

Толтарокс®
листівка-вкладка

Опис

Густа гомогенна суспензія білого кольору.

Склад

1 мл препарату містить діючі речовини:
толтразуріл – 50 мг.

Допоміжні речовини: пропіленгліколь, натрію докусат, симетикону емульсія, алюмінію магнію силікат, кислота лимонна моногідрат, ксантанова камедь, натрію пропіонат (Е281), натрію бензоат (Е211), вода очищена.

Фармакологічні властивості

ATCvet QP51A, препарати проти протозойних інфекцій

Толтарокс® містить діючу речовину толтразуріл, похідного з групи триазінтріона, з широким спектром дії, який активний щодо еймерій: *Isospora suis*, *Eimeria arloingi*, *E. scarab*, *E. guevarai*, *E. bovis*, *E. zuernii*, *E. alabamensis* та інших видів еймерій великої рогатої худоби та свиней на стадіях їх внутрішньоклітинного розвитку.

Толтразуріл порушує внутрішньоклітинні стадії розвитку еймерій, впливаючи на мерогонію, мікро- та макрогамети. Він гальмує процес ділення ядер еймерій та зменшує активність мітохондрій, що відповідає за респіраторний метаболізм.

В організмі тварин толтразуріл частково метаболізується з утворенням сульфоксид- та сульфон-похідних. У подальшому - майже повністю виводиться з фекаліями у незмінній формі або в формі толтразурілсульфону чи толтразурілсульфоксиду.

За ступенем дії на організм Толтарокс® належить до безпечних речовин (4 клас), у рекомендованих дозах не викликає у поросят та телят ускладнень та побічної дії, не гальмує формування імунітету до кокцидіозів.

Застосування

Лікування та профілактика молодняку великої рогатої худоби (телята) і свиней (поросята) до 9-ти місячного віку за кокцидіозів спричинених: *Eimeria bovis*, *E. Zuernii*, *E. alabamensis* (телята) та *Isospora suis*. (поросята).

Дозування

Толтарокс® призначають перорально індивідуально одноразово у наступних дозах:

телятам з 2-х тижневого віку – 15 мг толтразурілу/кг маси тіла, що еквівалентно 3 мл/10 кг маси тіла;

поросятам на 3-5 добу життя – 20 мл толтразурілу/кг маси тіла, що еквівалентно 0,4 мл препарату/кг маси тіла тварини, але не менше 0,5 мл і не більше 2 мл на тварину.

Для досягнення максимального профілактичного ефекту і зниження виділення кількості ооцист у зовнішнє середовище, у неблагополучних по кокцидіозу господарствах препарат застосовують тваринам до появилення перших ознак захворювання у стадії тварин.

Протипоказання

Не застосовувати великій рогатій худобі старше 9-ти місяців.

Не застосовувати тваринам, що знаходяться на відгодівлі (телята на забій).

Не застосовують препарат самкам у період вагітності та лактації.

Застереження

Забій тварин на м'ясо дозволяється: телята через 63 доби та поросята через 77 діб після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватись основних правил гігієни та безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними препаратами.

Уникати контактів препарату зі шкірою та слизовими оболонками, користуватися при роботі індивідуальними засобами захисту (гумові рукавиці, халати).

При випадковому попаданні препарату в очі або на шкіру необхідно змити його водою.
Форма випуску

Пластикові флакони по 250 та 1 000 мл; флакони по 250 мл запаковані у картонні коробки.
Зберігання

Зберігати препарат в оригінальному упакуванні у сухому недоступному для дітей та тварин місці, окрім від харчових продуктів та кормів, за температури від 5 до 25⁰ С.

Термін придатності – 2 роки, після першого відкриття препарат слід використати протягом 3 місяців за умови належного зберігання.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення

КРКА, д.д., Ново місто
Шмар'єшка цеста 6,
8501 Ново місто,
Словенія.

KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenia
Šmarješka cesta 6,
8501 Novo mesto,
Slovenia

Виробник готового продукту

КРКА, д.д., Ново місто
Шмар'єшка цеста 6,
8501 Ново місто,
Словенія.

KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenia
Šmarješka cesta 6,
8501 Novo mesto,
Slovenia