



ИНСТРУКЦИЯ  
по ветеринарному применению лекарственного препарата  
Зуратрол®  
(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,  
ул. им. Осипова В.И., д. 1)

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-27.24-5261N/169-3-27.24/04032

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

- торговое наименование: Зуратрол® (Zuratrol);
- международное непатентованное наименование: толтразурил.

2. Лекарственная форма: супспензия для приема внутрь.

Зуратрол® содержит в 1 мл в качестве действующего вещества толтразурил – 50 мг, а также вспомогательные вещества: бензоат натрия, лимонную кислоту, ксантан, макроголглицерол гидроксистеарат, бентонит, полидиметилсилоксана 20% эмульсию и воду очищенную.

3. По внешнему виду Зуратрол® представляет собой супспензию от кремового до серо-коричневого цвета. При хранении допускается расслоение, исчезающее при взбалтывании.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства, после вскрытия первичной упаковки – 28 суток. Зуратрол® запрещается применять по истечении срока годности.

4. Зуратрол® выпускают расфасованным по 100 и 250 мл в полимерные флаконы, по 500 мл и 1 л в полимерные бутылки соответствующей вместимости, укупоренные навинчивающимися полимерными крышками с контролем первого вскрытия. Флаконы объемом 100 мл и 250 мл и бутылки объемом 500 мл допускается упаковывать в индивидуальные пачки из картона и комплектовать дозаторами. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 до 25° С.

6. Зуратрол® следует хранить в местах, недоступных для детей.

- 90
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями действующего законодательства.
  8. Зуратрол® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Зуратрол® – антикокцидийный 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 alabamenis* 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 Зуратрол®, толтразурил медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает кокцидиоидное действие на слизистой и подслизистых оболочках. В организме частично метаболизируется путём сульфоокисления и гидроксилирования, с образованием производных сульфоксида и сульфона.

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

Зуратрол® по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007–76), в умеренных дозах не вызывает у поросят и телят побочных явлений и осложнений, не препятствует формированию иммунитета к кокцидиозу.

## III. Порядок применения

11. Зуратрол® назначают поросятам и молодняку крупного рогатого скота с лечебной и лечебно-профилактической целью при кокцидиозе.
12. Противопоказанием к применению Зуратрол® является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата. Не следует применять лекарственный препарат жвачным животным с развитым рубцовым пищеварением.
13. При работе с препаратом Зуратрол® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с Зуратрол®. Во время работы с препаратом

запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо немедленно промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Запрещается применение Зуратрол<sup>®</sup> беременным и дойным коровам ввиду его выделения с молоком.

15. Зуратрол<sup>®</sup> применяют поросятам и молодняку крупного рогатого скота перорально индивидуально однократно с помощью дозирующего устройства в следующих дозах:

- поросятам на 3-5-й день жизни в дозе 20 мг толтразурила на 1 кг массы животного, из расчета 0,4 мл суспензии на 1 кг массы тела животного, 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 тела животного, из расчета 3 мл суспензии на 10 кг массы животного.

Перед применением препарат 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.

16. При применении лекарственного препарата Зуратрол<sup>®</sup> в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у поросят и телят, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и проявлении аллергических реакций животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

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

18. Зуратрол<sup>®</sup> не следует применять одновременно с другими антикокцидийными средствами. Сведения о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп и кормовыми добавками отсутствуют.

19. Особеностей действия лекарственного препарата в начале приема и при его отмене не выявлено.

20. Зуратрол® предназначен для однократного применения.
21. Убой поросят на мясо разрешается не ранее чем через 70 суток, молодняка крупного рогатого скота – не ранее чем через 63 дня после последнего применения Зуратрол®.

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

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,  
г. Саратов, ул. им. Осипова В. И., д. 1.

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,  
г. Саратов, ул. им. Осипова В. И., д. 1.

Начальник ОРиС

Васильченко Д. И.

