

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
суспензия «Торукокк 5%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Суспензия «Торукокк 5%» (Suspensio «Torusoxum 5%»).
- 1.2 Препарат представляет собой густую, непрозрачную, слегка расслаивающуюся жидкость белого цвета.
- 1.3 В 100,0 мл препарата содержится 5,0 г толтразурила (Toltrazuril) и растворителя до 100,0 мл.
- 1.4 Препарат выпускают в полимерной таре по 100; 200; 500 мл и 1 л.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б, в защищенном от света и влаги месте, при температуре от плюс 5 °С до плюс 30 °С.
- 1.6 Срок годности препарата 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат обладает широким спектром противэймериозного действия. Препарат активен в отношении *Eimeria guevarai*, *E. scabra*, *E. polita*, *E. perminuta*, *E. neodebliecki*, *E. debliecki*, *E. suis*, *E. spinosa*, *E. residualis*, *E. betice*, *E. almataensis* и *Isospora suis*, паразитирующих у свиней; *E. zurnii*, *E. smithi*, *E. elipsoidallis* и *E. bukidnonensis*, паразитирующих у крупного рогатого скота; *E. vulpis*, *E. adliri*, *E. becanensis*, *Isospora canivelocis*, *Isospora vulpine* и *Isospora buriatica* паразитирующих у лисиц; *Isospora canis*, *Isospora ahioensis*, *Isospora burruwsi*, *Isospora neorivolta* и *Eimeria canis*, паразитирующих у собак; *Isospora felis* и *Isospora rivolta* паразитирующих у кошек.

2.2 Механизм действия препарата заключается в нарушении процессов фосфорилирования и переноса электронов в организме паразита на стадии мерогонии (шизогонии) и гаметогонии, что приводит к нарушению энергетического обмена и гибели паразита. Не препятствует формированию иммунитета к эймериозу.

2.3 Препарат в рекомендованных дозах не обладает мутагенным, сенсibiliзирующим, эмбриотоксическим и тератогенным действием.

2.4 По классификации ГОСТ 12.1.007 препарат относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют пороссятам в неблагополучных хозяйствах для профилактики и лечения эймериоза и изоспороза, а также телятам для профилактики и лечения эймериоза; для лечения плотоядных животных при эймериозах и изоспорозах.

3.2 Перед применением препарат необходимо тщательно взбалтывать.

3.3 Для профилактики эймериоза и изоспороза препарат задают пороссятам внутрь, в возрасте 3-6 дней, однократно, в дозе 1,0 мл на 2,5 кг массы животного, что соответствует 0,02 г/кг массы животного по действующему веществу, но не менее 0,5 мл и не более 2 мл на животное. Для лечения пороссят при эймериозе и изоспорозе препарат применяют однократно, в дозе 1,0 мл на 2,5 кг массы животного.

Для лечения плотоядных животных (волки, лисицы, собаки, кошки) при изоспорозах препарат задают в дозе 1,0 мл на 7 кг массы животного (0,007 г/кг по действующему

веществу), двукратно с интервалом 24 часа, или однократно в дозе 1,0 мл на 3,5 кг массы животного (0,014 г/кг по действующему веществу).

3.4 Для лечения и профилактики эймериоза телят препарат задают в дозе 1,0 мл на 7 кг массы животного (0,007 г/кг по действующему веществу), двукратно с интервалом 24 часа, или однократно в дозе 1,0 мл на 3,5 кг массы животного (0,014 г/кг по действующему веществу).

3.5 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.

3.6 При возникновении аллергических или других побочных реакций препарат необходимо отменить, назначить антигистаминные препараты (аллервет, дипразин) и препараты кальция (кальция глюконат или кальция хлорид), проводят симптоматическую терапию.

3.7 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 91 день после применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

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 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, 19 А, для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (доцент Петров В.В., профессор Ятусевич И.А.), кафедры паразитологии (старший преподаватель Петрукович В.В.), кафедры компьютерного образования (доцент Мироненко В.М) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

