

## **Инструкция по применению препарата ветеринарного «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 см<sup>3</sup> препарата содержится: 25 мг толтразурила, вспомогательные веществ и растворителя до 1 см<sup>3</sup>.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100,0; 200,0; 400,0 и 500,0 см<sup>3</sup> или в полимерной таре по 1; 2 дм<sup>3</sup>.

1.5 Препарат хранят в 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.

### **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 (*E. tenella*, *E. necatrix*, *E. brunetti*, *E. acervulina*, *E. maxima*, *E. praecox*, *E. hagani*, *E. mivati*) и пушных зверей (*E. vilson*, *E. furonis*, *I. eversanii*, *I. laidlowi*) 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 препарата**

3.1 Препарат предназначен для профилактики и лечения эймериоза сельскохозяйственной птицы (бройлеров, ремонтного молодняка кур, индеек, гусей, уток) и пушных зверей.

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 дм<sup>3</sup> на 1 тонну питьевой воды в течение 48 часов, что эквивалентно 28,0 см<sup>3</sup> препарата (0,7 г толтразурила) на 100 кг массы птицы, или в дозе 3 дм<sup>3</sup> 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 дм<sup>3</sup> 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 Не разрешается применять препарат сельскохозяйственной птице, яйцо которой предназначено для пищевых целей, а также при индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам лекарственного средства.

3.8 Убой на мясо разрешается не ранее, чем через восемь суток после последней дачи 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 р-н, Минская обл., Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата разработана 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. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины», начальником отдела развития ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

Доцент ПЕТРОВ  
Василий Васильевич

Ветбиофармсовет при Департаменте  
ветеринарного и продовольственного  
надзора МСХиЛ РБ

**О Д О Б Р Е Н О**

Председатель \_\_\_\_\_  
Секретарь \_\_\_\_\_  
Эксперт \_\_\_\_\_

«14» 07 2014 протокол № 43