

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Толутрокс 5%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Толутрокс 5% (Tolutroxum 5%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: толтразурил.

1.2 Толутрокс 5% представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 50 мг толтразурила, вспомогательные вещества: бензиловый спирт, 1,2-пропиленгликоль.

Лекарственная форма: раствор для орального применения.

1.3 Препарат выпускают в полимерных флаконах по 20, 100, 250, 500 и 1000 мл.

1.4 Препарат хранят по общему списку при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С, в защищенном от света месте.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. Не использовать по истечении срока годности. Хранить в недоступном для детей месте.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Толтразурил, входящий в состав препарата, является производным триазинтриона, обладает широким спектром кокцидицидного действия на все стадии внутриклеточного развития кокцидий родов *Eimeria* и *Isoospora*, паразитирующих у свиней (*E. scabra*, *E. guevarai*, *E. polita*, *E. perminuta*, *E. suis*, *I. suis*), козлят, ягнят, телят (*E. faurei*, *E. arloigni*, *E. intricata*, *E. ziirni*, *E. smithi*), кроликов (*E. stiedae*, *E. intestinalis*, *E. magna*, *E. media*, *E. calcicola*, *E. irresidua*, *E. perforans*, *E. piriformis*), щенков собак (*E. canis*, *I. canis*, *I. ohioensis*, *I. burrowsi*, *I. neorivolta*).

2.2 Толтразурил блокирует дыхательные ферменты и оказывает повреждающее действие на митохондрии и процессы деления ядра эймерий, нарушая процесс формирования макрогаметоцитов, вызывая гибель паразита. Препарат не препятствует формированию иммунитета к эймериозу.

2.3 После перорального введения толтразурил медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает противоэймериозное действие на слизистой и подслизистой оболочках.

2.4 Выводится толтразурил из организма в основном в неизмененном виде, а также в виде метаболитов с фекалиями и частично с мочой.

2.5 Толутрокс 5% по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Толутрокс 5% применяют поросятам, ягням, козлятам, телятам, кроликам и щенкам для профилактики и лечения эймериоза.

3.2 Толутрокс 5% применяют индивидуально в следующих дозах:

– поросятам с 3-дневного возраста: 0,4 мл на 1 кг массы тела животного, однократно (не более 2 мл на животное);

– телятам с 5-дневного возраста: 3 мл на 10 кг массы тела животного, однократно;

– ягням и козлятам с 2-недельного возраста: 4 мл на 10 кг массы тела животного, однократно;

– кроликам с 4-недельного возраста: 0,14 мл на 1 кг массы тела животного, однократно;

– щенкам собак с 12-дневного возраста: 0,2 мл на 1 кг массы тела животного 1 раз в день в течение 3 дней.

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

3.4 Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата в рекомендуемых дозах, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции.

При развитии аллергических реакций животным назначают симптоматическое лечение.

3.5 Толутрокс 5% не следует применять одновременно с другими антикокцидийными средствами; сведения о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп, кормами и кормовыми добавками отсутствуют.

3.6 Убой поросят на мясо разрешается не ранее, чем через 91 сутки; ягнят, козлят, телят и кроликов – не ранее, чем через 70 суток после применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ



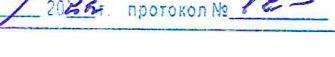
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Промветсервис» (юридический адрес: 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Зм. Бядули, 12/2а, тел./факс: +375 17 503 53 67).

Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба», 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская ½, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедр фармакологии и токсикологии (Ятусевич И.А., Смаглей Т.Н.), паразитологии и инвазионных болезней (Ятусевич А.И., Захарченко И.П., Бородин Ю.А.) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Промветсервис» (Дмитриева А.А., Степанюга М.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
08.11.2022	протокол № 123