

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
раствор «Торукоккс 2,5 %»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Раствор «Торукоккс 2,5 %» (Solutio «Torusoxum 2,5 %»).

Международное непатентованное наименование: толтразурил.

1.2 Лекарственная форма: раствор для орального применения.

Препарат представляет собой жидкость от бесцветного до желтого или коричневого цвета (допускается опалесценция).

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 25 мг толтразурила, вспомогательные вещества: полиэтиленгликоль, триэтаноламин.

1.4 Препарат выпускают в упаковке из полимерных материалов по 10; 50; 100; 200; 250; 500 мл и 1 л.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б, в защищенном от света и влаги месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности 3 (три) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Толтразурил, входящий в состав препарата, обладает широким спектром действия против эймерий на всех стадиях их внутриклеточного развития. Ингибируя клеточное деление шизонтов и микрогамонтов, нарушает синтез клеточной стенки макрогамонтов. Активен в отношении *Eimeria acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. necatrix*, *E. tenella*, *E. mitis*, *E. adenoides*, *E. meleagridis*, *E. anseris*, *E. truncata*, *E. media*, *E. perforans*, *E. intestinalis*, *E. piriformis*, *E. magna*, *E. irrisidua*, *E. coecicola*, *E. stiedae*.

2.2 После приема внутрь толтразурил медленно всасывается в пищеварительном канале и оказывает эймерицидное действие на слизистой и подслизистой оболочках кишечника, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 24 часа.

В организме толтразурил метаболизируется путем сульфокисления и гидроксирования с образованием производных сульфоксида и сульфона. Почти полностью выводится с фекалиями в неизменном виде и, частично, в форме толтразурилсульфона или толтразурилсульфоксида.

Препарат не препятствует формированию иммунитета к эймериозу.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют птице (куры, индейки, гуси, утки) с лечебно-профилактической целью при достижении критического уровня содержания эймерий в подстилке (10–20 тыс/г), а также при появлении клинических признаков эймериоза. Также препарат применяют для лечения кроликов при эймериозе.

3.2 Препарат применяют с водой для поения два дня подряд в дозе 0,007 г по действующему веществу на 1 кг массы птицы (28,0 мл препарата на 100 кг массы птицы), что эквивалентно 1,0 мл препарата на 1 литр питьевой воды, которую выпаивают птице в течение 48 часов подряд или 3 мл препарата на 1 л питьевой воды, которую выпаивают птице по 8 часов в сутки два дня подряд. В тяжелых случаях заболевания птиц лечение

повторяют через 5 суток. В период применения препарата птица в качестве питья должна получать только воду, содержащую лекарственный препарат. Раствор препарата годен в течение 48 часов. В случае появления осадка раствор перед употреблением следует тщательно перемешать.

3.3 Кроликам применяют 0,5 % раствор препарата (5 мл препарата на 1 л питьевой воды) вместо воды для поения, двумя двухдневными курсами с интервалом 5 суток.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.

3.5 Запрещен к применению для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 16 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока мясо может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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 применения этого 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 19 А), для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Ягусевич И.А., Стасюкевич С.И., Мироненко В.М., Воробьева И.Ю., Романова Е.В., Готовский Д.Г.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

