα. Η ημερομηνία λήξης συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα. Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: 6 μήνες. Δεν απαιτούνται ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη.

Ειδικές προειδοποιήσεις

Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου

Όπως με κάθε αντιπαρασιτικό, συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση αντιπρωτοζωικών της ίδιας ομάδας μπορεί να οδηγήσει σε ανάπτυξη ανθεκτικότητας. Συνιστάται η θεραπεία να εφαρμόζεται σε όλα τα χοιρίδια μιας τοκετοομάδας και όλους τους μόσχους ενός διαμερίσματος. Μέτρα υγιεινής είναι δυνατό να μειώσουν τον κίνδυνο κοκκιδίωσης στους χοίρους και τα βοοειδή. Για το λόγο αυτό, συνιστάται επίσης η βελτίωση των συνθηκών υγιεινής της εκτροφής, ιδιαίτερως η καταπολέμηση της υγρασίας και η καθαριότητα. Για τη βελτίωση της πορείας μιας κλινικά εγκατεστημένης κοκκιδίωσης, δυνατό να απαιτηθεί επιπλέον υποστηρικτική θεραπεία ατομικά σε κάθε ζώο που ήδη παρουσιάζει συμπτώματα διάρροιας. Για την επίτευξη του μέγιστου οφέλους, τα ζώα να θεραπεύονται πριν την αναμενόμενη εκδήλωση των κλινικών συμπτωμάτων, δηλ. στην περίοδο επώασης.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση σε ζώα: Καμία γνωστή.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα

Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα ή τα μάτια ξεπλύνετε αμέσως με νερό. Πλύνετε τα χέρια μετά τη χορήγηση του προϊόντος. Ατομα με γνωστή υπερευαισθησία σε κάποιο από τα συστατικά να αποφεύγουν την επαφή με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Άλλες προφυλάξεις

Έχει αποδειχθεί ότι ο κύριος μεταβολίτης της tolτραζουρίλης, η tolτραζουρίλη σουλφόνη (ronazuril), έχει μακροχρόνια υπολείμματα (χρόνος ημίσειας ζωής > 1 χρόνος) και κινητικότητα στο έδαφος και είναι τοξικός για τα φυτά. Για να προληφθεί οποιαδήποτε ανεπιθύμητη επίδραση στα φυτά και πιθανή μόλυνση των υπόγειων υδάτων, η κοπριά των μόσχων που λαμβάνουν θεραπεία δεν πρέπει να διασκορπίζεται στο έδαφος χωρίς να αραιωθεί προηγουμένως με κοπριά βοοειδών που δεν λαμβάνουν θεραπεία με tolτραζουρίλη. Η κοπριά μόσχων που λαμβάνουν θεραπεία, πριν διασκορπιστεί στο έδαφος, πρέπει να αραιώνεται με τουλάχιστον 3πλάσια ποσότητα κοπριάς βοοειδών που δεν λαμβάνουν θεραπεία με tolτραζουρίλη.

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης: Καμία γνωστή. Δεν υπάρχει αλληλεπίδραση όταν συνδυάζεται με συμπληρώματα σιδήρου.

Υπερδοσολογία: Δόση τριπλάσια της συνιστώμενης είναι καλά ανεκτή χωρίς ανεπιθύμητες ενέργειες.

Ασυμβατότητες: Λόγω απουσίας μελετών συμβατότητας να μην αναμειγνύεται με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα.

Περιβαλλοντικές ιδιότητες: Ο μεταβολίτης της tolτραζουρίλης, η tolτραζουρίλη σουλφόνη (ronazuril), είναι ένωση με μακροχρόνια υπολείμματα (χρόνος ημίσειας ζωής > 1 χρόνος) και κινητικότητα στο έδαφος και έχει ανεπιθύμητες επιδράσεις τόσο στην ανάπτυξη όσο και στη βλάστηση των φυτών. Δεδομένων των υπολειμμάτων του ronazuril, ο επαναλαμβανόμενος διασκορπισμός κοπριάς ζώων που θεραπεύονται μπορεί να οδηγήσει σε συσσώρευση στο έδαφος και συνεπώς σε κίνδυνο για τα φυτά. Η συσσώρευση του ronazuril στο έδαφος σε συνδυασμό με την κινητικότητά οδηγεί, επίσης, σε κίνδυνο έκπλυσης στα υπόγεια ύδατα. Βλέπετε κεφάλαια «Αντενδείξεις» και «Άλλες προφυλάξεις».

Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος, εάν υπάρχουν

Αχρησιμοποίητο φαρμακευτικό προϊόν ή άχρηστα υλικά που προέρχονται από τη χρήση του να απορρίπτονται σύμφωνα με την ισχύουσα εθνική νομοθεσία.

Ημερομηνία της τελευταίας έγκρισης του φύλλου οδηγιών χρήσεως: 05/2018

Άλλες πληροφορίες

Συσκευασία

Φιάλη 100 ml, ή 250 ml σε χάρτινο κουτί. Φιάλη 1 L. Φιάλη 250 ml.

Δυνατό να μη βρίσκονται στην αγορά όλες οι συσκευασίες.