

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

05 ОКТ 2023

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Байкокс® 5%

(Организация-разработчик: «Elanco Animal Health GmbH»,
Alfred-Nobel-Str. 50, 40789 Monheim am Rhein, Germany/ «Эланко Энимал
Хелс ГмбХ», Альфред-Нобель-Штр. 50, 40789 Монхайм-на-Рейне, Германия)

Номер регистрационного удостоверения: 276-3-6.14-2120№ПВИ-3-6.6/01951

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Байкокс® 5% (Ваусох® 5%);
международное непатентованное наименование действующего вещества:
толтразурил.
2. Лекарственная форма: суспензия для орального применения.
Байкокс® 5% в 1 мл содержит действующее вещество толтразурил – 50 мг и
вспомогательные вещества: докрузат натрия, симетикона эмульсию
(пенегаситель), бензоат натрия, пропионат натрия, пропиленгликоль, бентонит,
ксантановую камедь, лимонную кислоту и воду очищенную.
3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до
желтоватого цвета. При хранении допускается расслоение, исчезающее при
взбалтывании.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения
в закрытой упаковке – 5 лет с даты производства, после вскрытия флакона – 3
месяца. Не применять по истечении срока годности.
4. Выпускают препарат Байкокс® 5% расфасованным по 250 мл в
пластиковые флаконы с навинчиваемыми полимерными крышками. Флаконы
упакованы поштучно в картонные коробки вместе с инструкцией по
применению.
5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от
продуктов питания и кормов, при температуре от 2°C до 25°C.
6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии
с требованиями законодательства.
8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Байкокx® 5% – антикокцидийный лекарственный препарат группы триазинтриона.

10. Толтразурил, входящий в состав лекарственного препарата, обладает широким спектром антикокцидийного действия, эффективен в отношении *Isospora suis*, *Eimeria arloingi*, *Eimeria scabra*, *Eimeria guevarai*, *Eimeria bovis*, *Eimeria zuernii*, *Eimeria alabamensis* и других видов кокцидий, паразитирующих у свиней и крупного рогатого скота, на стадиях их внутриклеточного развития. Блокируя дыхательные ферменты, толтразурил оказывает повреждающее действие на митохондрии и процессы деления ядра кокцидий, нарушая процесс формирования макрогаметоцитов.

После перорального введения препарата Байкокx® 5%, толтразурил медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает кокцидиоцидное действие на слизистой и подслизистой оболочках. В организме частично метаболизируется путем сульфокисления и гидроксирования, с образованием производных сульфоксида и сульфона.

Выводится толтразурил из организма в основном в неизмененном виде (70%), а также в виде метаболитов с фекалиями и частично с мочой.

Байкокx® 5% по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1007–76), в рекомендуемых дозах не вызывает у поросят и телят побочных явлений и осложнений, не препятствует формированию иммунитета к кокцидиозу.

III. Порядок применения

11. Байкокx® 5% назначают поросятам и молодняку крупного рогатого скота до 9-месячного возраста с лечебной и лечебно-профилактической целью при кокцидиозе.

12. Противопоказанием к применению препарата Байкокx® 5% является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. Не следует применять лекарственный препарат жвачным животным с развитым рубцовым пищеварением.

13. При работе с препаратом Байкокx® 5% следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

Во время работы с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть руки и лицо теплой водой с мылом.

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

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Байкокx® 5%. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз,

их необходимо промыть большим количеством воды. 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 этикетку).

14. Запрещается применение препарата Байкокк® 5% дойным коровам, ввиду его выделения с молоком.

15. Байкокк® 5% применяют поросятам и молодняку крупного рогатого скота до 9-месячного возраста перорально индивидуально однократно с помощью специального дозатора в следующих дозах:

- поросятам на 3–5 день жизни в дозе 20 мг толтразурила на 1 кг массы животного, из расчета 0,4 мл суспензии на 1 кг массы, но не менее 0,5 мл и не более 2 мл на животное;

- телятам с 2-недельного возраста в дозе 15 мг толтразурила на 1 кг массы животного, из расчета 3 мл суспензии на 10 кг массы животного.

Перед применением флакон с суспензией следует тщательно взболтать.

Для достижения максимального профилактического эффекта и снижения количества ооцист, выделяемых во внешнюю среду, в неблагополучных по кокцидиозу хозяйствах препарат следует назначать животным до появления в стаде первых клинических признаков заболевания.

Лекарственный препарат применяется однократно.

16. Побочных явлений и осложнений у поросят и телят при применении препарата Байкокк® 5% в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и появлении аллергических реакций животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. При передозировке у животных может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы.

18. Байкокк® 5% не следует применять одновременно с другими антикокцидийными средствами. Сведения о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп и кормовыми добавками отсутствуют.

19. Особенности действия при первом применении лекарственного препарата или при его отмене не установлено.

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

21. Убой поросят на мясо разрешается не ранее, чем через 70 суток, молодняка крупного рогатого скота не ранее, чем через 63 суток после применения препарата Байкокк® 5%.

Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименования и адреса
производственных площадок
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения.

«KVP Pharma + Veterinär Produkte
GmbH», Projensdorfer Str. 324, D-
24106 Kiel, Germany/ «КВП Фарма
+ Ветеринэр Produkte ГмбХ»,
Пройенсдорфер штрассе 324, D-
24106 Киль, Германия

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата на принятие претензий от
потребителя.

ООО «Эланко Рус», 123112, Россия,
г. Москва, Пресненская
набережная, д.10, эт.16, пом. 1Б,
ком.13.

Специалист по регистрации
ООО «Эланко Рус»



Н.А. ШТЫНЬ