

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

Н.А. ВЛАСОВ

18.11.2019

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата  
Эйметерм суспензия 5%

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита», Россия, 129329,  
г. Москва, Игарский проезд, д. 4, стр. 2)

Номер регистрационного удостоверения 47-3-12.16-3459А/ТВР-3-10.11/02741

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:  
торговое наименование - Эйметерм суспензия 5% (Eumetherm suspension 5%);  
международное непатентованное наименование: толтразурил.
2. Лекарственная форма: суспензия для орального применения.  
Эйметерм суспензия 5% в качестве действующего вещества содержит толтразурил – 50 мг/мл и вспомогательные вещества: бутилгидроксианизол (ВНА), твин-80, поливинилпирролидон, желатин и воду дистиллированную.
3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до серовато-бежевого цвета; при хранении допускается расслоение суспензии, исчезающее при взбалтывании.  
Срок годности лекарственного препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства, после вскрытия первичной упаковки – 3 месяца. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.
4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 10, 20, 50, 60, 100, 200 и 250 мл в стеклянные и полимерные флаконы; по 0,5 и 1 л в полимерные бутылки и по 2,5 и 5 л в полимерные канистры. Флаконы индивидуально помещают в картонные пачки. Флаконы по 10 и 20 мл снабжают шприцем-дозатором, полимерные флаконы по 250 мл – автоматическим дозатором. Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению препарата.
5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °С до 25 °С.
6. Лекарственный препарат хранят в местах, недоступных для детей.

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

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Эйметерм суспензия 5% относится к фармакотерапевтической группе противоккцидийных средств.

10. Входящий в состав препарата толтразурил обладает широким спектром кокцидиоцидного действия на все стадии внутриклеточного развития (мерогонии и гамогонии) кокцидий родов *Eimeria*, *Isospora* (*Cystoisospora*) и *Cryptosporidium*, паразитирующих у свиней (*E. scabra*, *E. guevarai*, *E. polita*, *E. perminuta*, *Isospora suis*), козлят, ягнят, телят (*E. faurei*, *E. arloigni*, *E. intricate*, *E. ziirni*, *E. smithi*), кроликов (*E. stiedae*, *E. intestinalis*, *E. magna*, *E. media*, *E. calcicola*, *E. irresidua*, *E. perforans*, *E. piriformis*), щенков собак (*E. canis*, *I. canis*, *I. ohioensis*, *I. burrowsi*, *I. neorivolta*), включая кокцидии, устойчивые к другим антикокцидийным средствам.

Блокируя дыхательные ферменты, толтразурил оказывает повреждающее действие на митохондрии и процессы деления ядра кокцидий, нарушая процесс формирования макрогаметоцитов.

После перорального введения лекарственного препарата толтразурил медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 24 часа. Биодоступность препарата составляет 70%. В организме толтразурил метаболизируется путем сульфокисления и гидроксирования с образованием производных сульфоксида и сульфона. Выводится медленно (период полувыведения около 76 часов) в неизменном виде и в виде основного метаболита сульфоновой кислоты, главным образом с фекалиями и частично с мочой.

Эйметерм суспензия 5% по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными и не препятствует формированию иммунитета к кокцидиозам.

## III. Порядок применения

11. Эйметерм суспензию 5% назначают поросятам, телятам, козлятам, ягнятам, кроликам и щенкам собак для лечения и профилактики кокцидиозов.

12. Противопоказанием к применению Эйметерм суспензии 5% является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата, а также выраженные нарушения функций печени и/или почек. Не следует применять препарат жвачным животным с развитым рубцовым пищеварением.

13. При работе с Эйметерм суспензией 5% следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Эйметерм суспензией 5%. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом руки и лицо. Пустую тару из-под ле-

ственного препарата запрещается использовать для бытовых целей; она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте 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 тарную этикетку).

14. Эймертерм суспензия 5% не предназначена для применения самкам в период беременности и лактации.

15. Эймертерм суспензию 5% применяют животным перорально (внутри) индивидуально в дозах, указанных в таблице.

Таблица

Дозы и схема применения Эймертерм суспензии 5%

Вид, возраст животного	Доза и кратность введения препарата
Поросята с 3-дневного возраста	0,4 мл на 1 кг массы животного (не менее 0,5 и не более 2 мл/животное), однократно
Телята с 5-дневного возраста	0,3 мл на 1 кг массы животного, однократно
Ягнята, козлята с 2-недельного возраста	0,4 мл на 1 кг массы животного, однократно
Кролики с 4-недельного возраста	0,14 мл на 1 кг массы животного, однократно
Щенки собак с 12-дневного возраста	0,2 мл на 1 кг массы животного, 1 раз в день 3 дня подряд

Перед использованием суспензию в емкости следует тщательно взболтать.

Препарат вводят животному на корень языка с помощью шприца-дозатора или автоматического дозатора, который навинчивают на флакон соответствующего объема непосредственно перед применением.

Объем препарата при однократном нажатии на плунжер автоматического дозатора составляет 1 мл.

В неблагополучных по кокцидиозу хозяйствах для достижения максимального профилактического эффекта и снижения количества ооцист, выделяемых во внешнюю среду, Эймертерм суспензию 5% следует назначать животным до появления первых клинических признаков заболевания.

В тяжелых случаях заболевания обработку животных повторяют через 5 дней.

Препарат не устраняет клинические симптомы кокцидиоза, в связи с этим при выраженных клинических признаках заболевания животному дополнительно назначают средства симптоматической и патогенетической терапии.

В целях предупреждения повторного заражения животных необходимо проведение санитарно-гигиенических мероприятий в местах их содержания.

16. При применении Эйметерм суспензии 5% в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности и проявлении аллергических реакций применение препарата прекращают и животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. При передозировке у животного может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды, расстройство желудочно-кишечного тракта. В этих случаях принимают общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма и назначают симптоматическое лечение.

18. Эйметерм суспензию 5% не следует применять одновременно с другими антикокцидийными средствами; сведения о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп, кормами и кормовыми добавками отсутствуют.

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

20. Несоблюдение рекомендуемого интервала при применении препарата щенкам собак может привести к снижению его эффективности. При пропуске очередного введения препарат следует ввести как можно быстрее в той же дозе.

21. Убой поросят на мясо разрешается не ранее чем через 91 сутки; телят, козлят, ягнят и кроликов – не ранее чем через 70 суток после применения Эйметерм суспензии 5%. Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д.1.

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

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д.1

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Эйметерм суспензии 5%, согласованная Россельхознадзором 09 ноября 2016 г.