

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Кокцитокс 2,5%»

1 Общие сведения

1.1 Кокцитокс 2,5% (Coccitoxum 2,5%).

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-коричневого цвета.

1.3 В 1 см³ препарата содержится 25 мг толтразурила, вспомогательные вещества (спирт бензиловый, полиэтиленгликоль-400, триэтаноламин) и растворитель (пропиленгликоль).

1.4 Препарат выпускают в полимерной упаковке по 20, 50, 100, 200, 250, 400, 450, 500 см³ и 1 дм³.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности – три года от даты производства при соблюдении условий хранения.

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 птиц (*Eimeria tenella*, *Eimeria necatrix*, *Eimeria brunetti*, *Eimeria acervulina*, *Eimeria maxima*, *Eimeria praecox*, *Eimeria hagani*, *Eimeria mivati*) и пушных зверей (*Eimeria vilson*, *Eimeria furonis*, *Isospora eversanii*, *Isospora laidlowi*), в том числе устойчивых к другим противоэймериозным средствам. Препарат оказывает губительное действие на всех стадиях развития эймерий.

2.2 Механизм действия толтразурила заключается в нарушении процессов клеточного деления шизонтов и микрогамонтов, 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.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют сельскохозяйственной птице (бройлерам, ремонтному молодняку кур, индеек, гусей, уток) и пушным зверям при эймериозе.

3.2 Препарат назначают при достижении критического уровня содержания эймерий в подстилке (10-20 тыс./г), а также при появлении клинических признаков заболевания.

3.3 Сельскохозяйственной птице препарат задают орально с питьевой водой через систему поения в дозе 1 дм³ на 1 тонну питьевой воды в течение 48 часов, что эквивалентно 28,0 см³ препарата (0,7 г толтразурила) на 100 кг массы тела птицы, или в дозе 3 дм³ на 1 тонну питьевой воды, которую выпаивают птице по 8 часов два дня подряд.

В тяжелых случаях заболевания курс лечения повторяют через пять дней.

3.4 Для пушных зверей доза составляет 5 дм³ на 1 тонну питьевой воды два дня подряд, двукратно с интервалом 5 дней.

3.5 Раствор препарата годен в течение 48 часов. В случае появления осадка раствор перед употреблением следует тщательно перемешать.

3.6 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.

3.7 Запрещено применять препарат птицам, чье яйцо используется в пищу людям, а также при индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам.

3.8 Убой цыплят-бройлеров и молодняка кур на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, а индеек и гусей через 16 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

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

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» (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.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины»: доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., старшим преподавателем кафедры паразитологии Петруковичем В.В., ассистентом кафедры патологической анатомии и гистологии, кандидатом ветеринарных наук Баркаловой Н.В., доцентом кафедры микробиологии и вирусологии Гласкович А.А.; заместителем директора по качеству и развитию ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«14» мая 2019 г. протокол № 100	