



**ES**  
**Nombre o razón social y domicilio o sede social del titular de la autorización de comercialización y del fabricante responsable de la liberación de los lotes, en caso de que sean diferentes**  
**Título de la autorización de comercialización:**  
Bayer Animal Health GmbH  
51363 Leverkusen, Alemania

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**  
Produb Pharma BV  
Raamsdonksveer  
4941 SJ  
Países Bajos

**Denominación del medicamento veterinario**  
Baycox Iron 36 mg/ml + 182 mg/ml suspensión inyectable para leches  
toltrazuril / hierro (III) (como gpletoferón)

**Composición cuantitativa y cualitativa de las sustancias activas y otras sustancias**  
Cada ml contiene:  
**Sustancias activas:**  
Toltrazuril 36,4 mg  
Hierro (III) 182 mg  
Como gpletoferón 404,7 mg  
**Excipientes:**  
Fend 5 mg  
Suspensión ligeramente viscosa de color marrón oscuro.

**Indicaciones de uso**  
Para la prevención concomitante de los signos clínicos de coccidiosis (tales como diarrea) en lechones neonatos de explantaciones con antecedente confirmado de coccidiosis causada por *Cystosporas* spp. y de la anemia ferropénica.

**Contraindicaciones**  
No usar en lechones en los que se sospeche una carencia de vitamina E y/o selenio.

**Reacciones adversas**  
Puede observarse una decoloración del tejido y/o una ligera hinchazón frecuentemente, en el lugar de la inyección, ambas transitorias. Pueden producirse reacciones anafilácticas en raras ocasiones.

Se han notificado muertes en lechones, en raras ocasiones, después de la administración de inyecciones de hierro parenteral. Dichas muertes se asocian con factores genéticos o carencias de vitamina E y/o selenio.

Se han notificado muertes de lechones que se han atribuido a una mayor susceptibilidad a la infección debido a bloqueo temporal del sistema reticuloendotelial.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados)

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

**Especies de destino**  
Porcino (lechones de 48 a 72 horas después del nacimiento).

**Posología para cada especie, modo y vía de administración**  
Va intramuscular.

Agitar bien antes de usar hasta que la suspensión sea visualmente homogénea y no quede remanente de producto adherido al (fondo del) vial de vidrio.

El medicamento veterinario debe administrarse a los lechones entre 48 y 72 horas después de nacer, con una sola inyección intramuscular de 20 mg de toltrazuril/kg de peso vivo y 100 mg de hierro (como complejo gpletoferón)/kg de peso vivo, lo que corresponde a un volumen de dosis de 0,55 ml/kg de peso vivo.

Para garantizar la administración de la dosis correcta, se deberá determinar el peso de los lechones lo más exactamente posible.

Debe utilizarse una aguja de calibre 21G para cada lechón. El lugar de inyección de preferencia es la zona del cuello (véase la ilustración a continuación).

**Instrucciones para una correcta administración**



El lapso de goma del vial se puede perforar hasta 30 veces con seguridad. Cuando se administre el medicamento a un grupo de animales, ponga una aguja de extracción en el lapso del vial para evitar tener que perforarlo en repetidas ocasiones. Una vez finalizada la administración, retire la aguja de extracción. Cuando se administre el medicamento a grupos más grandes de animales, se recomienda utilizar un dispositivo de dosificación múltiple (con equipo de extracción de aire). El dispositivo en el dispositivo debe ajustarse de acuerdo al peso de los lechones antes de la inyección.

**Tiempo de espera**  
Came: 53 días.

**Precauciones especiales de conservación**  
Mantener fuera de la vista y al alcance de los niños. Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación. No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y el vial después de "CAD". La fecha de caducidad se refiere al día del mes y al día del mes. Período de validez después de abierto el envase: 28 días.

**Advertencias especiales**  
**Advertencias especiales para cada especie-alm:**  
Los lechones neonatos pueden experimentar signos clínicos similares a los debidos a la coccidiosis (tales como diarrea) por numerosos motivos (p. ej., otros patógenos, estrés). Si se observan signos clínicos en los dos semanas posteriores a la administración del medicamento, contacte con su veterinario para obtener un diagnóstico diferencial adecuado. El uso frecuente y repetido de antiprotistas de la misma clase puede dar lugar al desarrollo de resistencias. Se recomienda administrar el medicamento a todos los lechones de la camada. Una vez que los signos clínicos de la coccidiosis sean evidentes, ya se habrán producido daños en el intestino delgado. Por lo tanto, el medicamento debe administrarse a todos los animales antes del inicio previsto de los signos clínicos, es decir, en el momento de preparación. Las medidas higiénicas pueden reducir el riesgo de coccidiosis porcina. Por lo tanto, se recomienda mejorar simultáneamente las condiciones de higiene en la explotación afectada, en especial mediante el aumento de la seguridad y la limpieza. Este medicamento no está recomendado para el uso en lechones que pesen menos de 0,9 kg.

**Precauciones especiales para su uso en animales:**  
El producto no debe administrarse más de una vez. Este medicamento veterinario debe utilizarse únicamente cuando se haya confirmado históricamente la presencia de *Cystosporas* spp en la explotación. El veterinario responsable debe tener en cuenta los resultados de los exámenes clínicos y/o análisis de muestras fecales y/o hallazgos histológicos que confirmaron la presencia de *C. suis* en un episodio previo de infección en la explotación.

No está recomendado el uso del medicamento veterinario en lechones que pesen menos de 0,9 kg, ya que la eficacia y la seguridad del medicamento no han sido evaluadas en lechones tan pequeños.

**Precauciones especiales que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:**

Este medicamento contiene hierro (como complejo gpletoferón) que se ha asociado con reacciones anafilácticas después de la inyección. Las personas con hipersensibilidad conocida al hierro (como complejo gpletoferón) deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

La autorinyección accidental puede causar efectos adversos. Es necesario extremar las precauciones para evitar autorinyecciones accidentales. En caso de autorinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Este producto puede ser perjudicial para el feto. Las mujeres embarazadas y las mujeres con intención de concebir deben evitar el contacto con el medicamento veterinario, especialmente la autorinyección accidental.

Lávese las manos después de su uso y/o derrame.  
**Gestación y lactancia:**  
No procede.

**Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:**  
Ninguna conocida.

**Observación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):**  
Se evaluó la tolerancia del medicamento veterinario tras una administración intramuscular única de hasta 5 veces la dosis recomendada, así como después de administraciones repetidas.

Ni la administración intramuscular única de 5 veces la dosis recomendada, ni 3 de administraciones repetidas de la dosis recomendada, causaron efectos adversos sistémicos o anomalías agudas observadas en el lugar de inyección local.

Después de la 2ª o 3ª administración de 3 veces la dosis recomendada, se observaron signos clínicos como apatía, disnea, temperaturas rectales elevadas, enrojecimiento de la piel, ataxia y/o eventos adversos en extremidades o articulaciones (tales como poliartitis). En algunos casos (n=13 de n=29 animales tratados varias veces con 3 veces la dosis recomendada) esto resultó en la muerte de los animales. Estos hallazgos se deben, presumiblemente, a una sobrecarga de hierro.

Los niveles de saturación de transferrina-hierro pueden dar lugar a un aumento de la susceptibilidad a las infecciones bacterianas (sistémicas), dolor y reacciones inflamatorias, así como a la formación de abscesos en el lugar de la inyección. Puede producirse una decoloración persistente del tejido muscular en el lugar de la inyección.

Después de una sobredosis, puede producirse una intoxicación yodúrica que puede causar los siguientes signos clínicos: palidez de mucosas, gastroenteritis hemorrágica, vómitos, taquicardia, hipotensión, disnea, edema en las extremidades, cojera, ataxia, letargia y muerte.

En caso de sobredosis se pueden utilizar medidas de apoyo, como la administración de quelantes (p. ej., deferoxamina).

**Incompatibilidades:**  
En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

**Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos devueltos de su uso**  
Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

**Fecha en que fue aprobado el prospecto por última vez**  
Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu>).

**Información adicional**  
**Formato:**  
Caja de cartón con 1 vial de 100 ml.  
Desean saber más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

**España**  
Bayer Animal Health, S.L.  
Av. Bar Llobregat, 3-5  
ES-08070 Sant Joan Despí (Barcelona)  
Tel: +34 93 4956500

**PT** **FOLHETO INFORMATIVO**  
**Nome e endereço do titular da autorização de introdução no mercado e do titular da autorização de fabrico responsável pela libertação do lote**  
**Título da autorização de introdução no mercado:**  
Bayer Animal Health GmbH  
51363 Leverkusen, Alemanha

**Fabricante responsável pela libertação dos lotes:**  
Produb Pharma BV  
Raamsdonksveer  
4941 SJ  
Países Baixos

**Nome do medicamento veterinário**  
Baycox Iron 36 mg/ml + 182 mg/ml suspensão inyectable para leites  
toltrazuril / Fe (III) (como gpletoferón)

**Descrição das substâncias ativas e outras substâncias**  
Cada ml contém:  
**Sustâncias ativas:**  
Toltrazuril 36,4 mg  
Ferro (III) 182 mg  
Como gpletoferón 404,7 mg  
**Excipientes:**  
Fend 5 mg  
Suspensão castanho-escura, ligeiramente viscosa.

**Indicações**  
Para a prevenção concomitante dos sinais clínicos de coccidiose (tais como diarreia) em leitões recém-nascidos, em explorações com um histórico confirmado de coccidiose causada por *Cystosporas* spp. e de anemia por deficiência de ferro.

**Contraindicações**  
Não administrar a leitões com suspeita de sofrerem de deficiência de vitamina E e/ou selénio.

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a algum dos excipientes.

**Reações adversas**  
Pode ser observado, frequentemente, uma decoloração transitória do tecido e/ou um ligeiro inchaço no local da injeção. Podem ocorrer, raramente, reações anafiláticas.

Após a administração de preparações parentéricas de ferro foram relatadas, raramente, mortes em leitões. Estas mortes foram associadas a faturas genéticas ou deficiência de vitamina E e/ou selénio. Foram relatadas mortes de leitões que foram atribuídas a um aumento da susceptibilidade a infeção devido ao bloqueio temporário do sistema reticuloendotelial.

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:  
- Muito frequente (mais de 1 animal apresentando eventos) adversos) em 10 000 animais tratados)  
- Freqüente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)  
- Pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados)  
- Rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados)  
- Muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo casos isolados).

Caso detecte quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz informe o seu médico veterinário.

**Especie-alm**  
Suínos (leitões com 48 a 72 horas de vida).

**Dosagem em função da espécie, via e modo de administração**  
Va intramuscular.  
Agitar bem antes de usar até que seja obtida uma suspensão visualmente homogénea e não exista produto residual colado (na parte inferior) ao frasco de vidro.

O medicamento veterinário deve ser administrado a leitões entre as 48 a 72 horas após o nascimento com uma injeção intramuscular única de 20 mg de toltrazuril/kg de peso corporal e 100 mg de ferro (na forma de complexo de gpletoferón)/kg de peso corporal, equivalente a um volume de dose de 0,55 ml/kg de peso corporal.

Para garantir a dosagem correta, o peso corporal dos leitões deve ser determinado da forma mais exata possível.

Não deve ser injetado com uma nova agulha de calibre 21. O local preferencial da injeção é a zona do pescoço (ver ilustração abaixo).

**Instruções com vista a uma utilização correta**



A tampa de borracha pode ser perfurada em segurança até 30 vezes.

Ao administrar o medicamento veterinário a um grupo de animais, usar uma agulha de extracção colada na tampa do frasco para evitar a perfuração excessiva desta. A agulha de extracção deve ser removida após a administração.

Ao administrar o medicamento veterinário a grandes grupos de animais, é recomendado um dispositivo de injeção múltiplo (com um sistema de extracção e vial). O dispositivo deve ser ajustado de acordo com o peso dos leitões antes da injeção.

**Intervalo de segurança**  
Came e vísceras: 53 dias.

**Precauciones especiales de conservación**  
Mantener fuera de la vista y al alcance das crianças. Este medicamento veterinario não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação. Não utilizar depois da data de validade indicada no frasco e no caixa, depois de "CAD". A validade refere-se ao último dia do mês. Prazo de validade após a primeira abertura do frasco: 28 dias.

**Advertências especiais**  
**Advertências especiais para cada espécie-alm:**  
Os leitões recém-nascidos podem apresentar sinais clínicos semelhantes aos causados por coccidiose (tais como diarreia) por numerosas razões (p. ex., outros patógenos, stress). Se os sinais clínicos forem observados nas duas semanas seguintes à administração do medicamento veterinário, contacte o seu médico veterinário para obter un diagnóstico diferencial adequado. A administração frequente e repetida de antiprotistas da mesma classe pode desenvolver resistências. É recomendado administrar o medicamento veterinário a todos os leitões de uma ninhada. Uma vez evidentes os sinais clínicos de coccidiose, já ocorreram lesões no intestino delgado. Assim, o medicamento veterinário deve ser administrado a todos os animais antes do início previsto de sinais clínicos, ou seja, no período pré-sintomático. Medidas de higiene podem reduzir o risco de coccidiose suína. Assim, é recomendado melhorar em simultâneo as condições de higiene na exploração em questão, sobretudo através de uma maior limpeza e sacagem. A administração do medicamento veterinário não é recomendada a leitões com peso inferior a 0,9 kg.

**Precauciones especiales para a utilização em animais:**  
O medicamento veterinário apenas deve ser administrado uma única vez. Administrar este medicamento veterinário apenas quando *Cystosporas* spp foi historicamente confirmado numa exploração. O médico veterinário responsável deve ter em conta os resultados de exames clínicos e/ou análises de amostras de fezes e/ou achados histológicos, que confirmam a presença de *C. suis* num episódio anterior de infeção na exploração. Não é recomendada a administração do medicamento veterinário a leitões com peso inferior a 0,9 kg, já que a eficácia e segurança do medicamento veterinário não foi determinada em leitões tão pequenos.

**Precauciones especiales a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:**  
Este medicamento veterinário contém ferro (na forma de complexo de gpletoferón), que tem sido associado a reações anafiláticas após a injeção.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida a ferro (na forma de complexo de gpletoferón) devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

A autorinyección accidental pode causar efeitos adversos. Devem ser adotadas precauções especiais para evitar a autorinyección accidental. Em caso de autorinyección accidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo do produto.

Este medicamento veterinário pode causar efeitos adversos sistémicos em mulheres grávidas ou que estejam engravidando. Evite o contacto com o medicamento veterinário, especialmente a autorinyección accidental. Lavar as mãos após a utilização o/ou derrame acidental.

**Gestação e lactação:**  
Não aplicável.

**Interacções medicamentosas e outras formas de interacção:**  
Nenhuma conhecida.

**Observações (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos):**  
A tolerância do medicamento veterinário foi avaliada após uma administração intramuscular única de até 5 vezes a dose recomendada, bem como após administrações repetidas.

Ni a administração intramuscular única de 5 vezes a dose recomendada, ou 3 de administrações repetidas de dose recomendada, não causaram efeitos adversos sistémicos nem a observação de anomalias ao nível do local de injeção.

Após a 2ª ou 3ª administração de 3 vezes a dose recomendada, foram observados sinais clínicos como apatia, dispnéia, temperaturas rectais elevadas, vermelhidão da pele, ataxia, e/ou eventos adversos nas patas ou articulações (tales como poliartite). Em alguns casos (n=13 de n=29 animais tratados várias vezes com 3 vezes a dose terapêutica recomendada), isto resultou na morte dos animais. Estas observações são presumivelmente devido à sobrecarga do ferro.

Os níveis de saturação de transferrina-ferro podem levar a um aumento da susceptibilidade a infeções bacterianas (sistémicas), dor, reações inflamatorias assim como a formação de abscessos no local de injeção.

Podem ocorrer decoloração persistente do tecido muscular no local da injeção. Após uma sobredosagem, pode ocorrer envenenamento iodúrico com os seguintes sinais clínicos: membranas mucosas pálidas, gastroenterite hemorrágica, vómitos, taquicardia, hipotensão, dispnéia, edema dos membros, claudicação, coxíque, letargia e morte.

Em caso de sobredosagem, podem ser utilizadas medidas de suporte tais como a administração de agentes quelantes (p. ex., deferoxamina).

**Incompatibilidades conhecidas:**  
Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros medicamentos veterinários.

**Precauciones especiales de eliminación do medicamento não utilizado ou dos seus desperdícios**  
Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacéutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários. Estas medidas contribuem para a proteção do ambiente.

**Data da última aprovação do folheto informativo**  
05/2019

Encontrará informação detalhada sobre este medicamento veterinário na página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu>).

**Outras informações**  
**Apresentações:**  
Caja de cartón con 1 frasco de 100 ml.

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, queira contactar o representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado.

**Portugal**  
Bayer Portugal, Lda  
Rua da Quinta do Pinheiro, 5  
PT-2040030 Camanide  
Tel: +351 21 4172121

**GR**  
**Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας και του κατόχου της άδειας παρασκευής που είναι υπεύθυνος για την αποδέσμευση παρτίδων, ανώνυμο ή/και εισηφορικό κέντρο της άδειας κυκλοφορίας:**  
Bayer Animal Health GmbH  
51363 Leverkusen, Germany

**Προσωπικός υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων:**  
Produb Pharma BV  
Raamsdonksveer  
4941 SJ  
Netherlands

**Όνομα του κτηνιατρικού/φαρμακείου προϊόντος**  
Baycox Iron 36 mg/ml + 182 mg/ml ενδομυϊκό εναιώρημα για χοίρια.  
toltrazuril / οξύς (III) (ως gpletoferón)

**Σύνθεση σε ερωτική(ε) ουσία(ε) και άλλα συστατικά**  
Κόξιλ ml περιέχει:  
**Δραστικό συστατικό:**  
Toltrazuril 36,4 mg/ml  
Σίδηρος (III) 182 mg/ml  
ως gpletoferón 404,7 mg

**Έξοδος:**  
Fendol 5 mg  
Ελαφρώς παχυνμένο σκούρο κόκκινο εναιώρημα

**Τυφώσεως:**  
Για τη ταυτόχρονη πρόληψη των κλινικών συμπτωμάτων της κοκκιδίωσης (ήπιος διάρροια), στο κτηνιατρικό φάρμακο διασποράται με επιβεβαιωμένες παρτίδες κοκκιδίων από *Cystosporas* spp και η πρόληψη της σπορίωσης από *E. coli*.

**Ανεπιθύμητες ενέργειες**  
Παράδοξα απορρομητικά του ιστού ή/και ελαφρά διόγκωση μπορεί να παρατηρηθεί σπάνια στο σημείο της ένεσης. Αναφυλακτικές αντιδράσεις μπορεί να εμφανιστούν σπάνια.

Όπου έχουν αναφερθεί θάνατοι σε χοίρια μετά τη χορήγηση παραδοσιακών ενδομυϊκών οξέων. Αυτά ο θάνατος έχουν αναπτυχθεί με γενετικές παραπονοχές ή ανεπάρκεια βιταμίνης E ή/και σεληνίου. Έχουν αναφερθεί θάνατοι χοίριων, οι οποίοι έχουν αποδοθεί σε αδήλητη ενδομυϊκή ένεση ή/και προσωρινή φρίξη ή/και δικτυοεμβολισμικό σύνδρομο.

Η συχνότητα των συμπτωμάτων σπάνια καθορίζεται ως ακολούθως:  
- πολύ συχνή (περισσότερο από 1 στα 10 άτομα παρασκευάζονται ανεπιθύμητες ενέργειες κατά τη διάρκεια της θεραπείας)  
- συχνή (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 για στα 100 υποθετικά άτομα)  
- μερική (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 για στα 1000 υποθετικά άτομα)

- σπάνια (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 για στα 10.000 υποθετικά άτομα)  
- πολύ σπάνια (λιγότερο από 1 στα 10.000 υποθετικά άτομα)

Εάν παρατηρήσει οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα κι αν δεν αναφέρεται στο ενοχολόγιο Φάρμακα Οδηγών Χρήσης ή συμβαδίσει για την αποκατάσταση του φάρμακου, παρακαλούμε να ενημερώσετε σχετικά το κτηνιατρικό σας.

**Είδη χοίρων**  
Λοιπόν (χοίρια 48 έως 72 ώρες μετά τη γέννη).

**Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπο και οξέ(ε) χορήγησης**  
Ενδομυϊκή χορήγηση.  
Ανακατέψτε καλά πριν από τη χορήγηση. Εάν οι χοιρικοί είναι ανομογενώς εναιώρημα και κανένα από τα μέρη των προϊόντων δεν παραμένει προσκολλημένο (στο κάτω μέρος) του γυάλινου φιαλιδίου.

Το κτηνιατρικό φάρμακο προϊόν θα πρέπει να χορηγείται σε χοίρια εντός 48 έως 72 ωρών μετά τη γέννη, με μια εφάπαξ ενδομυϊκή ένεση των 20 mg toltrazuril/kg και εναιώρημα βάρους 100 mg οξύ(ε) (ως gpletoferón)/kg οξυμιακού βάρους, το οποίο αντιστοιχεί σε ένα βόξος 0,55 ml/kg οξυμιακού βάρους.

Για να εξασφαλιστεί η σωστή δοσολογία, το οξυμιακό βόξος του χοιριού θα πρέπει να προσδιορίζεται στο να είναι ομογενώς εναιώρημα.

Κατά τη χορήγηση του προϊόντος, τοποθετήστε στο μαστό του φιαλιδίου βελόνη διάτρησης μπίνας. Η βελόνη διάτρησης μπίνας πρέπει να αφαιρεθεί μετά τη χορήγηση. Όταν χορηγείται το προϊόν σε μεγαλύτερες οξέ(ε), είναι αναπόφευκτο η χορήγηση υπερτασμοειδούς κίονα διασποράς (με σκουριά ερωτική με εξάρτηση). Ο κτηνιατρικός της σκουριάς θα πρέπει να ρυθμίζεται σύμφωνα με το βόξος των χοιριών πριν από τη χορήγηση.



Το ελαστικό μάρτι του φιαλιδίου μπορεί να τυρμηθεί με σφραγίδα μάρτι και 30 φορές.

Όταν χορηγείται το προϊόν σε ομάδα ζώων, για να αποφευχθεί η υπερβολική διάτρηση του μπίνας, τοποθετήστε στο μαστό του φιαλιδίου βελόνη διάτρησης μπίνας. Η βελόνη διάτρησης μπίνας πρέπει να αφαιρεθεί μετά τη χορήγηση.

Όταν χορηγείται το προϊόν σε μεγαλύτερες οξέ(ε), είναι αναπόφευκτο η χορήγηση υπερτασμοειδούς κίονα διασποράς (με σκουριά ερωτική με εξάρτηση). Ο κτηνιατρικός της σκουριάς θα πρέπει να ρυθμίζεται σύμφωνα με το βόξος των χοιριών πριν από τη χορήγηση.

**Χρόνος ανώμαλη**  
Κρέας κ ενδομύϊκο ιστός 35 ημέρες.

**Είδες ανώμαλη διάτρησης**  
Μη φιλιάρετε σε άρτα, μη σπύα δεν βάλονται να δεν προσεγγίζονται τα ταυά. Το φάρμακο αυτό προϊόν δεν σπύα βάλονται ανώμαλη θερμότητας για την φιλία του.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φάρμακο προϊόν μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κούτι και την ετικετα μετά το «ΑΕΗ». Η ημερομηνία λήξης σφύαται με την τελευταία ημέρα του ανωτέρω αναμενόμενου μήνα.

Διακρίνα ζώα με το πρόβλημα του κυστίου: 28 ημέρες.

**Είδες(ε) προσκολλημένη(ε)**  
**Είδες προσκολλημένη(ε) για κάθε είδος ζώου:**

Τα νεγμένα χοίρια μπορεί να παρουσιάζουν κλινικά συμπτώματα παρόμοια με αυτά που οφείονται στην κοκκιδίωση (ήπιος διάρροια) για πολλούς λόγους (π.χ., άλλα παθόγανα, stress). Σε περίπτωση που εμφανιστούν κλινικά συμπτώματα δύο εβδομάδες μετά τη χορήγηση του προϊόντος, ενημερώστε τον κτηνιατρικό σας.

Η συχνή και επαναλαμβανόμενη χορήγηση αντιπρωτοζωικών (αντιπρωτοζωικών) της ίδιας κατηγορίας μπορεί να οδηγήσει στην ανάπτυξη ανομιμότητας. Συστήνεται να χορηγείται το προϊόν σε όλα τα χοίρια της οικογένειας. Μόλις αναπτυχθούν κλινικά συμπτώματα κοκκιδίωσης, θα έχει ήδη συμβεί βλάβη στο κατάκτη. Επομένως, το προϊόν θα πρέπει να χορηγείται σε όλα τα ζώα πριν από την αναμενόμενη εμφάνιση κλινικών συμπτωμάτων, δηλαδή κατά τη διάρκεια της Ανάδομησης βόξου. Η λήψη μέτρων πρόληψης είναι η μάλιστα τον κίνδυνο κοκκιδίωσης. Συστήνεται να χρησιμοποιείται το προϊόν σύμφωνα με τον κτηνιατρικό της σκουριάς, σύμφωνα με τις οδηγίες του στενά καθορίζεται και την καθορίζεται. Δεν αναμένεται η χορήγηση του προϊόντος σε χοίρια που ζυγώνω λιγότερο από 0,9 κίλο.

**Είδες προσκολλημένη(ε) να χορηγείται στο ζώο:**  
Το προϊόν δεν πρέπει να χορηγείται περυσινότερο από μία φορά. Χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φάρμακο προϊόν μόνο στην το *Cystosporas* spp έχει επιβεβαιωθεί με βόξο το ιστορικό σε ένα εγκατεστημένο. Ο υπεύθυνος κτηνιατρικός θα πρέπει να λάβει υπόψη την παρουσία των κλινικών εξετάσεων ή/και την ανάλογη βιολογική κατάσταση ή/και ιστορικό εμφάνισης που επιβεβαιώνουν την παρουσία του *C. suis* σε προηγούμενο επίπεδο μπίνας στην εγκατεστημένη.

Δεν αναμένεται η χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακικού προϊόντος σε χοίρια που ζυγώνω λιγότερο από 0,9 κίλο, καθώς η αποτελεσματικότητα και η ασφαλή του χορήγησης θα δεν αξιολογήθηκε σε τόσο μικρό χοίριο.

**Βιολογικές προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που φέρει το κτηνιατρικό φάρμακο προϊόν σε ζώο:**

Το προϊόν αυτό πρέπει αδράχθω (ως οξυμιακή gpletoferón) ο οποίος έχει συσχετιστεί με αναφυλακτικές αντιδράσεις μετά τη χορήγηση. Ας μην είναι μόνον υπερτασμοειδούς κίονα οξύ(ε) (ως οξυμιακή gpletoferón) θα πρέπει να αποφευχθεί η επαφή με το κτηνιατρικό φάρμακο προϊόν.

Σε περίπτωση τυχόν αντιδράσεων μπορεί να προβλεπθεί ανεπιθύμητη ενέργεια. Θα πρέπει να λαμβάνεται μέτρα για την αποφυγή τυχόν αντιδράσεων. Σε περίπτωση που κατά λάθος κίνησε αυτοένομη, η δόση πρέπει να είναι αποφυγή της επαφής με το κτηνιατρικό φάρμακο προϊόν ενδομυϊκό εναιώρημα τριπλά αυτοένομη.

Πλύστε τα χέρια μετά τη χορήγηση ή/και διαφορά.

**Εξασφάλιση και πύαση:**  
Δεν φιλιάρετε. Αλλεργικοί άνθρωποι σε άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλλεργίας: Κόξιλ γυνώτι.

Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα):  
Η συχνή του κτηνιατρικού φάρμακο προϊόντος αξιολογήθηκε από μία μόνο ενδομυϊκή χορήγηση έως και επαναλαμβανόμενη χορήγηση δόσης κατά με από επαληθε