

BAYCOX® 5 %



Coccidícida
Suspensión oral



COMPOSICIÓN: Cada ml contiene:

Toltrazuril (1-[3-metil-4(4'-trifluorometiltiofenoxi)fenil]-3-metil-1,3,5-triazina-2-4-6- (1H,3H,5H) Trionina50 mg
Excipientes c.s.p. 1 ml

INDICACIONES:

EN PORCINOS: Para el control y tratamiento de signos clínicos de coccidiosis en lechones neonatales causada por *Isospora suis*.

EN TERNEROS: Para el control y tratamiento de signos clínicos de coccidiosis causada por *Eimeria bovis*, *Eimeria zuernii* y *Eimeria alabamensis*.

RECOMENDACIONES DE USO: Está recomendado para la prevención y el tratamiento de la coccidiosis en animales jóvenes. Para un mejor resultado los animales deben ser medicados de manera preventiva antes de que se presenten los signos clínicos. En la práctica se recomienda que los cerdos sean tratados entre los días 3 - 5 después del nacimiento. En terneros se recomienda hacer tratamiento antes de reagrupar los terneros. Este esquema de tratamiento preventivo permite proteger el intestino de la infección y disminuye la liberación de ooquistes al ambiente. En el caso de tratamientos clínicos de diarreas, se recomienda previamente confirmación diagnóstica de la presencia de coccidios en las heces.

DOSIFICACIÓN Y MODO DE ADMINISTRACIÓN:

AGITAR BIEN ANTES DE USAR.

El tratamiento debe realizarse en forma individual.

Porcinos: Cada lechón debe ser tratado en el día 3 - 5 de vida con una dosis oral única de 20 mg de toltrazuril/kg de peso equivalente a 0,4 ml de suspensión oral por kilo de peso.

Terneros de hasta 9 meses: Cada ternero debe ser tratado con una dosis oral única de 15 mg de toltrazuril/kg de peso equivalente a 3,0 ml de suspensión oral por 10 kilos de peso. Para obtener un máximo beneficio, los animales deberían ser tratados antes de la aparición de signos clínicos.

CONTRAINDICACIONES: Efectos secundarios: No se han descrito.

INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS: No se han descrito.

SOBREDOSIS: No se han descrito. Una sobredosis de tres veces es bien tolerada por lechones y terneros sanos.

PRECAUCIONES: Después de abierto el envase para la primera administración, usar el producto dentro de 3 meses. Descartar el material sin usar después de este periodo de tiempo.

Precauciones especiales para desechar los productos no utilizados o los residuos: Cualquier medicamento veterinario no utilizado o residuo derivado de este medicamento veterinario debe desecharse según las normativas locales.

En caso de derrame del producto en humanos, sobre la piel y ojos, lavar dichas superficies con abundante agua.

Venta bajo receta/prescripción del Médico Veterinario.

TIEMPO DE RETIRO: Los animales tratados no deben sacrificarse para consumo humano hasta:

Cerdos: 77 días

Bovinos: 63 días después de finalizado el tratamiento. No administrar a vacas en producción de leche para el consumo humano.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: Consérvese entre

15°C y 30°C, en un lugar seco, protegido de los rayos directos del sol y donde no se contamine con olores fuertes.

MATERIAL DE EMPAQUE: Caja de cartón blanca, con 1 frasco plástico.

Presentación de 250 ml tiene tapa dispensadora, el de 500 ml tiene tapa de rosca.

CONCEPTO TOXICOLÓGICO: No Aplica.

VIDA ÚTIL: 60 meses.

PRESENTACIONES:

Caja x 1 frasco x 250 ml

Caja x 1 frasco x 500 ml

REGISTRO: 3A4-11996-AGROCALIDAD.

FABRICADO POR: BAYER KVP PHARMA - ALEMANIA

DISTRIBUIDO POR: ELANCO