

## **ИНСТРУКЦИЯ** **по применению ветеринарного препарата «Коктол»**

### **1 Общие сведения**

- 1.1 Коктол (Coctolum).
- 1.2 Лекарственная форма: суспензия для приема внутрь.
- 1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 50 мг толтразурила, в качестве вспомогательных веществ – пропионат натрия, бензоат натрия, докузат натрия, симетикон, пропиленгликоль, бентонит, ксантановая камедь, лимонная кислота и вода очищенная.
- 1.4 Препарат представляет собой суспензию от белого до желтого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают в полимерных бутылках (флаконах) по 1 л.
- 1.6 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата – 3 года от даты производства, после первого вскрытия бутылки (флакона) – 90 суток.

### **2 Фармакологические свойства**

- 2.1 Толтразурил, входящий в состав препарата, относится к группе триазинтриона.
- 2.2 Толтразурил обладает широким спектром противоэймериозного действия, включая *Isospora suis*, *Eimeria arloingi*, *Eimeria scabra*, *Eimeria guevarai*, *Eimeria bovis*, *Eimeria zuernii*, *Eimeria alabamensis* и другие виды эймерий, паразитирующие у свиней, крупного и мелкого рогатого скота.
- 2.3 Блокируя дыхательные ферменты, толтразурил оказывает повреждающее действие на митохондрии и процессы деления ядра эймерий, нарушая процесс формирования макрогаметоцитов.
- 2.4 После перорального введения толтразурил медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает эймериоцидное действие в слизистой оболочке и подслизистом слое. В организме метаболизируется путем сульфоокисления и гидроксирования с образованием производных сульфоксида и сульфона. Основной путь экскреции толтразурила из организма животных через фекалии и частично с мочой.

### **3 Порядок применения препарата**

- 3.1 Препарат применяют для лечения и профилактики эймериоза у поросят, телят, ягнят и козлят.
- 3.2 Назначают препарат перорально индивидуально, однократно согласно рекомендованным дозам, представленным в таблице 1.

Таблица 1 – Дозы препарата

Вид животного	Доза препарата
Поросята с 3–5-дневного возраста	20 мг толтразурила на 1 кг массы тела животного (что соответствует 0,4 мл препарата на 1 кг массы тела животного, но не менее 0,5 мл и не более 2 мл на 1 животное)
Телята с 2-недельного возраста	15 мг толтразурила на 1 кг массы тела животного (что соответствует 3 мл препарата на 10 кг массы тела животного)
Ягнята и козлята с 2-недельного возраста	20 мг толтразурила на 1 кг массы тела животного (что соответствует 4 мл препарата на 10 кг массы тела животного)

Перед применением флакон с препаратом необходимо нагреть до комнатной температуры и перемешать встряхиванием.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

В случае появления аллергических реакций (диарея, снижение аппетита, эритема) использование препарата прекращают и, при необходимости, назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.4 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к толтразурилу.

3.5 При передозировке препарата у животных может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды.

3.6 Препарат запрещено применять животным, чье молоко используется в пищу людям.

3.7 Убой поросят на мясо разрешен не ранее чем через 91 сутки, для телят, ягнят и козлят срок составляет не менее 70 суток после применения препарата. Мясо вынужденно убитых животных до истечения указанного срока можно использовать в корм плотоядным животным.

#### **4 Меры личной профилактики**

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

4.3 Запрещается использование пустых бутылок (флаконов) из-под препарата для бытовых целей. Пустые бутылки (флаконы) утилизируют в установленном порядке.

#### **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 образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### **6 Полное наименование производителя**

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67, к. 5.

*Инструкция по применению разработана заместителем директора по науке и технологиям ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» Д.В. Шубенком и заведующим отделом патологии размножения и ветсанитарии РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» И.И. Кузьминским.*

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 9 » октября 2018 г. протокол № 97	