

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



18.02.2020

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Кокцимакс®

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,  
ул. им. Осипова В.И., д. 1)

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-р.20-4609НПБР-3-р.20/03538

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

- торговое наименование лекарственного препарата Кокцимакс® (Coccimax).
- международное непатентованное наименование: диклазурил.

2. Лекарственная форма - гранулы для орального применения.

Кокцимакс® в 1 г содержит в качестве действующего вещества 5 мг диклазурила, а в качестве вспомогательных веществ: кремофор А25, повидон К-30, сахар и мел.

3. Лекарственный препарат по внешнему виду представляет собой гранулы от светло-серого до серо-коричневого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 3 года со дня производства, после первого вскрытия первичной упаковки - 6 месяцев. Запрещается применять Кокцимакс® по истечении срока годности.

4. Кокцимакс® выпускают расфасованным по 50 г в полимерные банки, укупоренные полимерными крышками с контролем первого вскрытия, с полиэтиленовыми мешками вкладышами; по 500 г и 1 кг в пакеты из материала комбинированного на основе алюминиевой фольги; по 5 кг в пакеты из материала комбинированного на основе алюминиевой фольги или в многослойные бумажные мешки с полиэтиленовым внутренним слоем; по 20 кг в многослойные бумажные мешки с полиэтиленовым внутренним слоем. Каждую единицу упаковки 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 0°C до 25°C.

6. Кокцимакс® следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный препарат Кокцимакс® утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Кокцимакс® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Кокцимакс® относится к фармакотерапевтической группе - антикокцидийные средства.

10. Диклазурил обладает широким спектром антикокцидийного действия, эффективен в отношении всех внутриклеточных стадий цикла развития кокцидий, паразитирующих у сельскохозяйственной птицы, включая: E. necatrix, E. tenella, E. acervulina, E. brunetti, E. maxima, E. mivati, E. adenoides, E. meleagriditis.

Диклазурил – химическое антикокцидийное средство группы бензенацетонитрилов.

Механизм действия диклазурила заключается в нарушении процессов внутриклеточного метаболизма в клетке паразита, что приводит к гибели кокцидий.

При пероральном применении диклазурил практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте и проявляет свое антикокцидийное действие на слизистой оболочке и в подслизистом слое кишечника. Выводится из организма преимущественно в неизменном виде с пометом.

Кокцимакс® по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

## III. Порядок применения

11. Кокцимакс® назначают цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку кур с целью профилактики кокцидиоза.

12. Запрещается применение препарата курам-несушкам и ремонтному молодняку кур менее чем за 14 суток до начала яйцекладки в связи с накоплением диклазурила в яйцах и животным других видов. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность птицы к компонентам препарата.

13. При работе с препаратом Кокцимакс® 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 лекарственным препаратом Кокцимакс®. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

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 лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Препарат не предназначен для применения млекопитающим.

15. Кокцимакс® применяют птице в смеси с кормом в дозе 200 г на 1 тонну корма (в пересчете на действующее вещество – 1 мг диклазурила на 1 кг корма):

- цыплятам-бройлерам – с первого дня жизни в течение всего периода выращивания, исключая из рациона за 5 дней до убоя;

- ремонтному молодняку кур – с первого дня жизни, исключая из рациона не менее чем за 14 суток до начала яйцекладки.

Для обеспечения равномерного распределения лекарственного препарата в корме рассчитанное количество препарата Кокцимакс®, смешивают с небольшим количеством комбикорма, а затем при тщательном перемешивании вносят в оставшийся комбикорм.

16. При использовании лекарственного препарата согласно инструкции побочных явлений и осложнений, не установлено.

17. Случаи передозировки препарата Кокцимакс® у птиц не выявлены.

18. Кокцимакс® совместим со всеми известными лекарственными средствами и кормовыми добавками, применяемыми в птицеводстве.

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

20. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме. Не допускается превышение рекомендуемой дозы препарата для компенсации пропущенной.

21. Убой птиц на мясо разрешается не ранее чем через 5 суток после последнего применения препарата Кокцимакс®. Мясо птиц, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения. ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д.1.

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

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