

Toltramax

50 mg/ml. Suspensión oral para porcino
Toltrazurilo



PREVENCIÓN DE LA COCCIDIOSIS EN LECHONES



KARIZOO

Toltramax

50 mg/ml. Suspensión oral para porcino
Toltrazurilo



Para la prevención
de los signos clínicos
de la **coccidiosis en
lechones neonatales**
de 3 a 5 días de edad

Para su utilización en granjas
con una historia confirmada
de coccidiosis causada
por *Isospora suis*



COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA:

1 ml contiene:

Toltrazurilo 50mg

FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensión oral.

Suspensión blanca o blanquecina.

ESPECIES DE DESTINO:

Porcino (Lechones de 3 a 5 días de edad).

INDICACIONES DE USO:

Para la prevención de los signos clínicos de la coccidiosis en lechones neonatales (de 3 a 5 días de edad) en granjas con una historia confirmada de coccidiosis causada por *Isospora suis*.

CONTRAINDICACIONES:

No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

POSOLOGÍA Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oral. Tratamiento animal individualizado.

Cada lechón debe ser tratado a los 3-5 días de vida con una dosis única oral de 20 mg /Kg p.v., (0,4 ml /Kg p.v.).

La suspensión oral debe agitarse antes de su uso.

TIEMPO(S) DE ESPERA:

Carne: 77 días.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:

Grupo farmacoterapéutico:

Agente antiprotozoario, Toltrazurilo,

código ATCvet: QP51AJ01.

PERIODO DE VALIDEZ:

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años. Período de validez después de abierto el envase primario: 3 meses.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN:

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

Batthyány u. 6., Kistarcsa, H-2143 Hungría

**Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración bajo control o supervisión del veterinario.**