

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Эйметерм суспензии 5% для лечения и профилактики
кокцидиозов у молодняка свиней, крупного и мелкого рогатого скота,
кроликов и собак

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита», г. Москва)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Эйметерм суспензия 5%
(Suspensio Eimenterum 5%).

Международное непатентованное наименование: толтразурил.

2. Лекарственная форма: суспензия для орального применения.

Эйметерм суспензия 5% в 1 мл в качестве действующего вещества содержит толтразурил – 50 мг и вспомогательные вещества: бутилгидроксианизол (ВНА) – 0,5 мг, твин-80 – 10 мг, поливинилпирролидон – 100 мг, желатин – 8 мг и воду дистиллированную – до 1 мл.

По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до серовато-бежевого цвета; при хранении допускается расслоение, исчезающее при взбалтывании.

3. Выпускают препарат в стеклянных и полимерных флаконах, упакованных поштучно в картонные пачки, в полимерных бутылках и канистрах с навинчивающимися крышками контроля первого вскрытия. Флаконы по 10 и 20 мл снабжают шприцом-дозатором, полимерные флаконы по 250 мл – автоматическим дозатором (допускается групповая фасовка по 5, 8 или 10 шт. в картонную коробку с одним автоматическим дозатором).

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

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

5. Эйметерм суспензию 5% следует хранить в недоступном для детей месте.

6. Утилизация неиспользованного препарата производится в соответствии с требованиями законодательства.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Эйметерм суспензия 5% относится к антикокцидийным лекарственным препаратам группы триазинтриона.

Входящий в состав препарата толтразурил обладает широким спектром

кокцидиоидного действия на все стадии внутриклеточного развития (мерогонии и гамогонии) кокцидий родов *Eimeria*, *Isospora* (*Cystoisospora*) и *Cryptosporidium*, паразитирующих у свиней (*E. scabra*, *E. guevarai*, *E. polita*, *E. perminuta*, *Isospora suis*), козлят, ягнят, телят (*E. faurei*, *E. arloigni*, *E. intricate*, *E. ziirni*, *E. smithi*), кроликов (*E. stiedae*, *E. intestinalis*, *E. magna*, *E. media*, *E. calcicola*, *E. irresidua*, *E. perforans*, *E. piriformis*), щенков собак (*E. canis*, *I. canis*, *I. ohioensis*, *I. burrowsi*, *I. neorivolta*), включая кокцидии, устойчивые к другим антикокцидийным средствам.

Толтразурил блокирует дыхательные ферменты и оказывает повреждающее действие на митохондрии и процессы деления ядра кокцидий, нарушая процесс формирования макрогаметоцитов, вызывает гибель паразита.

После перорального введения лекарственного препарата толтразурил медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 24 часа. Биодоступность препарата составляет 70%. В организме толтразурил метаболизируется путем сульфоокисления и гидроксилирования, с образование производных сульфоксида и сульфона. Выходит медленно (период полувыведения около 76 часов) в неизменном виде и в виде основного метаболита сульфоновой кислоты, главным образом с фекалиями и частично с мочой.

Эйметерм суспензия 5% по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Эйметерм суспензию 5% назначают поросятам, телятам, козлятам, ягнятам, кроликам и щенкам собак с лечебно-профилактической целью при кокцидиозах.

9. Противопоказанием к применению Эйметерм суспензии 5% является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата, выраженные нарушения функций печени и/или почек.

Запрещается применение препарата дойным коровам, ввиду его выделения с молоком; не следует применять препарат жвачным животным с развитым рубцовым пищеварением.

10. Эйметерм суспензию 5% применяют животным перорально индивидуально в дозах указанных в таблице.

Перед использованием суспензию в емкости следует тщательно взболтать.

Препарат вводят животному на корень языка с помощью шприца-дозатора или автоматического дозатора, который навинчивается на флакон соответствующего объема, непосредственно перед применением.

Объем препарата при однократном нажатии на пуллер автоматического дозатора составляет 1 мл.

В неблагополучных по кокцидиозу хозяйствах для достижения максимального профилактического эффекта и снижения количества ооцист, выделяемых во внешнюю среду, Эйметерм суспензию 5% следует назначать животным до появления первых клинических признаков заболевания.

В тяжелых случаях заболевания обработку животных повторяют через 5 дней.

Препарат не устраняет клинические симптомы кокцидиоза, в связи с этим при выраженных клинических признаках заболевания животному дополнительно назначают средства симптоматической и патогенетической терапии.

Таблица

Дозы и схема применения Эйметерм суспензии 5%

Вид, возраст животного	Доза и кратность введения препарата
Поросята с 3-дневного возраста	0,4 мл на 1 кг массы животного (не менее 0,5 и не более 2 мл/животное), однократно
Телята с 5-дневного возраста	0,3 мл на 1 кг массы животного, однократно
Ягнята, козлята с 2-недельного возраста	0,4 мл на 1 кг массы животного, однократно
Кролики с 4-недельного возраста	0,14 мл на 1 кг массы животного, однократно
Щенки собак с 12-дневного возраста	0,2 мл на 1 кг массы животного, 1 раз в день 3 дня подряд

В целях предупреждения повторного заражения животных необходимо проведение санитарно-гигиенических мероприятий в местах их содержания.

11. При передозировке препарата у животного может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды, расстройство желудочно-кишечного тракта.

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

13. Несоблюдение рекомендуемого интервала при применении препарата щенкам собак может привести к снижению эффективности. При пропуске очередного введения препарат следует ввести как можно быстрее в тоже дозе.

14. При применении Эйметерм суспензии 5% в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности и проявлении аллергических реакций применение препарата прекращают и животному назначают антигистаминные и симптоматические средства.

15. Эйметерм суспензию 5% не следует применять одновременно с другими антикокцидийными средствами; сведения о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп и кормовыми добавками отсутствуют.

16. Убой поросят на мясо разрешается не ранее, чем через 91 сутки; телят, козлят, ягнят и кроликов – не ранее, чем через 70 суток после применения Эйметерм суспензии 5%. Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

17. При проведении лечебно-профилактических мероприятий с использованием Эйметерм суспензии 5% следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом руки и лицо.

18. При случайном попадании препарата на кожные покровы или в глаза их необходимо промыть большим количеством воды.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Эйметерм суспензией 5%. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или тарную этикетку).

19. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей; она подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ООО «НВЦ АгроВетЗАЩИТА С-П.», 141300, Россия, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, 1.

Адрес места производства: ООО “НВЦ АгроВетЗАЩИТА С-П.”, 141300, Россия, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, 1.

Инструкция разработана ООО «НВЦ АгроВетЗАЩИТА», Россия, 129329, Москва, Кольская ул., 1, стр.1.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Эйметерма суспензии 5%, утвержденная Россельхознадзором 11 июля 2011 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».