

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

1 Общие сведения

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

1.2 Препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета.

1.3 В 1 г (1 см³) препарата содержится: 75 мг толтразурила, вспомогательные вещества и основа.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100, 200, 400 и 500 г или в полимерной упаковке по 10, 20, 30, 40, 50, 100, 200, 300, 400, 500, 1000 и 2000 г.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б, в сухом защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25°С.

1.6 Срок годности - три года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия упаковки - срок хранения не более 3 месяцев.

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 (*E.alabamensis*, *E.zuernii*, *E.smithi*, *E.zurnabadensis*, *E.bovis*, *E.cylindrica*, *E.ellipsisoidalis*, *E.bucidnensis*, *E.auburnensis*, *E.brasiliensis*, *E.arloingi*, *E.cronballis*, *E.ahsata*, *E.fairei*, *E.ninaekohljakimovae*, *E.parva*, *E.intricata*,) и свиней (*E. debliccki*, *E.scabra*, *E.perminuta*, *E.spinosa*, *E.polita*, *E.suis*, *E.porci*, *E.neodebliccki*, *E.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 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 препарата

3.1 Препарат предназначен для профилактики и лечения эймериоза у поросят, молодняка крупного и мелкого рогатого скота до 9-месячного возраста.

3.2 Препарат применяют перорально индивидуально однократно с помощью специального дозатора в следующих дозах:

- **поросятам** на 3-5 день жизни по 0,3 г (0,3 см³) суспензии на 1 кг массы животного (22 мг толтразурила на 1 кг), но не более 2 г (2 см³) на животное;
- **телятам, ягнятам, козлятам** с 2-недельного возраста по 2 г (2 см³) суспензии на 10 кг массы животного (15 мг толтразурила на 1 кг).

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 Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией не наблюдалось. При передозировке у животных может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы.

3.5 Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и появлении аллергических реакций животному назначают антигистаминные и симптоматические лекарственные средства.

3.6 Запрещен к применению для продуктивных животных (всех видов), от которых молоко используется в пищу людям.

3.7 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 91 сутки, молодняка жвачных животных не ранее, чем через 70 суток после применения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным животным.

4 Меры личной 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» для подтверждения на соответствие 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 доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., старшим преподавателем кафедры паразитологии Петруковичем В.В. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины», начальником отдела развития ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

