

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
суспензия «Торукокс 5%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Суспензия «Торукокс 5%» (Suspensio «Torucoxum 5%»).

Международное непатентованное наименование: толтразурил.

1.2 Лекарственная форма: суспензия для орального применения.

Препарат представляет собой суспензию белого или почти белого цвета. При хранении допускается расслоение, исчезающее при встряхивании.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 50 мг толтразурила, вспомогательные вещества: карбомер, пропиленгликоль, полисорбат, бронопол, бензоат натрия, натрия гидроксид, эмульсия симетикона, вода очищенная.

1.4 Препарат выпускают в упаковке из полимерных материалов по 100; 150; 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. Хранят в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата – 3 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 кокцидий на всех стадиях их внутриклеточного развития. Толтразурил блокирует дыхательные ферменты и оказывает повреждающее действие на митохондрии и процессы деления ядра кокцидий, нарушая процесс формирования макрогаметоцитов, вызывает гибель паразита. Активен в отношении кокцидий родов *Eimeria* (*E. deblickei*, *E. guevarai*, *E. neodeblickei*, *E. perminuta*, *E. polita*, *E. porci*, *E. residualis*, *E. scabra*, *E. spinosa*, *E. suis*, *E. alabamensis*, *E. auburnensis*, *E. bovis*, *E. bombaynsis*, *E. elipsoidalis*, *E. illinoisensis*, *E. canis*, *E. rayii*), *Isospora* (*I. suis*, *I. canis*, *I. ohioensis*, *I. burrowsi*, *I. neorivolta*).

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

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

Препарат не препятствует формированию иммунитета к эймериозу.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют пороссятам, телятам и плотоядным животным для профилактики и лечения при эймериозе, а также пороссятам и плотоядным животным для профилактики и лечения при изоспорозе.

3.2 Препарат задают внутрь в следующих дозах:

– пороссятам для профилактики при эймериозе и изоспорозе – 1,0 мл на 2,5 кг массы тела животного (20 мг толтразурила на 1 кг) однократно в возрасте 3-6 дней, но не менее 0,5 мл и не более 2 мл на одно животное;

– пороссятам для лечения при эймериозе и изоспорозе – 1,0 мл на 2,5 кг массы тела животного (20 мг толтразурила на 1 кг) однократно;

– плотоядным животным (лисицы, собаки, кошки и другие) для лечения и профилактики при изоспорозе – 1,0 мл на 7 кг массы тела животного (7 мг толтразурила на 1 кг) двукратно с интервалом 24 часа, или однократно в дозе 1,0 мл на 3,5 кг массы тела животного (14 мг толтразурила на 1 кг).

– телятам для лечения и профилактики при эймериозе – 1,0 мл на 7 кг массы тела животного (7 мг толтразурила на 1 кг), двукратно с интервалом 24 часа или однократно в дозе 1,0 мл на 3,5 кг массы тела животного (14 мг толтразурила на 1 кг).

Перед применением емкость с препаратом тщательно взбалтывают.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.

3.4 При возникновении аллергических реакций препарат отменяют, назначают антигистаминные средства и симптоматическую терапию.

3.5 Убой поросят на мясо разрешается не ранее, чем через 91 сутки; телят - не ранее, чем через 70 суток после применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

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 на соответствие 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. Ятусевич И.А., Мироненко В.М., Романова Е.В., Готовский Д.Г.), УО «Пинский государственный аграрный технологический колледж» (Петрукович В.В.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
21	04 2021 г. протокол № 114