

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н.А. ВЛАСОВ
16 МАР 2018

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Кокцар[®] 25 для профилактики кокцидиоза
у цыплят-бройлеров и ремонтного молодняка кур и индеек

(организация – разработчик «HUYEPHARMA» EOOD
3A Nikolay Haytov Str., 1113 Sofia, Bulgaria)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Кокцар[®] 25 (Coxar[®] 25).
Международное непатентованное наименование: никарбазин.

2. Лекарственная форма: гранулы для приема внутрь.

Кокцар[®] 25 в качестве действующего вещества в 1 г содержит 250 мг никарбазина, а также вспомогательные компоненты: пшеничная мука, крахмал и карбонат кальция.

3. Кокцар[®] 25 по внешнему виду представляет собой гранулы зелено-коричневого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 4 года со дня производства. Срок годности в составе кормовой смеси – 6 месяцев.

Запрещается применение Кокцар[®] 25 по истечении срока годности.

4. Кокцар[®] 25 выпускают расфасованным по 20 кг и 25 кг в полиэтиленовые пакеты соответствующей вместимости, которые герметично закрывают и вкладывают в многослойные бумажные пакеты с внутренним полиэтиленовым покрытием. Каждую единицу упаковки снабжают инструкцией по применению.

5. Кокцар[®] 25 хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 0 °С до 25 °С.

6. Лекарственный препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Лекарственный препарат отпускают без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Кокцар[®] 25 относится к антикокцидийным лекарственным препаратам. Никарбазин, действующее вещество лекарственного препарата Кокцар[®] 25, представляет собой комплекс компонентов 4,4-динитрокарбанилит и 2-гидро-4,6-диметилпиримидина, ингибирующего энергетический метаболизм в организме паразита.

10. Никрабазин, входящий в состав лекарственного препарата, обладает широким спектром кокцидиостатического действия, активен в отношении всех видов кокцидий, паразитирующих у птиц, включая *Eimeria tenella*, *Eimeria acervulina*, *Eimeria brunetti*, *Eimeria maxima*, *Eimeria necatrix*, *Eimeria mitis* и *Eimeria praecox*, а также *Eimeria meleagridis*, *Eimeria adenoides*, *Eimeria dispersa*, *Eimeria gallopavonis* и *Eimeria meleagridis*.

Действие никрабазина на кокцидии заметно на разных стадиях развития паразита, наиболее активно на этапе развития шизонтов *Eimeria* второго поколения.

Кокцар® 25 по степени воздействия на организм согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к 4 классу опасности (малоопасные вещества).

III. Порядок применения

11. Кокцар® 25 применяют для профилактики кокцидиоза у цыплят-бройлеров, ремонтного молодняка кур и индеек до 16-недельного возраста.

12. Запрещается применение Кокцар® 25 курам-несушкам, ремонтному молодняку кур и индеек старше 16 недель.

13. Кокцар® 25 применяют птице с кормом:

- цыплятам-бройлерам в дозе 300 г на 1 тонну корма (75 мг никрабазина на 1 кг корма), с первого дня жизни в течение всего периода выращивания, исключая из рациона за 9 дней до убоя;

- ремонтному молодняку кур в дозе 300 г на 1 тонну корма (75 мг никрабазина на 1 кг корма), с первого дня жизни до 16-недельного возраста;

- индейкам в дозе 400 г на 1 тонну корма (100 мг никрабазина на 1 кг корма), с первого дня жизни до 16-недельного возраста.

Для обеспечения равномерного распределения лекарственного препарата в корме используют двухступенчатое смешивание: суточную дозу Кокцар® 25, рассчитанную на обрабатываемое поголовье, смешивают с небольшим количеством комбикорма, а затем вносят при тщательном перемешивании в корм, рассчитанный на потребление птицей в течение суток.

14. При передозировке у птиц может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы. В этом случае необходимо прекратить введение препарата.

15. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

16. Препарат не применяют курам-несушкам.

17. Следует избегать пропуска очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению профилактической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

18. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. Возможно повышение чувствительности птицы к тепловому стрессу.

19. Лекарственный препарат совместим с витаминными и кормовыми добавками, применяемыми в птицеводстве.

20. Убой птицы на мясо разрешается через 9 суток после окончания применения препарата. Мясо птицы, вынужденно убитой до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

21. При применении препарата необходимо соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

22. При работе с Кокцар[®] 25 необходимо использовать средства индивидуальной защиты (спецодежда, резиновые перчатки, защитные очки, респиратор). Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки, рот прополоскать водой.

Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Кокцар[®] 25. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо тотчас смыть проточной водой с мылом. В случае появления аллергических реакций и/или случайном проглатывании лекарственного препарата следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.	АО «Биовет» («Biovet» AD); 4550 Болгария, г. Пештера, ул. Петр Раков, 39.
---	--

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.	Представительство ООО «ХЮВЕФАРМА» (Болгария) в г. Москва, 115191, г. Москва, 4-й Рощинский пр. 19.
---	--

Номер регистрационного удостоверения 100-3-2.18-4056 СТВ-3-2.18/05795