**PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

ZORABEL 50 mg/ml, perorální suspenze pro prasata

Toltrazurilum

**1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE**

Držitel rozhodnutí o registraci :

VETPHARMA ANIMAL HEALTH, S.L

Les Corts, 23

08028 Barcelona

Španělsko

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

MEVET S.A.U

Pol. Ind. El Segre, p.409-410

25191 Lleida

Španělsko

Distributor pro ČR:

WERFFT, spol. sr. o.

CZ Brno

Tel: +420 541212183

E-mail: pharma@brn.pvtnet.cz

**2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

ZORABEL50 mg/ml, perorální suspenze pro prasata

Toltrazurilum

**3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK**

1 ml obsahuje

**Léčivá látka:**

Toltrazurilum 50 mg

**Pomocné látky:**

Natrium-benzoát (E211) 2,1 mg

Natrium-propionát (E281) 2,1 mg

**4. INDIKACE**

Prevence klinických příznaků kokcidiózy u novorozených selat (ve stáří 3-5 dní ) na farmách s potvrzeným dřívějším výskytem kokcidiózy způsobené Isospora suis.

**5. KONTRAINDIKACE**

Nejsou

**6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY**

Nebyly zaznamenány.

Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

**7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT**

Prasata (selata stará 3-5 dní).

**8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ**

Perorální podání.

K individuální léčbě.

Každé sele by mělo být léčeno ve stáří 3.-5. dnů po narození jednorázovou perorální dávkou v množství 20 mg totrazurilu/kg ž. hm., což odpovídá 0,4 ml perorální suspenze na kg ž..hm..

**9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ**

Vzhledem k malým objemům potřebným k léčbě jednotlivých selat se doporučuje používat dávkovací zařízení, které umožňuje odměřovat objemy s přesností na 0,1 ml

Suspenze musí být před použitím řádně protřepána.

Léčba již probíhajícího onemocnění může mít u jednotlivých selat omezený účinek, protože již došlo k poškození tenkého střeva.

**10. OCHRANNÁ LHŮTA**

Maso: 73 dnů

**11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávat mimo dosah dětí.

Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

Po prvním otevření obalu stanovte datum likvidace zbylého množství přípravku v tomto obalu a to na základě doby použitelnosti po prvním otevření uvedené v této příbalové informaci. Toto datum napište na místo k tomu určené na etiketě.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 3 měsíce.

**12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ**

Doporučuje se ošetřit všechna zvířata z vrhu.

Hygienická opatření mohou snižovat riziko kokcidiózy prasat. Proto se doporučuje souběžně zlepšovat hygienické podmínky v dotčeném zařízení, především je nutno dbát na sucho a čistotu.

K zmírnění průběhu rozvinuté klinické kokcidiózy u jednotlivých zvířat s příznaky průjmů může být nutná také podpůrná terapie.

Tak jako u ostatních antiparazitik, časté a opakované použití antiprotozoik stejné farmakologické skupiny může vést ke vzniku rezistence.

**Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům**

Lidé se známou přecitlivělostí na toltrazuril nebo pomocné látky, by se měli vyhnout kontaktu s veterinárním léčivým přípravkem.

Zabraňte kontaktu přípravku s kůží a očima.

V případě zasažení kůže nebo očí přípravkem okamžitě opláchněte zasažené místo vodou.

Při manipulaci s přípravkem nejezte, nepijte a nekuřte.

**Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce**

Nejsou známy. Nedochází k interakcím při použití v kombinaci s doplňky železa.

**Inkompatibility**

Studie kompatibility nejsou k dispozici, a proto tento veterinární léčivý přípravek nesmí být mísen s žádnými dalšími veterinárními léčivými přípravky.

**13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA**

Všechen nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE**

Březen 2016

**15. DALŠÍ INFORMACE**

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Veterinární léčivý přípravek je balen do HDPE lahvičky o objemu 100 ml, 250 ml a 1 l, uzavřené HDPE víčkem s pojistkou.

Lahvičky o objemu 100 ml a 250 ml jsou baleny do papírové krabičky.

Velikost balení:

1 x 100 ml

1x 250 ml

15 x 250 ml

1 x 1 l

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci.

**Česká republika**

WERFFT, spol. sr. o.

CZ Brno

Tel: +420 541212183

E-mail: pharma@brn.pvtnet.cz