FORCERIS®



USO VETERINARIO · VENTA BAJO FÓRMULA DEL MÉDICO VETERINARIO

Suspensión inyectable para uso en lechones

| COMPOSICIÓN | Cada ml de sus | pensión inyectabl | e contiene: |
|-------------|----------------|-------------------|-------------|
|-------------|----------------|-------------------|-------------|

| Toltrazuril | 30 mg |
|-------------------------------------|---------|
| Hierro (como Gleptoferrón 355,2 mg) | 33,4 mg |
| Excipientes c.s.p. | 1 ml |

ESPECIE DESTINO

Porcinos

INDICACIONES

En lechones de uno (1) a tres (3) días de edad, para la reducción de la excreción de oocitos y la prevención de los signos clínicos de la coccidiosis en granjas con antecedentes confirmados de coccidiosis provocadas por *Cystoisospora suis* (antes llamado *Isospora suis*).

Para la prevención de anemia por deficiencia de hierro.

ADMINISTRACIÓN Y DOSIFICACIÓN

Vía intramuscular detrás de la oreja.

La suspensión inyectable debe agitarse antes de ser usada

La dosis recomendada es de 45 mg de toltrazuril combinada con 200 mg de hierro (como complejo Gleptoferrón) por lechón, es decir, 1.5 ml/animal, en una sola inyección.

El tratamiento no debe repetirse

ADVERTENCIAS

No administrar en lechones que se sospeche sufran de deficiencia de vitamina E y/o Selenio.

Con el fin de reducir cualquier reacción adversa, se recomienda una administración lenta del producto.

Los animales tratados no deben sacrificarse para consumo humano hasta setenta (70) días después de finalizado el tratamiento.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

REACCIONES ADVERSAS

Han ocurrido muy pocas muertes en lechones después de la administración de cualquier forma de inyección parenteral de hierro ("muy pocas" es equivalente a menos de 1 animal con reacción, en 10.000 animales tratados). Estas muertes han sido asociadas a factores genéticos o deficiencia de vitamina E y/o selenio.

Se han reportado muertes ocasionales de lechones, las cuales han sido atribuidas a una susceptibilidad a la infección debido a un bloqueo temporal del sistema retículoendotelial.

Se pueden presentar reacciones de hipersensibilidad.

En caso de notar algún efecto grave o cualquier efecto no mencionado en el presente instructivo, por favor consulte al Médico Veterinario.

PRECAUCIONES GENERALES

No repetir el tratamiento.

Agitar bien antes de su uso.

Una vez abierto el envase, el producto puede ser utilizado durante 28 días a una temperatura no mayor a 30°C y con 75% de humedad relativa.

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residus derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

PRECAUCIONES ESPECIALES

Se recomienda aplicar a todos los lechones de una camada.

Las medidas de higiene pueden reducir el riesgo de presentar coccidiosis porcina. Por tanto, se recomienda mejorar, de manera concomitante, las condiciones higiénicas en la instalación correspondiente, particularmente en cuanto a limpieza y sequedad.

Para obtener el beneficio máximo, los animales deben ser tratados antes del inicio esperado de los signos clínicos, es decir, en el periodo prepatente de incubación.

Para alterar el curso de una infección coccidiana clínica, ya establecida, en animales individuales, que ya presenten signos de diarrea, se puede requerir terapia de apoyo adicional.

Precauciones especiales para el uso en animales

El producto se debe administrar siguiendo los procedimientos asépticos para inyección parenteral.

Precauciones especiales que debe tomar la persona que administra el producto medicinal veterinario a animales

- Se deben extremar precauciones para evitar una autoinyección accidental, especialmente aquellas personas que sepan que son hipersensibles al hierro dextrano.
- En caso de autoinyección accidental, se debe buscar asistencia médica inmediata y mostrar al médico el inserto del empaque o la etiqueta.
- El producto es ligeramente irritante para el ojo. En caso de un contacto accidental con los ojos, enjuague con suficiente agua y busque asistencia médica, en caso de que la irritación persista.

Uso durante gestación y lactancia

No aplicable

Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción Ninguna conocida

Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia, antídoto) en caso necesario

Una sola administración intramuscular 1 o 2 veces la dosis recomendada, fue bien tolerada en lechones neonatos. No se puede excluir un incremento en la prevalencia de artritis, después de una sola administración intramuscular de 3 veces la dosis recomendada, en lechones neonatos.

ALMACENAMIENTO

Conservar a temperatura ambiente (15 a 30°C)

PRESENTACIÓN

100ml, 250ml y 500 ml



Producido por:

Ceva Santé Animale 10 Avenue de la Ballastière 33500 Libourne, Francia

Importado y Distribuido por:

En Colombia: Ceva Salud Animal S.A.S

Reg. ICA 10.449-MV - Patentes W02014086959/ W02014086960

En Ecuador: Representado por Rebexa S.A.

El Calzado Calle S12 No. OE2-495 y Calle OE2L - Quito.

Reg. Nº RIP-FAR-247

En Perú: Ceva Salud Animal S.A.C.

Calle Gonzáles 681, Miraflores, Lima.

Reg. SENASA F.64.42J.0079

En Venezuela: Ceva Salud Animal, C.A. - Rif. J-29606988-3

Productos Swissagro, C.A. - Rif. J-30310874-1. Reg. INSAI2041PI33N0513574

Asesor tecnico: M.V. Nerina Alliegro