

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Байкокс® 5% для профилактики и лечения кокцидиоза у поросят и молодняка крупного рогатого скота

(Организация-разработчик: «Bayer Animal Health GmbH»
Kaiser-Wilhelm-Allee 10, D-51373 Leverkusen, Германия)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Байкокс® 5% (Ваусох® 5%).

Международное непатентованное наименование: толтразурил.

2. Лекарственная форма: суспензия для орального применения.

Байкокс® 5% в 1 мл в качестве действующего вещества содержит толтразурил — 50 мг, а также вспомогательные вещества: докузат натрия, симетикона эмульсию (пеногаситель), бензоат натрия, пропионат натрия, пропиленгликоль, бентонит, ксантановую камедь, лимонную кислоту и воду дистиллированную.

3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до желтоватого цвета. При хранении допускается расслоение, исчезающее при взбалтывании.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 5 лет с даты производства, после вскрытия флакона – 3 месяца.

Запрещается применение препарата Байкокс® 5% по истечении срока годности.

4. Выпускают Байкокс® 5% расфасованным по 250 мл в пластиковые флаконы с навинчиваемыми полимерными крышками. Флаконы упакованы поштучно в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

5. Хранят Байкокс® 5% в плотно закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0°C до 25°C.

6. Байкокс® 5% следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Байкоккс® 5% — антикокцидийный лекарственный препарат группы триазинтриона.

10. Толтразурил, входящий в состав лекарственного препарата, обладает широким спектром антикокцидийного действия, эффективен в отношении *Iso-spora suis*, *Eimeria arloingi*, *Eimeria scabra*, *Eimeria guevarai*, *Eimeria bovis*, *Eimeria zuernii*, *Eimeria alabamensis* и других видов кокцидий, паразитирующих у свиней и крупного рогатого скота, на стадиях их внутриклеточного развития. Блокируя дыхательные ферменты, толтразурил оказывает повреждающее действие на митохондрии и процессы деления ядра кокцидий, нарушая процесс формирования макрогаметоцитов.

После перорального введения препарата Байкоккс® 5% толтразурил медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает кокцидиоцидное действие на слизистой и подслизистой оболочках. В организме частично метаболизируется путем сульфокисления и гидроксирования, с образованием производных сульфоксида и сульфона.

Выводится толтразурил из организма в основном в неизменном виде (70%), а также в виде метаболитов с фекалиями и частично с мочой.

Байкоккс® 5% по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1007-76), в рекомендуемых дозах не вызывает у поросят и телят побочных явлений и осложнений, не препятствует формированию иммунитета к кокцидиозу.

III. Порядок применения

11. Байкоккс® 5% назначают поросятам и молодняку крупного рогатого скота до 9-месячного возраста с лечебной и лечебно-профилактической целью при кокцидиозе.

12. Противопоказанием к применению препарата Байкоккс® 5% является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. Не следует применять лекарственный препарат жвачным животным с развитым рубцовым пищеварением.

13. Байкоккс® 5% применяют поросятам и молодняку крупного рогатого скота до 9-месячного возраста перорально индивидуально однократно с помощью специального дозатора в следующих дозах:

- поросятам на 3-5 день жизни в дозе 20 мг толтразурила на 1 кг массы животного, из расчета 0,4 мл суспензии на 1 кг массы, но не менее 0,5 мл и не более 2 мл на животное;

- телятам с 2-недельного возраста в дозе 15 мг толтразурила на 1 кг массы животного, из расчета 3 мл суспензии на 10 кг массы животного.

Перед применением флакон с суспензией следует тщательно взболтать.

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.

Лекарственный препарат применяется однократно.

14. При передозировке у животных может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы.

15. Особенности действия лекарственного препарата при первом применении и отмене не выявлено.

16. Запрещается применение препарата Байкокс® 5% дойным коровам, ввиду его выделения с молоком.

17. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

18. Побочных явлений и осложнений у поросят и телят при применении препарата Байкокс® 5% в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и появлении аллергических реакций животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

19. Байкокс® 5% не следует применять одновременно с другими антикокцидийными средствами. Сведения о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп и кормовыми добавками отсутствуют.

20. Убой поросят на мясо разрешается не ранее, чем через 70 суток, молодняка крупного рогатого скота не ранее, чем через 63 суток после применения препарата Байкокс® 5%.

Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано в корм пушным зверям

IV. Меры личной профилактики

21. При проведении лечебно-профилактических мероприятий с использованием препарата Байкокс® 5% следует соблюдать общие правила личной гиги-

ены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

22. Во время работы с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть руки и лицо теплой водой с мылом.

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

23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Байкокс® 5%. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.	«Bayer Animal Health GmbH»; «KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH», Projensdorfer str. 324, D-24106 Kiel (Germany)
--	--

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.	АО «БАЙЕР» Москва, 107113, 3-я Рыбинская ул., 18, стр. 2; тел. (495) 234-2000
---	---

Номер регистрационного удостоверения 246-3-6.14-2120X/TB4-3-6.6/01951

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению препарата Байкокс® 5%, утвержденная Россельхознадзором 09. 11. 2016 года.