



Утверждаю

Генеральный директор

ООО «VIK – здоровье животных»

Виолина В.Я.

21 СЕН 2015

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Толтрекс 5% для поросят, ягнят, козлят, телят, кроликов и щенков при лечении и профилактики кокцидиоза

(Организация-разработчик: ООО «VIK – здоровье животных», Россия, 140051, Московская обл., Люберецкий р-н, пос. Красково, Егорьевское шоссе, д. 3А)

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Толтрекс 5% (Toltrax 5%).

Международное непатентованное наименование: толтразурил.

2. Лекарственная форма: суспензия для орального применения.

Толтрекс 5% в 1 мл в качестве действующего вещества содержит толтразурил – 50 мг, а также вспомогательные компоненты: пропиленгликоль, лимонная кислота, натрия гидроксид, бентонит, натрия докузат, ксантан, пропионовая кислота, симетикон и воду очищенную.

3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию белого цвета, умеренно вязкую при комнатной температуре.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 2 года со дня изготовления.

Толтрекс 5% запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают Толтрекс 5% расфасованным по 10, 20, 250, 500 и 1000 мл в стеклянные или пластиковые флаконы с навинчивающимися крышками. Каждая потребительская упаковка препарата сопровождается инструкцией по применению.

5. Толтрекс 5% хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5°C до 25°C.

6. Толтрекс 5% следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с

требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Толтрекс 5% – антикокцидийный лекарственный препарат группы триазинтриона.

10. Толтразурил, входящий в состав лекарственного препарата, обладает широким спектром антикокцидийного действия, эффективен в отношении *Isospora suis*, *Eimeria arloingi*, *Eimeria scabra*, *Eimeria guevarai*, *Eimeria bovis*, *Eimeria zuernii*, *Eimeria alabamensis* и других видов кокцидий, паразитирующих у поросят, ягнят, козлят, телят, кроликов и щенков, 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 Толтрекса 5% толтразурил медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает кокцидиоцидное действие на слизистой и подслизистой оболочках. В организме частично метаболизируется путем сульфоокисления и гидроксилирования, с образованием производных сульфоксида и сульфона.

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

Толтрекс 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 животных побочных явлений и осложнений, не препятствует формированию иммунитета к кокцидиозу.

## III. Порядок применения

11. Толтрекс 5% назначают поросятам, ягням, козлятам, телятам, кроликам и щенкам с лечебной и лечебно-профилактической целью при кокцидиозе.

12. Противопоказанием к применению Толтрекса 5% является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. Запрещается применение Толтрекса 5% дойным коровам, ввиду его выделения с молоком; не следует применять лекарственный препарат жвачным животным с развитым рубцовым пищеварением.

13. Толтрекс 5% применяют поросятам, ягням, козлятам, телятам, кроликам и щенкам перорально индивидуально в следующих дозах:

- поросятам с 3-дневного возраста однократно в дозе 0,4 мл суспензии

на 1 кг массы, но не менее 0,5 мл и не более 2 мл на животное;

- телятам с 5-дневного возраста однократно в дозе 3 мл суспензии на 10 кг массы животного;

- ягнятам и козлятам с 2-недельного возраста однократно в дозе 4 мл суспензии на 10 кг массы животного;

- кроликам с 4-недельного возраста однократно в дозе 0,14 мл суспензии на 1 кг массы животного;

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

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.

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

15. Особеностей действия лекарственного препарата при первом приеме или при его отмене не выявлено.

16. Толтрекс 5% не применяется беременным и лактирующим животным.

17. Лекарственный препарат применяется однократно.

18. Побочных явлений и осложнений у животных при применении Толтрекса 5% в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и появлении аллергических реакций животному назначают антигистаминные и симптоматические лекарственные средства.

19. Лекарственные взаимодействия не выявлены.

20. Убой поросят на мясо разрешается не ранее, чем через 91 сутки; ягнят, козлят, телят и кроликов – не ранее, чем через 70 суток после применения Толтрекса 5%. Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

#### IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с

мылом.

22. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. 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 тарную этикетку).

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

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

Организация-производитель: ООО «ВИК – здоровье животных», Россия.

Адрес и место производства:  
1) Республика Беларусь, 210040, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 29;  
2) Россия, 308570, Белгородская обл., Белгородский район, пос. Северный 1-й, ул. Березовая, д. 46 г., корп. 15.

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

ООО «Торговый дом ВИК» 140050, Россия, Московская обл., Люберецкий р-н, пос. Красково, Егорьевское ш. д.3А.

Инструкция разработана: ООО «ВИК – здоровье животных», Россия

Номер регистрационного удостоверения: РК-ВП-4-2926-15