



Н. А. ВЛАСОВ
25.06.2020

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Кокцидикс
(Организация-разработчик ООО «Белфармаком», Россия, 308024,
г. Белгород, ул. 5 Августа, д. 2-а)

Номер регистрационного удостоверения: 10-3-9.19-4487 №ПВР-3-2.14/03001

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Кокцидикс (Coccidix).

Международное непатентованное наименование: толтразурил.

2. Лекарственная форма: раствор для орального применения.

Кокцидикс в качестве действующего вещества содержит толтразурил – 25 мг/мл и вспомогательные вещества: триэтаноламин и пропиленгликоль.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до тёмно-жёлтого цвета, допускается опалесценция.

Срок годности Кокцидикса при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 3 года с даты производства, после первого вскрытия упаковки - 35 суток.

Кокцидикс запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают Кокцидикс расфасованным по 50 мл в полимерные флаконы и 1 л в полимерные бутылки и/или канистры из полиэтилена высокого давления, укупоренные навинчивающимися крышками с контролем первого вскрытия. Каждая потребительская упаковка препарата снабжается инструкцией по применению.

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

6. Кокцидикс следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: противококцидийные средства, группа триазинтриона.

10. Толтразурил, входящий в состав препарата, обладает широким спектром кокцидиоидного действия на всех стадиях внутриклеточного развития (мерогонии и гамогонии) кокцидий (эймерий), паразитирующих у птиц (*Eimeria acervulina*, *E. brunetti*, *E. necatrix*, *E. tenella*, *E. mitis*, *E. adenoides*, *E. meleagrinitis*, *E. anceris*, *E. truncata*) и свиней (*Isospora suis*, *Eimeria debbiecki*, *E. scraba*, *E. guevarai*, *E. polita*, *E. perminuta*), включая кокцидий, устойчивых к другим антискокцидийным средствам.

Толтразурил, блокируя дыхательные ферменты и оказывая повреждающее действие на митохондрии, процессы деления ядра кокцидий и формирования макрогаметоцитов, вызывает гибель паразита.

После орального введения препарата толтразурил медленно всасывается и оказывает кокцидиоидное действие на слизистой и подслизистой оболочках желудочно-кишечного тракта. Максимальные концентрации (T_{max}) в крови достигаются через 24 часа после приема препарата. В организме 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 пометом у птиц, с фекалиями и частично с мочой у свиней. Кокцидикс по степени воздействия на организм относится к веществам «малоопасным» (4 класс опасности ГОСТ 12.1.007-76), не обладает эмбриотоксическими, тератогенными и гепатотоксическими свойствами, в рекомендуемых дозах хорошо переносится птицами и свиньями, не препятствует формированию иммунитета к кокцидиозу.

III. Порядок применения

11. Кокцидикс назначают цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, индейкам, гусям, уткам и свиньям при кокцидиозе с лечебной и лечебно-профилактической целью, в неблагополучных по кокцидиозу хозяйствах при достижении в подстилке критического уровня кокцидий (10-20 тыс./г), а также при появлении клинических признаков заболевания.

12. Противопоказанием к применению Кокцидикса является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. Запрещается применять лекарственный препарат курам-несушкам и ремонтному молодняку кур менее чем за 14 суток до начала яйцекладки, в связи с накоплением препарата в яйцах.

13. При проведении лечебно-профилактических мероприятий с использованием Кокцидикса следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Кокцидиксом. Пустую тару из-под лекарственного препарата

запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Кокцидиксом. При случайном попадании препарата на кожные покровы или в глаза их необходимо промыть большим количеством проточной воды, при попадании внутрь или появления аллергических реакций следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или тарную этикетку).

14. Применение Кокцидикса супоросным и лактирующим свиноматкам не предусмотрено.

15. Птицам Кокцидикс применяют орально с водой для поения два дня подряд в дозе 7 мг толтразурила на 1 кг массы птицы (28 мл препарата на 100 кг массы птицы), что эквивалентно:

- 1 мл препарата на 1 л 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 при необходимости лечение повторяют через 5 суток.

В период применения Кокцидикса 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.

Поросятам Кокцидикс применяют с 3-5 дня жизни орально индивидуально однократно в дозе 20 мг толтразурила на 1 кг массы животного из расчета 0,8 мл препарата на 1 кг массы, но не менее 1 мл и не более 4 мл на животное.

В неблагополучных по кокцидиозу хозяйствах для достижения максимального профилактического эффекта и снижения количества ооцист, выделяемых во внешнюю среду, Кокцидикс следует назначать до появления в стаде первых клинических признаков заболевания. Повторное применение препарата рекомендовано при неблагоприятной эпизоотической обстановке и угрозе распространения кокцидиоза.

16. Побочных явлений и осложнений у птиц и свиней при применении Кокцидикса в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

17. При передозировке препарата у птиц и свиней может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды, потеря массы. В случае появления симптомов передозировки применение препарата следует прекратить и провести симптоматическую терапию.

18. Не следует применять Кокцидикс одновременно с другими антикокцидийными препаратами. Сведения о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп и кормовыми добавками, применяемыми в птицеводстве и свиноводстве, отсутствуют.

19. Особеностей действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

20. 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. Поросятам препарат применяют однократно.

21. Убой цыплят-бройлеров на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, индеек, гусей и уток - не ранее, чем через 16 суток, свиней - не ранее, чем через 70 суток после последнего применения Кокцидикса. В случае вынужденного убоя ранее установленных сроков, мясо животных и птиц может быть использовано в корм пушным зверям.

| | |
|--|---|
| Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения. | 1. ООО «Белфармаком», Россия, 308519, Белгородская обл., Белгородский м.р-н, г.п. Поселок Северный, пгт. Северный, ул. Березовая, зд. 1/18 2. ООО «НПФ ВИК», Россия, 308519, Белгородская обл., Белгородский р-н, пгт. Северный, ул. Березовая, зд. 1/16 |
| Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя. | ООО «Белфармаком», Россия, 308024, г. Белгород, ул. 5 Августа, д. 2-а |