

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

TURIL 2,5%, soluție orală

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml de soluție conține, mg:

Substanța activă:

Toltrazuril - 25.

Excipienți: trietanolamină, polietilenglicol.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Păsări (pui broiler și de înlocuire), curcani.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Tratamentul puilor (pui de carne, pui tineri de înlocuire), curcanilor în eimerioză cauzată de eimerii sensibile la toltrazuril:

- la pui: *Eimeria acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. mitis*, *E. necatrix*, *E. tenella*;
- la curcani: *Eimeria adenoides*, *E. meleagridis*, *E. meleagrimitis*.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă toltrazuril.

Nu se utilizează la găinile ouătoare ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

3.4 Atenționări speciale

Nu sunt.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Administrarea similară altor antiparazitare, utilizarea frecventă și repetată a antiprotozoarelor din aceeași clasă terapeutică poate duce la dezvoltarea rezistenței.

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

Când lucrați cu Turil 2,5%, soluție orală trebuie să respectați regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute atunci când lucrați cu medicamente de uz veterinar.

În cazul contactului accidental al medicamentului cu pielea sau membranele mucoase ale ochilor, acestea trebuie spălate imediat cu multă apă.

A nu se mânca, a nu se bea și a nu se fuma în timpul manipulării sau în timp ce se administrează medicamentul de uz veterinar la animale.

3.6 Evenimente adverse

Specii țintă: Păsări (pui broiler și de înlocuire), curcani.

Evenimente adverse nu sunt observate în cazul administrării în doze recomandate.

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 se utilizează la păsările ouătoare.

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

Nu se utilizează simultan cu alte medicamente coccidiostatice.

3.9 Căi de administrare și doze

Înainte de utilizare, medicamentul este amestecat bine cu apă potabilă și administrat păsărilor în doză de 1 ml Turil 2,5% (25 mg toltrazuril) la 1 litru de apă potabilă timp de 48 ore, sau în doză de 3 ml Turil 2,5% (75 mg toltrazuril) la 1 litru de apă potabilă atunci când se bea timp de 8 ore pe zi, 2 zile consecutiv.

Ambele scheme de tratament corespund aproximativ dozei de 7 mg toltrazuril/kg greutate corporală/zi. Dacă apar sedimente, soluția trebuie agitată bine înainte de utilizare.

Pentru un tratament eficient, se recomandă utilizarea medicamentului de uz veterinar la păsări înainte de apariția semnelor clinice ale bolii - în timpul perioadei de incubație.

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

Nu are proprietăți cumulative.

Cazuri de acțiune negativă a medicamentului, provocate de supradozare nu sunt cunoscute.

În caz de supradoze de 10 ori mai mare decât doza recomandată scade consumul de apă potabilă.

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

A se administra preferabil de către un medic veterinar, conform indicațiilor prospectului.

3.12 Perioade de așteptare

Carne - 11 zile.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE IMUNOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QP51BC01

4.2 Farmacodinamie

Substanța activă a medicamentului toltrazuril (triazintronă simetrică) este un eimeriostatic eficient. Toltrazurilul perturbă etapele intracelulare ale dezvoltării eimeriei, afectând meronții, micro- și macrogameții. Perturbă procesul de diviziune nucleară a eimeriei și reduce activitatea mitocondriilor responsabile de metabolismul respirator, posedă acțiune eimeriostatică asupra membranelor mucoase și submucoase ale intestinelor.

4.3 Farmacocinetică

După administrarea orală a medicamentului de uz veterinar, toltrazurilul este absorbit lent în tractul digestiv al păsării. În organismul păsărilor, toltrazurilul este metabolizat parțial cu formarea de derivați de sulfoxid și sulfonă. Ulterior, este excretat aproape complet prin fecale neschimbat sau sub formă de toltrazuril sulfonă sau toltrazuril sulfoxid.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

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

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni.
Termenul de valabilitate după prima deschidere: 3 luni.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură de la +5°C până la + 25°C.

A se păstra în loc uscat, a se feri de lumină.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă neutră de marca NS-1, NS-2, USP-1 sau din polimer de 100, 200 ml. Recipiente (flacoane) din polimer conform TU U 23455985-001 de 1 l.

Canistre din polimer de 5 l.

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 cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile care contribuie la protecția mediului.

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

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

SRL „Vetsintez” Ucraina, 61001, Harkov, str. Smolnaia, 30

Telefon/fax: +38 (057) 757-84-71; +38 (057) 714-37-51, E-mail: info@vetsintez.com.ua

7. NUMĂRUL(NUMERELE) CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

250073

8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI

05/12/2025

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

12/2025

10. CLASIFICAREA MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

Medicament de uz veterinar 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/>).

1. The first part of the paper discusses the importance of the study of the history of the United States. It is argued that the study of the history of the United States is essential for a full understanding of the country and its people. The paper then goes on to discuss the various methods used by historians to study the past, including the use of primary and secondary sources, and the importance of critical thinking in the analysis of these sources.