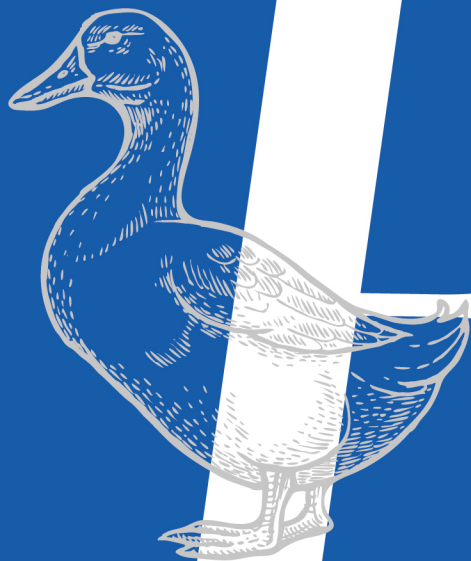


ВЕТСИНТЕЗ | АНТИКОКЦИДІЙНІ ЗАСОБИ



23 РОКИ | з любов'ю до тварин



КОКЦИДІОСТАТИКИ

НАЙШИРША ПРОПОЗИЦІЯ

Манибазин

мадураміцин 1%
нікарбазин 8%

Мадуросан-ВС

мадураміцин 1%

Декокцил

дековинат гранула 6%

Рейкокс

диклазурил 0,25%

Робезол 6,6

робенідин 6,6%

Салінофор-ВС

саліноміцин 12%

Царекс

монензин 20%

Турил 2,5%

толтразурил 2,5%

Види:

Хімічні

Комбіновані

Іонофорні

Переваги:

Найбільший
асортимент

Вироблені
на заводах
сертифікованих
GMP

Всі кормові
кокцидіостатики
мікрогранульовані

+38 (099) 217 13 33
vetsintez.com.ua



BETСИНТЕЗ



ДЕКОКЦИЛ

СКЛАД

1 г препарату містить:

Діючу речовину:	
декоквінат	60 мг
Допоміжні речовини: до 1 г	

ОПИС

Гранули від світло-коричневого до коричневого кольору зі слабким специфічним запахом.

ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ

ATCvet QP51, антипротозойні ветеринарні препарати (ATCvet QP51AX14, декоквінат)

Декоквінат, що входить до складу препарату, має широкий спектр антипротозойної дії, ефективний щодо *Toxoplasma* spp, *Eimeria tenella*, *E. acervulina*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. brunetti*, *E. mitis*, *E. praecox*, *E. bovis*, *E. zuernii*, *E. ellipsoidalis*, *E. cylindrica*, *Eimeria arloingi*, *E. ninaekohljakimovae*, *E. intricata*, *E. faurei* та інших видів еймерій.

Декоквінат є 4-гідроксиквіноліну антипротозойною сполукою, стримує розвиток еймерій на початкових стадіях їх розвитку. Механізм дії декоквінату полягає в порушенні транспорту електронів у системі мітохондріальних цитохромів еймерій.

Декоквінат виявляє свою дію в травному каналі тварин та птиці, слабо абсорбується і незмінним виводиться з фекаліями. Внаслідок цього залишки декоквінату в тканинах є незначними та швидко виводяться.

Сумісний з вітамінами і кормовими добавками, які використовують в птахівництві та тваринництві. Препарат помірно токсичний для теплокровних тварин.

ЗАСТОСУВАННЯ

Лікування та профілактика еймеріозів курей (курчат-бройлерів, ремонтного молодняку), великої рогатої худоби (телят) та овець (ягнят), спричиненими еймеріями:

- велика рогата худоба (телята): *Eimeria bovis*, *E. zuernii*, *E. ellipsoidalis*, *E. cylindrica*;
- вівці (ягнята): *Eimeria arloingi*, *E. ninaekohljakimovae*, *E. intricata*, *E. faurei*;
- курчата-бройлери, ремонтний молодняк: *Eimeria acervulina*, *E. maxima*, *E. tenella*, *E. necatrix*, *E. brunetti*.

Профілактика абортів і перинатальних втрат, пов'язаних з токсоплазмозом вівцематок.

ДОЗУВАННЯ

Профілактика еймеріозів у курчат-бройлерів, ремонтного молодняку:

Доза препарату становить 0,333 – 0,667 кг/1 т корму, що еквівалентно 20-40 мг декоквінату/кг корму. Препарат з кормом згодують курчатам впродовж усього періоду відгодівлі (від першої доби життя), виключаючи препарат з раціону за 3 доби до забою.

Лікування ягнят та телят при еймеріозах:

Доза препарату становить 1,67 кг препарату/1 т корму, що еквівалентно 100 мг декоквінату /1 кг комбікорму (100 ppm). Рекомендована доза для тварин становить 1 мг декоквінату/кг маси тіла на добу. Якщо ягнятам згодовується обмежена кількість комбікорму (напр., менше 100 г/10 кг маси тіла щоденно) або телятам згодують корму менше від рекомендованого 500 г/50 кг маси тіла на добу, то дозу препарату необхідно відповідно підвищити, щоб досягнути рекомендованої дози (1 мг декоквінату /кг маси тіла на добу).

Наприклад: **Добове споживання комбікорму:**

Ягнята (г/кг маси тіла)	Телята (г/кг маси тіла)	ДЕКОКЦИЛ (доза кг/т)
100/10	500/50	1,67
75/10	375/50	2,22
50/10	250/50	3,34

Застосовують з кормом впродовж 28 діб.

За необхідності курс лікування може бути тривалішим.

Профілактика еймеріозів ягнят та телят: Рекомендована доза декоквінату становить 50 мг/кг корму (50 ppm), що відповідає 833 г препарату ДЕКОКЦИЛ/т комбікорму. Якщо ягнята і телята отримують обмежену кількість корму (напр., менше 500 г /50 кг маси тіла на добу), то дозу препарату необхідно відповідно підвищити, щоб досягнути рекомендованої дози 0,5 мг декоквінату/кг маси тіла на добу.

Препарат згодують із комбікормом щонайменше впродовж 28 діб вівцяматкам у період можливого виділення ооцист і небезпеки зараження ягнят (тобто перед, протягом або після окоту) та телятам у період загрози виникнення еймеріозів. Такий спосіб застосування препарату ДЕКОКЦИЛ з комбікормом забезпечує ефективну профілактику виділення ооцист від вівцяматок. У більш серйозних випадках дозу препарату необхідно збільшити удвічі.

Профілактика абортів та перинатальних втрат, пов'язаних із токсоплазмозом, при застосуванні препарату ДЕКОКЦИЛ з комбікормом для вівцяматок:

Застосовують вівцяматкам у період вагітності (суягності).

Рекомендована доза діючої речовини препарату становить 2,0 мг/кг маси тіла на добу:

- другий триместр вагітності (середній період суягності): 6,68 кг препарату ДЕКОКЦИЛ/т комбікорму, згодувати такий корм у дозі 250 г/50 кг маси тіла на добу;
- третій триместр вагітності (пізній період суягності): 3,34 кг препарату ДЕКОКЦИЛ/т комбікорму, згодувати такий корм у дозі 500 г/50 кг маси тіла на добу.

Якщо вівцяматки отримують іншу кількість корму, то необхідно розрахувати відповідно кількість препарату, щоб тварини отримували рекомендовану дозу декоквінату (2,0 мг/кг маси тіла).

Препарат необхідно згодувати протягом останніх двох триместрів вагітності (останні 14 тижнів).

На фермах, де раніше були зареєстровані випадки абортів, пов'язані із токсоплазмозом, рекомендують з економічної точки зору чутливих до токсоплазмозу вівцяматок (придбані, і введені у стадо нові тварини) утримувати окремо від інших та профілактично згодувати їм препарат з комбікормом, оскільки більшість старших вівцяматок мають набутий імунітет до токсоплазмозу.

При змішуванні препарату з кормом необхідно забезпечити його рівномірний розподіл (багатоступінчасте змішування).

ПРОТИПОКАЗАННЯ

Не застосовують самкам (вівцяматкам, коровам) під час лактації, молоко яких використовують в їжу людям!

Не застосовувати ремонтному молодняку курей після 16 тижнів!

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

Період виведення (каренції): м'ясо великої рогатої худоби, овець – 0 діб, м'ясо курчат-бройлерів – 3 доби. Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватися основних правил гігієни та безпеки, що прийняті при роботі з ветеринарними препаратами.

ФОРМА ВИПУСКУ

Пакети з плівки поліетиленової по 50, 100, 500 г, 1 кг та мішки по 5, 10, 20 та 25 кг.

Контейнери полімерні по 100, 500 г та 1 кг.

ЗБЕРІГАННЯ

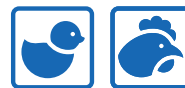
Суше темне, недоступне для дітей, місце при температурі від 0 до 25 °С.

ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ

2 роки з дати виробництва..

Після відкриття первинної упаковки термін придатності – 3 місяці.

Термін зберігання у готовому кормі – 3 місяці.



МАДУРОСАН-ВС

СКЛАД

1 г препарату містить:

Діючу речовину:	
мадураміцин (у формі мадураміцин амонію)	10 мг
Допоміжні речовини: до 1 г	

ОПИС

Порошок гранульований від світло-сірого до сіро-коричневого кольору зі слабким специфічним запахом.

ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ

ATCvet QP51, антипротозойні ветеринарні препарати (QP51AX10, мадураміцин)

Мадураміцин, що входить до складу препарату, еймеріостатик широкого спектру дії щодо еймерій *Eimeria tenella*, *E. acervulla*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. mivati*, *E. brunetti* тощо. Мадураміцин належить до групи поліефірних монокарбоксильних іонофорних антибіотиків, що продукуються штамом *Actinomadura Yumanensis*.

Механізм дії мадураміцину ґрунтується на вибіркового посиленні транспортуванні одновалентних катіонів (іонів натрію і калію) через клітинну мембрану еймерій, що призводить до порушення клітинного тургору, набухання цитоплазми і подальшої загибелі еймерій через руйнування клітинної мембрани. Мадураміцин амонію практично не всмоктується в травному каналі, виявляючи свою дію на слизовій і підслизовій оболонках. Виводиться з організму птахів у незмінному вигляді, головним чином, фекаліями впродовж 2-3 діб.

МАДУРОСАН-ВС належить до малотоксичних препаратів і у рекомендованих дозах не виявляє місцево-подразнювальної, резорбтивно-токсичної і сенсibiliзуючої дії. Препарат токсичний для коней. Сумісний із вітамінами і кормовими добавками, які використовують у птахівництві.

ЗАСТОСУВАННЯ

Профілактика та лікування еймеріозів курей (курчат-бройлерів і ремонтного молодняка курей).

ДОЗУВАННЯ

Перорально з кормом у дозі:

0,5 кг препарату на 1000 кг корму (еквівалентно 5 мг мадураміцину на 1 кг маси тіла птиці):

- курчатам-бройлерам з перших днів життя впродовж усього періоду вирощування і виключають з раціону за 5 діб до забою;
- ремонтному молодняку курей з перших днів життя до 16-тижневого віку.

Для забезпечення рівномірного розподілу препарату в кормах застосовують багатоступеневе змішування: в 10, 100 та 1000 кг корму.

ПРОТИПОКАЗАННЯ

Не застосовувати ремонтному молодняку курей після 16 тижнів!

Не застосовують одночасно з тіамуліном (не застосовують МАДУРОСАН-ВС за 7 днів до та 7 днів після застосування тіамуліну)!

Не застосовують одночасно з іншими еймеріостатиками!

Не застосовують коням та іншим непарнокопитим тваринам!

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

Забій птиці на м'ясо дозволяють через 5 днів після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

ФОРМА ВИПУСКУ

Пакети з плівки поліетиленової по 50, 100, 500 г, 1 кг та мішки по 5, 10, 20 та 25 кг.

Контейнери полімерні по 100, 500 г та 1 кг.

ЗБЕРІГАННЯ

Суше темне, недоступне для дітей, місце при температурі від 0 до 30 °С.

ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ

2 роки з дати виробництва.





МАНИБАЗИН

СКЛАД

1 г препарату містить:

Діючі речовини:	
мадураміцин (у формі мадураміцин амонію)	10 мг
нікарбазин	80 мг
Допоміжні речовини: до 1 г	

ОПИС

Гранули від жовтуватого до жовто-коричневого кольору зі слабким специфічним запахом.

ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ

АТС vet QP51, антипротозойні ветеринарні препарати (QP51AX10, мадураміцин)

МАНИБАЗИН - комбінований препарат, до складу якого входять мадураміцин та нікарбазин. Комбінація діючих речовин забезпечує ефективну протиеймеріозну дію.

Мадураміцин - еймеріостатик широкого спектру дії, ефективний щодо еймерій *Eimeria tenella*, *E. acervulina*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. mivati*, *E. brunetti* тощо. Мадураміцин належить до групи поліефірних монокарбоксильних іонофорних антибіотиків, що продукуються штамом *Actinomadura Yumanensis*. Механізм дії мадураміцину ґрунтується на вибіркового посиленні транспортуванні одновалентних катіонів (іонів натрію і калію) через клітинну мембрану еймерій, що призводить до порушення клітинного тургору, набухання цитоплазми і подальшої загибелі еймерій через руйнування клітинної мембрани. Мадураміцин амонію практично не всмоктується в травному каналі, виявляючи свою дію на слизовій і підслизовій оболонках. Виводиться з організму птахів у незмінному вигляді, головним чином, з фекаліями впродовж 2-3 діб.

Нікарбазин - синтетичний протикокцидійний засіб, який є комплексом компонентів 4,4'-динітродифенілсечовини (DNC) і 2-гідро-4,6 диметилпіримідина (HDP), який інгібує енергетичний метаболізм в організмі паразита.

Мадураміцин та нікарбазин мають широкий спектр антикокцидійної дії, ефективні щодо еймерій (*Eimeria tenella*, *E. acervulina*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. mivati*, *E. brunetti*), які паразитують у птиці. Нікарбазин є синтетичним комплексом компонентів 4,4' – динітрокарбанілід (DNC) і 2-гідрокси-4,6 диметилпіримідин (HDP). Динітрокарбанілід (DNC), а не гідроксидиметилпіримідин (HDP), має протикокцидійну дію щодо еймерій (*Eimeria*). Комплекс DNC-HDP у травному каналі призводить до формування значно менших за розміром кристалів DNC ніж нерозчинний у воді один DNC, що пояснює вищу ефективність комплексу. Нікарбазин щонайменше у нижніх відділах травного каналу розпадається до DNC і HDP, які вже можуть абсорбуватися самостійно.

Однчасна дія мадураміцину і нікарбазину запобігає розвитку резистентності еймерій до препарату. Препарат практично не всмоктується у травному каналі птиці і діє на еймерії у слизовій оболонці травного каналу, виводиться з організму фекаліями; за ступенем дії на організм належить до малотоксичних речовин (4 клас безпечності).

МАНИБАЗИН належить до малотоксичних препаратів і у рекомендованих дозах не виявляє місцево-подразнювальної, резорбтивно-токсичної і сенсibiliзуючої дії. Препарат токсичний для коней. Сумісний із вітамінами і кормовими добавками, які використовують в птахівництві.

ЗАСТОСУВАННЯ

Профілактика та лікування еймеріозів курей (курчат-бройлерів і ремонтного молодняка курей).

ДОЗУВАННЯ

Перорально з кормом у дозі:

0,5 кг препарату (еквівалентно 5 г мадураміцину та 40 г нікарбазину) на 1000 кг корму:

курчатам-бройлерам з перших днів життя впродовж усього періоду вирощування і виключають з раціону за 5 днів до забою;

ремонтному молодняку курей з перших днів життя до 16-тижневого віку. Для забезпечення рівномірного розподілу препарату в кормах застосовують багатоступеневе змішування: в 10, 100 та 1000 кг корму.

ПРОТИПОКАЗАННЯ

Не застосовувати ремонтному молодняку курей після 16 тижнів!

Не застосовують з тіамуліном; не застосовують МАНІБАЗИН за 7 днів до та 7 днів після застосування тіамуліну!

Не застосовують одночасно з іншими еймеріостатиками!

Не застосовують коням та іншим непарнокопитим тваринам!

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

Забій птиці на м'ясо дозволяють через 5 днів після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

ФОРМА ВИПУСКУ

Пакети з плівки поліетиленової по 50, 100, 500 г, 1 кг та мішки по 5, 10, 20 та 25 кг.

Контейнери полімерні по 100, 500 г та 1 кг.

ЗБЕРІГАННЯ

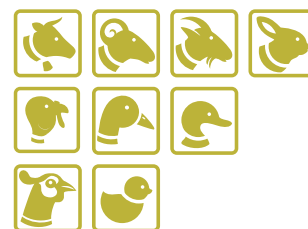
Сухе темне, недоступне для дітей, місце при температурі від 0 до 25 °С.

ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ

2 роки з дати виробництва.



РЕЙКОКС



СКЛАД

1 г препарату містить:

Діючу речовину:	
диклазурил	2,5 мг
Допоміжні речовини: до 1 г	

ОПИС

Мікрогранульований порошок від жовто-коричневого до коричневого кольору.

ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ

ATCvet QP51, антипротозойні ветеринарні препарати.

Диклазурил, що входить до складу препарату, має широкий спектр антикокцидійної дії, ефективний щодо всіх видів еймерій у птиці (*Eimeria tenella*, *E. acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. mitis*, *E. necatrix*, *E. adenoides*, *E. gallopavonis*, *E. meleagrimitis* тощо), кролів (*E. flavescens*, *E. intestinalis*, *E. magna*, *E. perforans*, *E. stidae* та ін.), великої рогатої худоби (*E. bovis* та *E. zuernii*), овець і кіз (*E. arloingi*, *E. ahsata*, *E. faurei*).

Диклазурил – хімічно синтезований кокцидіостатик класу бензенацетонітрилів. Механізм дії диклазурилу полягає в порушенні процесів внутрішньоклітинного метаболізму в клітині паразита, що призводить до загибелі еймерій. При пероральному застосуванні препарату диклазурил практично не всмоктується в травному каналі і виявляє антикокцидійну дію на слизовій і підслизовій оболонках кишок.

Диклазурил не метаболізується і виводиться практично незмінним з фекаліями.

РЕЙКОКС за ступенем дії на організм належить до малотоксичних речовин (3 клас безпечності), у рекомендованих дозах добре переноситься птицею і тваринами, не має мутагенної, канцерогенної, ембріотоксичної і тератогенної дії. Сумісний з вітамінами і кормовими добавками, які використовують у ветеринарній медицині.

ЗАСТОСУВАННЯ

Профілактика та лікування еймеріозів курей (курчат-бройлерів, ремонтного молодняку), індиків, качок, гусей, фазанів, великої рогатої худоби (телят до 1 року), овець (ягнят), кіз (козенят), кролів (молодняку до 4-5 місячного віку), спричинюваних:

- птиця : *Eimeria tenella*, *E. acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. mitis*, *E. necatrix*, *E. adenoides*, *E. gallopavonis*, *E. meleagrimitis*;
- кролі: *E. flavescens*, *E. intestinalis*, *E. magna*, *E. perforans*, *E. stidae*;
- велика рогата худоба: *E. bovis*, *E. zuernii*, *E. ellipsoidalis*, *E. cylindrica*;
- вівці, кози : *E. arloingi*, *E. intricata*, *E. faurei*.

ДОЗУВАННЯ

Птиця.

Перорально з кормом індивідуально або груповим методом у дозі 0,4 кг препарату на 1 тону корму (еквівалентно 1 г диклазурилу на 1000 кг корму):

- індичатам з першої доби життя до 14-тижневого віку.
- курчатам-бройлерам з першої доби життя впродовж усього періоду вирощування;

- ремонтному молодняку курей, каченят, гусенят, фазанам з першої доби життя до 16-тижневого віку;

Для забезпечення рівномірного розподілу дозову препарату ретельно перемішують з невеликою кількістю комбікорму, а потім вносять при ретельному перемішуванні у корм, розрахований на дозову норму. Препарат РЕЙКОКС застосовують відповідно до стандартних схем годівлі, прийнятими у господарствах. Корм з препаратом повинен бути єдиним джерелом корму для птиці впродовж профілактичного використання препарату.

Велика рогата худоба, вівці, кози, кролі.

Перорально з кормом індивідуально або груповим методом у дозі 4 г препарату на 10 кг корму (еквівалентно 1 мг диклазурилу на 1 кг корму):

- велика рогата худоба (молодняк віком від 3-6 тижнів до 1 року),
- вівці та кози (молодняк віком 1-2 місяці),
- кролі (молодняк віком 4-5 місяців) однократно за показами або впродовж періоду загрози виникнення еймеріозу.

При змішуванні препарату з кормом необхідно забезпечити його рівномірний розподіл (багаторівневе змішування з кормом).

ПРОТИПОКАЗАННЯ

Не застосовувати ремонтному молодняку курей, каченят, гусенят, фазанам після 16 тижнів!

Не застосовувати індикам після 14 тижнів.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

Період виведення становить - 0 діб.

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватися основних правил гігієни та безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними препаратами.

Усі роботи з препаратом РЕЙКОКС необхідно проводити із використанням спецодягу і засобів індивідуального захисту (резинові рукавиці, захисні окуляри, респіратор або захисна маска). Під час роботи не пити, не курити, не їсти. Після закінчення роботи необхідно ретельно вимити обличчя і руки з милом, рот прополоскати водою.

ФОРМА ВИПУСКУ

Пакети з плівки поліетиленової по 50, 100, 500 г, 1 кг та мішки по 5, 10, 20 та 25 кг.

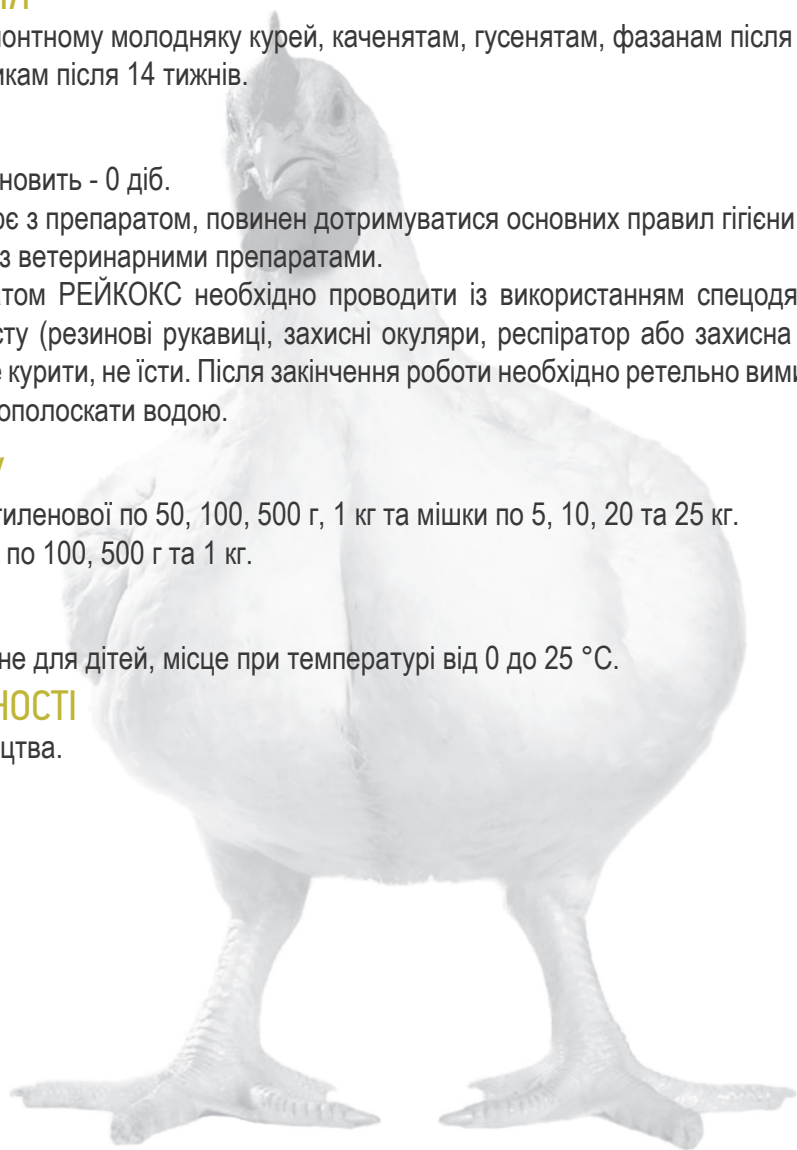
Контейнери полімерні по 100, 500 г та 1 кг.

ЗБЕРІГАННЯ

Суше темне, недоступне для дітей, місце при температурі від 0 до 25 °С.

ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ

2 роки з дати виробництва.



РОБЕЗОЛ 6,6



СКЛАД

1 г препарату містить:

Діючу речовину:	
робенідин	66 мг
Допоміжні речовини: до 1 г	

ОПИС

Гранули від жовтуватого-брунатного до брунатного кольору зі слабким специфічним запахом.

ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ

ATCvet QP51, антипротозойні ветеринарні препарати (QP51AX13, робенідин).

Робенідин, що входить до складу препарату, має широкий спектр еймеріоцидної дії, ефективний щодо еймерій курей: *Eimeria tenella*, *E. acervulina*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. mivati*, *E. brunetti*, *E. mitis*, *E. praecox*; індиків: *E. adenoeides*, *E. meleagritidis* та *E. gallopanovis*; кролів: *E. magna*, *E. media*, *E. stiedae*.

Робенідин, це синтетичний еймеріоцид, який діє на еймерії в стадії шизонта першої та другої генерації. Порушує енергообмін клітин еймерій і негативно впливає на процес ділення ядра, що призводить до загибелі еймерій.

Робенідин, практично, не всмоктується в травному каналі птиці та тварин і виводиться з організму переважно із фекаліями впродовж 3-4 діб.

Сумісний з вітамінами і кормовими добавками, які використовують у птахівництві та тваринництві.

Препарат помірно токсичний для теплокровних тварин.

ЗАСТОСУВАННЯ

Профілактика еймеріозів курей (курчат-бройлерів), індиків, кролів при ураженні їх еймеріями:

- курчата-бройлери: *Eimeria tenella*, *E. acervulina*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. mivati*, *E. brunetti*, *E. mitis*, *E. praecox*;
- індики: *E. adenoeides*, *E. meleagritidis* та *E. gallopanovis*;
- кролі: *E. magna*, *E. media*, *E. stiedae*.

ДОЗУВАННЯ

Перорально з кормом у дозах:

курчата-бройлери, індики: 0,450-0,545 кг препарату на 1 тонну корму (еквівалентно 30-36 мг робенідину на 1 кг корму). Згодовують з кормом курчатам-бройлерам з однодобового віку впродовж усього періоду їх вирощування, вилучаючи його з раціону за 5 діб до забою, індикам з першої доби життя до 16 тижнів;

кролі: 1 кг препарату на 1 тонну корму (еквівалентно 66 мг робенідину на 1 кг корму). Застосовують з кормом упродовж усього періоду відгодівлі, виключаючи з раціону за 5 діб до забою.

При змішуванні препарату з кормом необхідно забезпечити його рівномірний розподіл (багатоступеневе змішування: в 10 кг корму, в 100 кг корму, в 1000 кг корму).

ПРОТИПОКАЗАННЯ

Не застосовувати індикам після 16 тижнів!

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

Забій птиці та кролів на м'ясо дозволяють через 5 діб після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватися основних правил гігієни та безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними препаратами.

ФОРМА ВИПУСКУ

Пакети з плівки поліетиленової по 50, 100, 500 г, 1 кг та мішки по 5, 10, 20 та 25 кг.

Контейнери полімерні по 100, 500 г та 1 кг.

ЗБЕРІГАННЯ

Сухе темне, недоступне для дітей, місце при температурі від 0 до 25 °С.

ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ

2 роки з дати виробництва.



САЛІНОФОР-ВС



СКЛАД

1 г препарату містить:

Діючу речовину:	
саліноміцин натрію	120 мг
Допоміжні речовини: до 1 г	

ОПИС

Порошок гранульований від світло-брунасто-жовтого до брунастого кольору зі слабким специфічним запахом.

ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ

ATCvet QP51, антипротозойні ветеринарні препарати, (QP51AH01, саліноміцин)

САЛІНОФОР-ВС - протикокцидний препарат, який містить діючу речовину саліноміцин натрію і допоміжні речовини. Саліноміцин натрію – продукт ферментації гриба *Streptomyces albus*.

Еймеріоцидна дія препарату, подібна до ефекту інших іонофорних антибіотиків, пов'язана з його спорідненістю до іонів натрію і калію, і здатністю препарату переносити їх через мембрани клітин. Механізм дії полягає у порушенні переносу катіонів натрію і калію в ооцисті, що призводить до зупинки розвитку еймерій на стадії шизогонії.

Саліноміцин натрію ефективний до більшості еймерій (*Eimeria tenella*, *E. acervulina*, *E. mivati*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. necatrix*, *E. meleagridis*, *E. meleagritidis*, *E. bovis*). У травному тракті свиней саліноміцин натрію зменшує кількість патогенних мікроорганізмів – збудників дизентерії та клостридіозу (*Treponema hyodisenteriae* та *Clostridium* spp.).

При пероральному введенні препарату саліноміцин практично не всмоктується в травному каналі і виявляє свою дію на слизовій і підслизовій оболонках.

Препарат САЛІНОФОР-ВС належить до помірно токсичних речовин (3 клас безпечності), сумісний з вітамінами і кормовими добавками, які використовують у птахівництві.

ЗАСТОСУВАННЯ

Лікування та профілактика еймеріозів курей (курчат-бройлерів, ремонтного молодняка) віком до 12 тижнів, великої рогатої худоби та овець (телят і ягнят із розвиненими передшлунками), свиней (поросят до 4-місячного віку), спричиненими різними видами еймерій.

ДОЗУВАННЯ

Препарат САЛІНОФОР-ВС застосовують у суміші з кормом у дозах:

кури (курчата-бройлери, ремонтний молодняк курей, віком до 12 тижнів): 0,5 кг препарату на 1 тону корму (еквівалентно 60,0 г саліноміцину на 1 тону корму);

молодняк великої рогатої худоби та овець (віком від 3-х місяців) : 0,085-0,25 кг препарату на 1 тону корму (еквівалентно 10,0 -30,0 г саліноміцину на 1 тону корму);

поросята (до 4-х місячного віку):

- масою тіла до 60 кг: 0,420 кг препарату на 1 тону корму (еквівалентно 50,0 г саліноміцину на 1 тону корму);

- масою тіла понад 61 кг: 0,210 кг препарату на 1 тону корму (еквівалентно 25,0 г саліноміцину на 1 тону корму).

Препарат слід ретельно перемішувати із кормом (розраховану кількість препарату змішують спочатку з невеликою кількістю корму, а потім додають до решти корму).

ПРОТИПОКАЗАННЯ

Не застосовувати ремонтному молодняку курей після 12 тижнів!

Не застосовувати телятам та ягнятам із нерозвиненими передшлунками!

Забороняється застосування препарату САЛІНОФОР-ВС одночасно з тіамуліном, а також за 7 днів до і 7 днів після застосування тіамуліну!

Не застосовувати коням та іншим непарнокопитим тваринам!

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

Забій птиці на м'ясо дозволяють через 5 днів після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Забій на м'ясо телят, ягнят, поросят – без обмежень.

ФОРМА ВИПУСКУ

Пакети з плівки поліетиленової по 50, 100, 500 г, 1 кг і мішки по 5, 10, 20 та 25 кг.

Контейнери полімерні по 100, 500 г та 1 кг.

ЗБЕРІГАННЯ

Суше темне, недоступне для дітей, місце при температурі від 0 до 25 °С.

ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ

2 роки.



ТУРИЛ 2,5%



СКЛАД

1 мл препарату містить:

Діючу речовину:	
толтразурил	25 мг
Допоміжні речовини: до 1 г	

ОПИС

Рідина від безбарвного до коричневато-жовтого кольору, допускається опалесценція.

ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ

АТС Vet QP51, препарати проти протозойних інвазій (QP51AJ01, толтразурил).

Діючою речовиною препарату є толтразурил (симетричний триазінтріон), це ефективний кокцидіостатик широкого спектру дії. Толтразурил порушує внутрішньоклітинні стадії розвитку еймерій, впливаючи на мерогонію, мікро- та макрогамети. Порушує процес ділення ядер еймерій та зменшує активність мітохондрій, що відповідають за респіраторний метаболізм.

Після перорального застосування препарату, толтразурил повільно абсорбується у травному каналі птиці, досягаючи високої концентрації; метаболізується з утворенням сульфоксид- та сульфон-похідних. Засвоєння толтразурилу проходить шляхом окислення з утворенням сульфоксиду та сульфону та з частковим гідроксилуванням Толтразурил майже повністю виводиться з фекаліями у незмінній формі або у формі толтразурилсульфону чи толтразурилсульфоксиду.

Сприяє підвищенню імунітету, добре переноситься

ЗАСТОСУВАННЯ

Лікування птиці (бройлери, ремонтний молодняк курей, індики):

- у курчат, викликаного еймеріями: *Eimeria acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. mitis*, *E. necatrix*, *E. tenella*;
- у індиків, викликаного еймеріями: *E.adenoides*, *E.meleagridis*, *E.meleagrimitis*.

ДОЗУВАННЯ

Препарат перед застосуванням ретельно змішують з питною водою та випоюють птицю впродовж 2 діб у дозі 7 мг толтразурилу на 1 кг маси тіла (28мл препарату на 100 кг маси тіла птиці) на добу, що відповідає добовому використанню препарату з розрахунку 1 мл препарату на 1 л питної води при випоюванні впродовж 24 годин або 3 мл препарату на 1 л води при випоюванні впродовж 8 годин на добу два дні підряд.

У разі появи осаду розчин перед використанням слід ретельно перемішати.

Для проведення ефективного лікування препарат рекомендується застосовувати птиці до появи клінічних ознак захворювання – під час інкубаційного періоду.

ПРОТИПОКАЗАННЯ

Підвищена чутливість до толтразурилу.

Не застосовувати куркам-несучкам, яйця яких призначені для використання в їжу людям.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

Забій птиці на м'ясо дозволяється через 3 дні для бройлерів та через 5 днів для індиків після останнього застосування препарату. Отримане до зазначеного терміну м'ясо утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватись основних правил гігієни та безпеки, що прийняті при роботі з ветеринарними препаратами. При випадковому потрапленні препарату на шкіру або в очі негайно промити водою. Під час роботи з препаратом забороняється палити, пити, приймати їжу.

ФОРМА ВИПУСКУ

Флакони скляні по 100; 200 мл, флакони полімерні по 1 л.

ЗБЕРІГАННЯ

Суше, темне, недоступне для дітей місце при температурі від 5°C до 25°C.

ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ

2 роки.

Після першого відкриття – 3 місяці.





ЦАРЕКС

СКЛАД

1 г препарату містить:

Діючу речовину:	
монензин натрію	200 мг
Допоміжні речовини: до 1 г	

ОПИС

Гранули від жовтувато-брунатного до брунатного кольору зі слабким специфічним запахом.

ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ

ATCvet QP51, антипротозойні ветеринарні препарати (QP51AH03, монензин)

Монензин натрію, що входить до складу препарату, має широкий спектр антикокцидійної дії, ефективний відносно *Eimeria tenella*, *E. acervulina*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. mivati*, *E. brunetti*, *E. mitis*, *E. praecox* та інших видів еймерій курей. Монензин натрію належить до групи іонофорних антибіотиків. Дія монензину обумовлена здатністю утворювати ліпофільні комплекси з іонами лужних і лужноземельних металів і транспортувати їх у клітини еймерій, що призводить до порушення осмотичного балансу і загибелі еймерій. Монензин, практично, не всмоктується в травному каналі птиці і виводиться з організму переважно з фекаліями впродовж 3 діб.

Сумісний з вітамінами і відомими кормовими добавками, які використовують в птахівництві.

ЗАСТОСУВАННЯ

Профілактика кокцидіозу курей, спричинюваного еймеріями: *Eimeria tenella*, *E. acervulina*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. mivati*, *E. brunetti*, *E. mitis*.

ДОЗУВАННЯ

Перорально з кормом у дозі:

0,5-0,6 кг препарату/1 тонну корму (еквівалентно 100-120 г монензину натрію/1 тонну корму).

- Курчатам-бройлерам застосовують з кормом впродовж усього періоду відгодівлі, починаючи з першої доби життя і виключають з раціону за 5 діб до забою.
- Ремонтному молодняку птиці з перших діб життя до 16-тижневого віку.

При змішуванні препарату з кормом необхідно забезпечити його рівномірний розподіл (багатоступеневе змішування: в 10 кг корму, в 100 кг корму, в 1000 кг корму).

ПРОТИПОКАЗАННЯ

Не застосовувати ремонтному молодняку курей після 16 тижнів!

Не застосовувати коням та іншим непарнокопитим тваринам!

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

Забій птиці на м'ясо дозволяють через 5 діб після останнього застосування препарату. Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватися основних правил гігієни та безпеки, прийняті при роботі з ветеринарними препаратами.

Не застосовувати одночасно з еритроміцином, олеандоміцином та сульфаніламідними препаратами!

Не застосовувати одночасно з іншими кокцидіостатиками!

Не застосовувати одночасно з тіамуліном!

Не застосовувати одночасно з сильними окиснювачами!

ФОРМА ВИПУСКУ

Пакети з плівки поліетиленової по 50, 100, 500 г, 1 кг та мішки по 5, 10, 20 та 25 кг.

Контейнери полімерні по 100, 500 г та 1 кг.

ЗБЕРІГАННЯ

Сухе темне, недоступне для дітей, місце при температурі від 0 до 25 °С.

ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ

2 роки з дати виробництва.







Україна, м. Харків, вул. Смольна, 30

Тел.: +38 /057/ 714-37-51

e-mail: info@vetsintez.com

 vetsintez.com.ua

 [VetsintezGroup](https://www.facebook.com/VetsintezGroup)