

PROSPECT**1. Denumirea medicamentului de uz veterinar****REEFCOX**

Anticoccidian, soluție orală

2. Compoziție

Fiecare ml conține:

Substanța activă:

Toltrazuril..... 25 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a medicamentului de uz veterinar
Triethanolamine	250 mg
Dimethyl sulfoxide (DMSO)	50 ng
N-Methyl pyrrolidone (NMP-1)	100 mg
Propylene glycol	Până la 1 ml

3. Specii țintă

Păsări

4. Indicații de utilizare

REEFCOX conține substanța activă Toltrazuril care este foarte efektiv în tratamentul și profilaxia coccidiozei cauzate de diverse specii de Emerii la păsări ca: E. acervulina, E. brunetti, E. maxima, E. tenella și E. necatrix.

5. Contraindicații

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. Atenționări specialeAtenționări speciale:

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea medicamentului în afara instrucțiunilor din RCM poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

La utilizarea medicamentului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind medicamente de uz veterinar anticoccidiene.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la Toltrazuril trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

Păsări ouătoare:

Contraindicat găinilor ouătoare.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Reefcox nu interferă cu dezvoltarea imunității împotriva coccidiozei.

Supradozare:

Se va respecta doza recomandată.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Fiind un produs anticoccidian, utilizarea prelungită poate conduce la dezvoltarea de tulpini rezistente.

Incompatibilități majore:

În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

7. Evenimente adverse

La păsări reacțiile adverse sunt rare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Se administrează pe cale orală cu apă de băut.

Păsări:

200 ml/200 l apa de băut timp de 2 zile consecutiv.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Apa de băut medicamentată trebuie proaspăt preparată la fiecare 24 de ore.

10. Perioade de așteptare

Carne de la păsările tratate nu va fi utilizată în consumul uman 14 zile de la ultima administrare.

Nu se utilizează la păsări de la care se obțin ouă destinate consumului uman.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperaturi mai ridicate de 30 °C.

A se păstra la loc uscat și ferit de lumină.

Termen de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani

Termen de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 60 de zile

Termen de valabilitate după dizolvarea în apă: a se folosi timp de 24 ore.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

230021

Flacoane de plastic: 100ml, 250ml, 500ml, 1 litru, 5 litri.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

04/2025

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

REEFCO, Al Reef Company for Manufacturing Veterinary Drugs & Agrochemicals, IORDANIA, Irbid – Al hassan Industrial Estate, Tel. 0096227395106, info@reef-co.com

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova

SRL Sumagrovvet Prim,
mun. Chișinău, str. Muncești 293 B,
e-mail: info@sumagro.md,
tel. 079458824

17. Alte informații

Codul ATCvet: QP51AJ01

