**Коротка характеристика препарату**

**1.Назва препарату**

ТОЛТРАСАН-50

**2.Склад**

1 мл препарату містить діючу речовину:

толтразурил - 50 мг.

Допоміжні речовини: поліетиленгліколь, моноетаноламін,

полісорбат-80.

**3. Фармацевтична форма**

Розчин для перорального застосування.

**4. Фармакологічні властивості**

***ATCvet QP51, антипротозойні ветеринарні препарати (ендектоциди (QP51AJ01, толтразурил)***

Препарат містить діючу речовину толтразурил, похідне з групи триазинтріону, з широким спектром дії, який діє на еймерії: *E. adenoides, E. alabamensis,E. arloingi, E. bovis, E. brunetti, E. guevarai, E. maxima, E. meleagrimitis, E. mitis, E. necatrix, E. scabra, E. tenella, Isospora suis, Е. zuernii* та інших видів на всіх стадіях їх внутрішньоклітинного розвитку.

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

В організмі тварин толтразурил частково метаболізується з утворенням сульфоксид- та сульфонпохідних. У подальшому – майже повністю виводиться з фекаліями у незмінній формі або в формі толтразурилсульфону чи толтразурилсульфоксиду.

Препарат не має мутагенної, канцерогенної і тератогенної дії.

**5. Клінічні особливості**

**5.1. Вид тварин**

Велика рогата худоба (молодняк), вівці (молодняк), свині (молодняк); кролі, птиця.

**5.2. Показання до застосування**

Профілактика і лікування молодняку великої рогатої худоби, овець, свиней, кролів та сільськогосподарської птиці (бройлери, племінна птиця, ремонтний молодняк курей, батьківське і бройлерні стада, м'ясні індики) при еймеріозах викликаних еймеріями чутливими до толтразурилу.

**5.3. Протипоказання**

Підвищена індивідуальна чутливість до компонентів препарату.

Не застосовувати самкам під час вагітності та лактації, курям-несучкам.

Не застосовувати препарат великій рогатій худобі, вівцям молодшим 2 тижневого віку, кролям молодшим - 4 тижневого віку, великій рогатій худобі і поросятам - старшим 9 місяців.

**5.4. Побічна дія**

Не виявлено.

**5.5. Особливі застереження при використанні**

Немає.

**5.6 Використання під час вагітності, лактації, несучості**

Не застосувувати самкам під час лактації та вагітності, курям несучкам.

**5.7. Взаємодія з іншими засобами або інші форми взаємодії**

Не застосовувати одночасно з іншими антикокцидійними препаратами. Відомості про несумісність препарату з лікарськими засобами інших груп і кормовими добавками відсутні.

**5.8. Дози і способи введення тваринам різного віку**

Препарат застосовують перорально індивідуально або груповим способом з питною водою у наступних дозах:

*телятам* з 2-х тижневого віку – 0,3 мл на 1 кг маси тіла тварини (15 мг толтразурилу на кг м.т.) одноразово;

*ягнятам* з 2-х тижневого віку - 0,4 мл на 1 кг маси тіла тварини (20 мг толтразурилу на кг м. т.) одноразово;

*поросятам* на 3-5 добу життя – 0,4 мл препарату на 1 кг маси тіла тварини (20 мг толтразурилу на кг м. т.), але не менше 0,5 мл і не більше 2 мл на тварину одноразово;

*кролям* з 4-х тижневого віку - 0,14 мл на 1 кг маси тіла тварини одноразово (7 мг толтразурилу на кг м.т.);

*птиці* - 0,5 мл на 1 л питної води, яку випоюють впродовж 48 годин, або 1,5 препарату на 1 л питної води, яку випоюють птиці по 8 годин впродовж двох діб.

Готовий до використання розчин препарату придатний 24 години.

Птиця повинна отримувати воду з препаратом як єдине джерело питної води.

У важких випадках захворювання при необхідності курс лікування повторюють через 5 діб.

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

**5.9. Передозування**

При перевищенні терапевтичної дози в 20 разів симптомів передозування не виявлено.

**5.10. Спеціальні застереження**

Відсутні.

**5.11. Період виведення (каренції)**

Забій тварин на м’ясо дозволяється через: поросята через - 77 діб, телята - 63 доби, вівці – 42 доби, кролі -70 діб, птиця - 16 діб після останнього застосування препарату.

Отримане до зазначеного терміну м’ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринами, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

**5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу**

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

**6. Фармацевтичні особливості**

**6.1 Форми несумісності (основні)**

Відомості про несумісність препарату з лікарськими засобами інших груп і кормовими добавками відсутні.

**6.2 Термін придатності**

2 роки.

Після першого відбору з флакону - 14 діб за умови зберігання його у темному місці при температурі від 5° до 25 °С.

**6.3 Особливі заходи зберігання**

Темне, недоступне для дітей місце за температури від 5 до 25 °С.

Готовий до використання розчин препарату придатний 24 години.

**6.4 Природа і склад контейнера первинного упакування**

Флакони зі скла по 10, 50, 100 мл або полімерних матеріалів по 10, 50, 100, 500, 1000 мл.

**6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками**

Невикористаний препарат та його залишки утилізують відповідно чинного законодавства.

**7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

ТОВ "БІОТЕСТЛАБ"

Україна, 08601, Київська область, м. Васильків,вул. Володимирська, 57А.

**8. Назва та місцезнаходження виробника (виробників)**

ТОВ «БІОТЕСТЛАБ»

Україна, 08601, Київська область, Обухівський район, м. Васильків, вул. Лістрового Олександра, 1/3

www.biotestlab.ua.

**9. Додаткова інформація**

Відсутня.