

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Кокцитокс 7,5 %»

1 Общие сведения

1.1 Кокцитокс 7,5 % (Coccitoxum 7,5 %).

Международное непатентованное наименование: толтразурил.

1.2 Лекарственная форма: суспензия для приема внутрь.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 75 мг толтразурила, а в качестве вспомогательных веществ: пропиленгликоль, полисорбат 80, карбомер, натрия гидроксид, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, вода очищенная.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают в полимерной упаковке по 250 мл, которая дополнительно снабжается дозатором.

1.6 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б, в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!

1.7 Срок годности препарата – три года от даты производства при соблюдении условий хранения, после первого вскрытия упаковки – 30 суток при указанных условиях хранения. Не применять по истечении срока годности препарата. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Толтразурил, входящий в состав препарата, – синтетический эймериостатик с высокой степенью безопасности, относящийся к группе триазинтриона. Эффективен в отношении всех видов эймерий, паразитирующих у жвачных животных (*Eimeria alabamensis*, *Eimeria zuernii*, *Eimeria smithi*, *Eimeria zurnabadensis*, *Eimeria bovis*, *Eimeria cylindrica*, *Eimeria ellipsoidalis*, *Eimeria bukidnonensis*, *Eimeria auburnensis*, *Eimeria brasiliensis*, *Eimeria arloingi*, *Eimeria crondallis*, *Eimeria ahsata*, *Eimeria faurei*, *Eimeria ninaekohljakimovae*, *Eimeria parva*, *Eimeria intricata*,) и свиней (*Eimeria deblickei*, *Eimeria scabra*, *Eimeria perminuta*, *Eimeria spinosa*, *Eimeria polita*, *Eimeria suis*, *Eimeria porci*, *Eimeria neodeblickei*, *Eimeria scrofae*), в том числе устойчивых к другим противоэймериозным средствам, а также изоспор (*Isospora suis*).

Препарат оказывает губительное действие на всех стадиях развития эймерий.

2.2 Механизм действия толтразурила заключается в нарушении процессов клеточного деления шизонтов и микрогаметов, за счет ингибирования ряда ферментов, участвующих в синтезе пиримидина и клеточном дыхании.

Препарат не препятствует формированию иммунитета к эймериозу.

2.3 После перорального введения толтразурил медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает эймериоцидное действие в слизистой и подслизистой оболочках. Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 24 часа. Биодоступность составляет 70%. Выводится препарат медленно (период полувыведения около 76 часов) в неизменном виде, а также в виде метаболитов (сульфонов) с фекалиями.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют с целью профилактики и лечения эймериоза поросятам, молодняку крупного и мелкого рогатого скота до 9-месячного возраста.

3.2 Препарат применяют перорально индивидуально однократно в следующих дозах:

- поросятам на 3-5 день жизни – 0,3 мл на 1 кг массы тела животного, но не более 2 мл на животное;

- телятам, ягнятам, козлятам с 2-недельного возраста – 2 мл на 10 кг массы тела животного.

3.3 Для достижения максимального профилактического эффекта и снижения количества ооцист, выделяемых во внешнюю среду, в неблагополучных по кокцидиозу хозяйствах препарат следует назначать животным до появления в стаде первых клинических признаков заболевания.

3.4 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата.

Препарат запрещен к применению продуктивным животным, чье молоко используется в пищу людям.

3.5 Особенности действия препарата при его первом применении не установлено.

3.6 При передозировке препарата у животных могут наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы. В этом случае препарат отменяют. Указанные симптомы проходят самопроизвольно без назначения симптоматических средств.

3.7 Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.8 Препарат не следует применять одновременно с другими противокочидийными средствами.

3.9 Убой поросят на мясо разрешается не ранее чем через 91 сутки, телят, ягнят, козлят – не ранее чем через 70 суток после применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В., Петруковичем В.В.) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Бородиной А.Г., Чайко М.Ю.).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора и ветеринарного контроля
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____ *И. К.*
Секретарь _____ *И. К.*
Эксперт _____

« 22 12 2023 » протокол № 133