

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR****1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR****REEFCOX 5%****2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare ml conține:

**Substanța activă:**

Toltrazuril..... 50 mg

**Excipienți:**

| <b>Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți</b> |
|----------------------------------------------------------------------|
| benzoat de sodiu                                                     |
| acid citric                                                          |
| xantan                                                               |
| propilenglicol                                                       |
| apă purificată                                                       |

Anticoccidian. Suspensie orală

**3. INFORMAȚII CLINICE****3.1 Specii țintă**

Bovine, ovine, porcine.

**3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă**

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

**3.3 Contraindicații**

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

**3.4 Atenționări 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.

### **3.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu este cazul.

#### Precauții speciale care trebuie 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 animale tratate nu trebuie să se răspândească în sol fără a fi diluate preventiv cu dejecțiile de la cele netratate.

### **3.6 Evenimente adverse**

Nu se cunosc.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței medicamentului de uz veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului certificatului de înregistrare sau reprezentantului local al acestuia, fie Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

### **3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului**

Nu este cazul.

### **3.8 Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune**

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

### **3.9 Căi de administrare și doze**

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%.

Înainte de administrare agitați bine.

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

### **3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)**

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

**3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea medicamentelor de uz veterinar antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

Nu este cazul

**3.12 Perioade de așteptare**

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

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

**4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE**

**4.1 Codul ATCvet: QP51AJ01**

**4.2 Farmacodinamic**

Toltrazurilul este un derivat al triazinonului. Acționează asupra coccidiilor din genurilor Eimeria și Isospora. Acționează împotriva tuturor stadiilor de dezvoltare intracelulară a coccidiei de la merogonii (multiplicare asexuată) și gamogoni (faza sexuată). Toate aceste stadii sunt distruse, așadar modul de acțiune este coccidiocid.

**4.3 Farmacocinetică**

După administrarea orală toltrazurilul se va absorbi încet în tractul gazo-intestinal plasându-se pe vilozitățile mucoasei intestinale având un efect coccidiostatic. Principalul metabolit este toltrazuril sulfon. Eliminarea toltrazurilului este încheată, principala cale de eliminare este prin fecale și urină.

**5. INFORMAȚII FARMACEUTICE**

**5.1 Incompatibilități majore**

Nu se cunosc.

**5.2 Termen de valabilitate**

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

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

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

**5.3 Precauții speciale pentru depozitare**

A se depozita la o temperatură sub 25° C.

**5.4 Natura și compoziția ambalajului primar**

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.

**5.5 Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse**

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 legislația națională și cu sistemele de colectare aplicabile medicamentului de uz veterinar respectiv.

**6. NUMELE DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

Al Reef Company for Manufacturing Veterinary Drugs & Agrochemicals, IORDANIA, Irbid – Al hassan Industrial Estate, Tel. 0096227395106, [info@reef-co.com](mailto:info@reef-co.com)

**7. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

190001

**8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI**

25/06/2019

**9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR  
MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

08/2025

**10. CLASIFICAREA MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR**

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

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/>).