

PROSPECTUL**1. Denumirea medicamentului de uz veterinar****REEFCOX 5%****2. Compoziție**

Fiecare ml conține:

Substanța activă:

Toltrazuril..... 50 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
benzoat de sodiu
acid citric
xantan
propilenglicol
apă purificată

Anticoccidian. Suspensie orală

3. Specii țintă

Bovine, ovine, porcine.

4. Indicații de utilizare

REEFCOX conține substanța activă Toltrazuril care este foarte efektiv în tratamentul și profilaxia coccidiozei la miei, viței și puii. Reefcox 5% este efektiv împotriva *Eimeria arloingi*, *Eimeria scabra*, *Eimeria guevarai* și altor specii de coccidii la puii în stadii parazitare de dezvoltare a celulei.

5. Contraindicații

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

6. Atenționări specialeAtenționări speciale:

Ca la toate produsele antiparazitare, utilizarea frecventă și repetată de antiprotozoare din aceeași clasă poate duce la dezvoltarea rezistenței.

Dacă există rezistența, trebuie luată în considerare utilizarea unui alt antiprotozoar din altă clasă și cu un mecanism de acțiune diferit.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu este cazul.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

A se evita contactul medicamentului de uz veterinar cu pielea și ochii. În caz de contact accidental cu pielea sau cu ochii sau scurgeri pe piele, spălați imediat cu apă.

Nu mâncați, nu consumați băuturi și nu fumați în timpul utilizării medicamentului de uz veterinar.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Pentru a preveni orice efecte adverse asupra plantelor și posibila contaminare a apelor subterane, dejecțiile de la animalele tratate nu trebuie să se răspândească în sol fără a fi diluate preventiv cu dejecțiile de la cele netratate.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Nu este cazul.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar sau alte forme de interacțiune:

REEFCOX 5%, suspensie orală poate fi folosită în combinație cu produsele ce conțin fier și antibiotice.

Supradozare:

Dozele mai mari de trei ori decât doza recomandată au fost bine tolerate.

Incompatibilități majore:

Nu se cunosc.

7. Evenimente adverse

Nu sunt.

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: mvnnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

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

Medicamentul se administrează individual pe cale orală.

Fiecare animal trebuie tratat la a 3-4-a zi de viață cu o singură administrare orală de 20 mg toltrazuril/kg greutate corporală echivalent cu 0,4 ml de Reefcox 5%.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Înainte de administrare agitați bine.

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

10. Perioade de așteptare

Bovine - 63 zile, ovine - 42 zile, porcine – 91 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.



11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se depozita la o temperatură sub 25° C.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

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

190001

Natura ambalajului

Flacoane de polietilenă de înaltă densitate de 250 ml și 1000 ml, cu capac.

Flaconul de 250 ml este ambalat în cutie de carton.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

08/2025

16. Date de contact

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

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 Sum Agro Service, mun. Chișinău, str. Feredeului 12, tel.: 022-276-062

e-mail: info@sumagro.md

17. Alte informații

Codul ATCvet: QP51AJ01

