

12.07.2021

Авізурил
(розчин для перорального застосування)
листівка-вкладка

Опис

Прозорий розчин від безбарвного до світло-жовто-коричневого кольору.

Склад

1 мл препарату містить діючу речовину:

толтразурил – 25 мг.

Допоміжні речовини: триетаноламін, поліетиленгліколь.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QP51A – Ветеринарні препарати, які застосовують при протозойних захворюваннях. QP51AJ01- Толтразурил.

Толтразурил - це синтетична похідна сполука триазинтріону, яка володіє широким спектром кокцидіоцидної дії на всі стадії внутрішньоклітинного розвитку (мерогонії і гамогонії) еймерій, що паразитують у птиці, включаючи види *Eimeria tenella*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. acervulina*, *E. mitis*, *E. adenoides*, *E. meleagritidis*, *E. anseris*, *E. truncata*, *E. nosens*, *E. brunetti*, *E. anatis*, *E. danailovi*, в тому числі популяцій, які резистентні до інших антипротозойних засобів.

Толтразурил викликає зміни у мікроструктурі еймерій на всіх стадіях їх розвитку. Така дія зумовлена розбуханням ендоплазматичної сітки та тілець Гольджі, змінами у перинуклеарному просторі, пошкодженням стінок клітини. Толтразурил знижує активність ензимів у системі дихання паразитів.

Після перорального введення толтразурил добре всмоктується досягаючи максимальної концентрації в плазмі крові через 4,7-5,0 годин та метаболізується спочатку в короткоживучий проміжний метаболіт толтразурил сульфоксид, а потім у кінцевий, стійкий толтразурил сульфон. Максимальна концентрація толтразурил сульфоксиду в плазмі крові, в залежності від застосованої дози, реєструється через 7,5-8,0 годин, а толтразурил сульфону через 51-54 години після введення. Період напіввиведення толтразурилу становить біля 10,7 годин, толтразурил сульфоксиду біля 15 годин, а кінцевого метаболіту толтразурил сульфону сягає 82,9 годин. Тривалий період напіввиведення толтразурилу та особливо його кінцевого метаболіту – толтразурил сульфону, забезпечує пролонговану та достатньо ефективну кокцидіостатичну дію препарату.

Застосування

Лікування курей (курчат), індиків, гусей та качок за еймеріозу, спричиненого різними видами еймерій.

Дозування

Препарат випоюють птиці з питною водою впродовж двох діб у дозі 0,28 мл препарату на 1 кг маси тіла птиці на добу, що адекватно 7 мг толтразурилу на 1 кг маси тіла на добу.

Це еквівалентно 1 мл препарату на 1 л питної води, яку випаюють птиці впродовж 48 годин поспіль, або 3 мл препарату на 1 л питної води, яку випаюють птиці впродовж 8 годин на добу два дні поспіль.

Приготовлений розчин препарату у воді придатний до застосування впродовж 24 годин. У випадку появи осаду розчин перед застосуванням слід ретельно перемішати.

Рекомендується проведення одночасного лікування всього стада до виникнення клінічних ознак хвороби.

Добра розчинність препарату забезпечується при умові додавання до 1 л питної води не більше 4 мл препарату.

Для рівномірного споживання розчину препарату, птиця повинна мати вільний доступ до поїлок. А птиця, яка знаходиться в умовах вільного вигулу, на період лікування повинна утримуватися в приміщенні.

Після закінчення випоювання розчину препарату систему поїлок промивають від можливих залишків препарату.

Не проводять попереднє розведення препарату та не використовують насос-дозатор.

12.07.2021

Протипоказання

Підвищена чутливість до толтразурилу та компонентів препарату.

Не застосовувати курям–несучкам, яйця яких використовують для споживання людям.

Застереження

Забій птиці на м'ясо дозволяється через 24 доби після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Форма випуску

Ампули скляні або полімерні по 2, 5, 10 мл, флакони скляні або полімерні по 10, 50, 100, пластикові флакони або каністри по 1000, 5000 мл.

Зберігання.

Сухе, темне, недоступне для дітей, місце, при температурі від 4 до 25°C.

Термін придатності препарату – 2 роки.

Термін придатності препарату після першого відкриття – 60 діб.

Після тривалого зберігання можлива зміна забарвлення препарату від безбарвного до до жовтого або жовто-коричневого, що не впливає на якість препарату.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення і виробник готового продукту:

ТОВ “БРОВАФАРМА”

бульвар Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400

КОНТРОЛЬОВАНИЙ
ПРИМІРНИК № 1