

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «10» января 2020 г. № 106

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Толтразин 2,5 %»

1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1 Толтразин 2,5 % (Toltrazinum 2,5 %).

1.2 В 1 см³ препарата содержится 0,025 г толтразурила и вспомогательные вещества (полиэтиленгликоль 400; триэтаноламин).

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой вязкую жидкость от светло-желтого до темно-коричневого цвета.

1.4 Препарат упаковывают в полимерные емкости по 100,0; 200,0; 500,0; 1000,0 и 5000,0 см³ и укупоривают пластмассовой пробкой (крышкой).

1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °C до плюс 25 °C.

1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Толтразурил – синтетическое вещество, которое является производным триазинтриона и обладает широким спектром антиоккцидийного действия. Толтразурил эффективен в отношении всех видов простейших, относящихся к роду *Eimeria*, вызывающих эймериозы у кур, крупного и мелкого рогатого скота.

2.2 Механизм действия препарата заключается в нарушении развития возбудителя за счет ингибирования ряда ферментов, участвующих в синтезе пиридина и клеточном дыхании. Препарат не препятствует развитию иммунитета против эймериоза.

2.3 После перорального введения толтразурил медленно всасывается и оказывает оккцидийное действие на слизистой и подслизистой оболочках желудочно-кишечного тракта. Выводится толтразурил из организма в основном в неизменном виде, а также в виде метаболитов с пометом.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для профилактики и лечения кур, молодняка крупного и мелкого рогатого скота при эймериозе.

3.2 С лечебной целью курам препарат применяют внутрь с питьевой водой двое суток подряд в дозе 0,007 г по АДВ на 1 кг массы тела птицы, что эквивалентно 1,0 см³ препарата на 1 литр питьевой воды, которую выпаивают птице по 8 часов двое суток подряд. В тяжелых случаях заболевания курс лечения повторяют через пять суток.

3.3 С лечебной целью молодняку крупного и мелкого рогатого скота препарат применяют внутрь в дозе 28 см³ на 100 кг массы тела животного, что эквивалентно 1,0 см³ препарата на 1 литр питьевой воды (0,007 г по АДВ на 1 кг массы тела животного) двое суток подряд или в дозе 60 см³ на 100 кг массы тела животного (0,015 г по АДВ на 1 кг массы тела животного) однократно. В тяжелых случаях курс лечения повторяют через пять суток.

3.4 С профилактической целью препарат применяют в тех же дозах, что и для лечения.

3.5 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает токсического действия на организм, не вызывает побочных явлений у животных и птицы.

3.6 Запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям и для продуктивных животных, молоко от которых используется в пищу людям.

3.7 Убой кур на мясо разрешается не ранее чем через 21 сутки после последнего применения препарата. Убой телят и ягнят на мясо разрешается не ранее чем через 70 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

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, 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, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309 д. Должа, ул. Советская, 26А, Витебский район и область, Республика Беларусь.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Баркалова Н.В.), паразитологии и инвазионных болезней (Ятусевич А.И., Мироненко В.М., Воробьева И.Ю.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«10.01.2010» протокол № 106	