

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Коктол»

### 1 Общие сведения

1.1 Коктол (Coctol).

Международное непатентованное наименование: толтразурил.

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 – натрия пропионат, натрия бензоат, натрия докунат, симетикон, пропиленгликоль, бентонит, ксантановая камедь, лимонная кислота и вода очищенная.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают в полимерных бутылках по 250 мл, 500 мл, 1 л.

1.6 Хранят препарат в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 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 – 90 суток при соблюдении условий хранения. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта.

### 2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к противоэймериозным средствам группы триазинтриона.

2.2 Толтразурил, действующее вещество препарата, обладает широким спектром противоэймериозного действия в отношении *Isospora suis*, *Eimeria arloingi*, *Eimeria scabra*, *Eimeria guevarai*, *Eimeria bovis*, *Eimeria zuernii*, *Eimeria alabamensis* и других видов эймерий, паразитирующих 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 препарата толтразурил медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает эймерицидное 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 желудочно-кишечный тракт с фекалиями и частично с мочой.

### 3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения и профилактики эймериоза у поросят, телят, ягнят и козлят.

3.2 Препарат назначают животным перорально индивидуально, однократно согласно рекомендованным дозам, представленным в таблице 1.

Таблица 1 – Дозы препарата

Вид животного	Доза препарата
Поросята с 3-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 3-дневного 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 бутылку 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 Не следует применять препарат одновременно с другими противоземриозными средствами. Сведения о несовместимости препарата со средствами других фармакологических групп отсутствуют.

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

3.8 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 может быть использовано в корм плотоядным животным.

#### 4 Меры 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.

#### 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.

Инструкция по применению разработана заместителем директора по науке и технологиям ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» Д.В. Шубенком и доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» В.В. Петровым.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
<b>ОДОБРЕНО</b>	
Председатель	
Секретарь	
Экземпляр	
28	10
г. протокол № 114	