

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Салинококкс»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Салинококкс (Salinosoxum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: салиномицин.

Лекарственная форма: гранулы для орального применения.

1.2 Ветеринарный препарат «Салинококкс» (далее по тексту – препарат) представляет собой гранулы от светло-желтого до коричневого цвета с характерным запахом.

1.3 В 1 г препарата содержится 120 мг салиномицина натрия и вспомогательные вещества: карбонат кальция микрогранулированный, декстроза.

1.4 Препарат выпускают расфасованным в металлизированные пакеты, полимерные тары с полиэтиленовым вкладышем по 50, 100, 150, 200, 250, 500, 1000 г и 5, 10 кг, а также в многослойные бумажные мешки с внутренним полиэтиленовым вкладышем по 5, 10, 15, 20 и 25 кг.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0°C до 25°C.

1.6 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий транспортирования и хранения. Не применять по истечению срока годности. Хранить в местах, недоступных для детей. Препарат уничтожается в соответствии с действующим законодательством.

1.7 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Салинококкс относится к группе противэймериозных (антикокцидийных) средств.

2.2 Салиномицин относится к группе полиэфирных ионофорных антибиотиков, получаемых при ферментации гриба *Streptomyces albus*. Механизм действия связан со способностью образовывать липофильные комплексы с щелочными одно- и двухвалентными катионами и переносить их через клеточную стенку паразита, что приводит к нарушению осмотического баланса и гибели простейших на стадии шизогонии.

2.3 Салиномицин натрия, который входит в состав препарата активен в отношении всех представителей семейства *Eimeriidae*, паразитирующих у кур, в том числе: *E. tenella*, *E. necatrix*, *E. mivati*, *E. maxima*, *E. brunetti*, *E. acervulina*, *E. mitis*, *E. praecox*.

2.4 Салиномицин натрия практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте птиц при оральном применении и оказывает противэймериозное действие в слизистой оболочке и подслизистом слое кишечника. Препарат выводится из организма птиц преимущественно с пометом в неизменном виде в течение 3-4 суток, а у кур-несушек с яйцом.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку кур с лечебной и профилактической целью при эймериозе (кокцидиозе).

3.2 Препарат применяют в дозе 500 г на 1 тонну корма, что соответствует 60 мг салиномицина натрия на 1 кг корма (6 мг салиномицина натрия на 1 кг массы тела птицы):

- цыплятам-бройлерам препарат применяют с первого дня жизни в течение периода откорма, исключая из корма за 5 дней до убоя.

- ремонтному молодняку кур препарат применяют с первого дня жизни до 16-недельного возраста.

3.3 Для обеспечения равномерного распределения препарата применяют ступенчатое смешивание: суточную дозу препарата смешивают с небольшим количеством (до 10% от суточного потребления) комбикорма, а затем при тщательном перемешивании вносят в оставшийся объем комбикорма.

3.4 Не допускается применение препарата одновременно с другими антиэймериозными средствами, сульфаниламидами, эритромицином, а также с тиамулином в течение 7 дней до и после его применения.

3.5 Побочные явления, за исключением случаев индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам препарата, не выявлены. В рекомендованной дозе препарат не вызывает осложнений у птиц, а также не приводит к развитию перекрестной резистентности с антибиотиками.

3.6 Препарат совместим с витаминами и кормовыми добавками, применяемыми в птицеводстве.

3.7 При передозировке препарата у птицы может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы тела.

3.8 Запрещается применять препарат племенной птице и курам-несушкам, чье яйцо используется в пищу людям.

3.9 Убой птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после окончания применения препарата. Мясо птицы, вынуждено убитой до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Биомика» (210039, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/33; адрес производства: г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/27).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником отраслевой лаборатории ветеринарной биотехнологии и заразных болезней животных УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П.П.) и специалистом по регистрации ООО «Биомика» (Прусакова А.А.).

