

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Сакокс 120»

1 Общие сведения

- 1.1 Сакокс 120 (Sasoxim 120).
Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: салиномицин.
Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.
- 1.2 Препарат представляет собой порошок от бежевого до коричневого цвета.
В 1 г препарата содержится 120 мг салиномицина натрия и наполнитель (кальция карбонат).
- 1.3 Препарат выпускают в мешках из бумаги и комбинированных материалов по 0,1; 0,5; 1 и 25 кг.
- 1.4 Препарат транспортируют и хранят в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от 0 °С до 25 °С.
Хранить в местах, недоступных для детей.
- 1.5 Срок годности – 2 (два) года со дня изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. Не применять по истечении срока годности.
Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.
- 1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Салиномицин натрия - полиэфирный антибиотик из группы ионофоров; относится к клинико-фармакологической группе противоэймериозные (противококцидийные) средства.
- 2.2 Салиномицин натрия активен в отношении всех видов эймерий, паразитирующих у птиц и сельскохозяйственных животных, а также *Enterococcus spp.*, *Micrococcus luteus*, *Listeria monocytogenes*, *Brachyspira (Serpulina) hyodysenteriae*, *Clostridium perfringens* и др.
- 2.2 Механизм действия препарата на эймерий основан на способности салиномицина натрия давать комплексные соединения с ионами щелочных металлов. Салиномицин выполняет роль переносчика ионов и, возникающее, таким образом, нарушение внутриклеточной ионной концентрации паразита приводит к его гибели.
- 2.3 При пероральном введении препарат практически не всасывается из желудочно-кишечного тракта. Выводится, главным образом, с фекалиями в неизменном виде в течение 3-4 дней, у птиц-несушек – с яйцом.
- 2.4 По классификации ГОСТ 12.1.007-76 препарат относится к 3 классу опасности – вещества умеренно опасные.

3 Порядок применения

- 3.1 Сакокс 120 применяют цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, ягнятам, телятам и пороссятам при эймериозе, дизентерии и других болезнях, возбудители которых чувствительны к салиномицину.
- 3.2 Препарат применяют в следующих дозах:
- цыплятам-бройлерам: 0,5 кг на 1 т корма. Препарат назначают с первого дня жизни и исключают из рациона за 5 дней до уоя, ремонтному молодняку кур – с первого дня жизни в течение 15-16 недель выращивания (6 мг салиномицина натрия на 1 кг массы тела птицы);
 - телятам и ягнятам: 0,25 кг на 1 т корма в течение 3-7 дней;
 - пороссятам массой до 60 кг - 0,42 кг на 1 т корма, массой 61-110 кг – 0,21 кг на 1 т корма в течение 3-7 дней.
- 3.3 Для обеспечения равномерного распределения препарата в корме используют 2-3 ступенчатое смешивание. Суточную дозу смешивают с небольшим количеством комби-

корма, а затем вносят при тщательном перемешивании в корм, рассчитанный на потребление в течение суток. Возможно предварительное внесение препарата в витаминно-минеральный премикс, БВМД или концентрат с последующим смешиванием с основной массой комбикорма.

3.4 При соблюдении рекомендуемых дозировок побочных действий и осложнений не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам лекарственного препарата и появлении побочных явлений (отказ от корма, нарушение координации) его использование прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

3.5 Запрещается применение препарата племенной птице, а также лошадям и другим непарнокопытным животным.

Салиномицин запрещен к применению для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

3.6 Препарат несовместим с тиамулином и китасамицином.

3.7 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 5 дней после прекращения использования препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Авифарм» (ООО «Авифарм») (Юридический адрес: 222517, Минская область, г. Борисов, ул. 3-го Интернационала, 32-5; адрес места производства: 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Дёмина, 41) для Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11, тел/ф.: 8(017) 246-47-89).

Инструкция подготовлена сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (М.П. Кучинский), кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич) и Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (О. П. Янукович).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
12 06	протокол № 136