

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Толтарокс® 2,5% для профилактики и лечения
кокцидиоза сельскохозяйственных птиц

(организация-разработчик АО «КРКА, д.д., Ново место», Словения/«KRKA, d.d.,
Novo mesto», Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija)

V. Общие сведения

1. Торговое наименование: Толтарокс® 2,5% (Toltarox® 2,5%)

Международное непатентованное наименование: толтразурил.

2. Лекарственная форма: раствор для орального применения в питьевой воде.

Толтарокс® 2,5% в 1 мл в качестве действующего вещества содержит толтразурил - 25 мг, а также вспомогательные вещества: триэтаноламин и полиэтиленгликоль (polyethylene glycol) .

3. По внешнему виду лекарственное средство представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до желтого или коричневого цвета .

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения — 3 года со дня производства.

Запрещается применение препарата Толтарокс® 2,5% по истечении срока годности.

4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 1000 мл в контейнеры из полиэтилена высокой плотности с навинчиваемыми крышками. Каждая потребительская упаковка сопровождается инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя , отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0°C до 25°C.

6. Толтарокс® 2,5% следует хранить в недоступном для детей месте,

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

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

VI. Фармакологические свойства

9. Толтарокс® 2,5% - антикокцидийный лекарственный препарат группы триазинтриона.

Толтразурил, входящий в состав лекарственного препарата, является производным триазинтриона, обладает широким спектром антикокцидийного действия, эффективен в отношении всех видов паразитирующих у птиц кокцидий на стадиях внутриклеточного развития паразитов, включая *E. acervulina*, *E. brunetti*, *E. necatrix*, *E. mitis*, *E. adenoides*, *E. meleagridis*, *E. anceris*, *E. truncatqa*, в том числе устойчивых к другим антикокцидийным препаратам.

Толтразурил, блокируя дыхательные ферменты кокцидий, оказывает повреждающее действие на митохондрии и процессы деления ядра кокцидий, нарушая процесс формирования макрогаметоцитов.

После перорального введения толтразурил медленно всасывается и оказывает кокцидиоцидное действие на слизистой и подслизистой оболочках желудочно-

кишечного тракта. Выводится толтразурил из организма птиц в основном в неизменном виде, а также в виде метаболитов с пометом.

Толтарокс® 2,5% по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1007-76), в рекомендуемых дозах не вызывает у птиц побочных явлений и осложнений, не препятствует формированию иммунитета к кокцидиозу.

VII. Порядок применения

10. Толтарокс® 2,5% назначают цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, индейкам, гусям и уткам при кокцидиозе с лечебно-профилактической целью, при достижении в подстилке критического уровня кокцидий (10-20 тыс./г), а также при появлении у птиц клинических признаков заболевания.
11. Противопоказанием к применению препарата Толтарокс® 2,5% является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. Запрещается применение лекарственного препарата курам-несушкам, ввиду накопления препарата в яйцах.
12. Толтарокс® 2,5% применяют птице с водой для поения два дня подряд в дозе 7 мг толтразурила (ДВ) на 1 кг массы (0,28 мл препарата Толтарокс® 2,5% на 1 кг массы птицы), что эквивалентно:
 - 1 мл препарата Толтарокс® 2,5% на 1 л питьевой воды, которую выпаивают птице в течение 48 часов подрядили
 - 3 мл препарата Толтарокс® 2,5% на 1 л питьевой воды, которую выпаивают птице по 8 часов в сутки два дня подряд.

В тяжелых случаях заболевания при необходимости курс лечения повторяют через 5 дней.

В период применения препарата Толтарокс® 2,5% лечебный раствор должен быть единственным источником питьевой воды для птиц.

Лечебный раствор сохраняет свою активность в течение 24 часов. В случае появления осадка раствор перед применением следует тщательно перемешать.

13. При передозировке препарата у птиц может наблюдаться снижение потребления воды. В случае появления симптомов передозировки применение препарата следует прекратить.
14. Особенности действия лекарственного препарата при первом применении и отмене не выявлено.
15. Препарат предназначен для применения цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, индейкам, гусям и уткам.
16. В случае не соблюдения установленного срока повторного применения препарата птицам при тяжелом течении кокцидиоза, его следует применить как можно скорее в той же дозе по той же схеме.
17. Побочных явлений и осложнений у птиц при применении препарата Толтарокс® 2,5% в соответствии с настоящей инструкцией не наблюдается.
18. Не следует применять препарат Толтарокс® 2,5% одновременно с другими антикокцидийными препаратами.

Лекарственный препарат совместим с кормовыми добавками, витаминами и другими лекарственными средствами, применяемыми в птицеводстве.

19. Убой цыплят-бройлеров на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, индеек, гусей и уток — не ранее, чем через 16 суток после последнего применения препарата Толтарокс® 2,5%.

В случае вынужденного убоя ранее установленных сроков, мясо птиц может быть использовано в корм пушным зверям.

VIII. Меры личной профилактики

20. При проведении лечебно-профилактических мероприятий с использованием препарата Толтарокс® 2,5% следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

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

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

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Толтарокс® 2,5%. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения 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).

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя препарата

АО «КРКА, д.д., Ново место», Словения
/«KRKA, d.d., Novo mesto», Šmarješka cesta
6, 8501 Novo mesto, Slovenija.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной владельцем
регистрационного удостоверения
лекарственного препарата на
принятие претензий от потребителя.

ТОО «КРКА Казахстан», 050059,
г. Алматы, Бизнес центр Нурлы Тау,
проспект Аль-Фараби 19, секция 1Б,
офис 207.

Номер регистрационного удостоверения