

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Цикоцин»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Цикоцин (Cicosinum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: салиномицин.

Лекарственная форма – гранулы для орального применения.

1.2 Препарат представляет собой гранулы от коричневого до желто-коричневого цвета.

В 1 г препарата содержится 120 мг салиномицина натрия и вспомогательные вещества (кальция карбонат, натрия гидроксид, натрия силикат).

1.3 Цикоцин выпускают в мешках из тканого полипропилена с полиэтиленовым покрытием по 10, 20 и 25 кг.

1.4 Цикоцин хранят с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя при температуре от 0 °С до плюс 25 °С, в защищенном от прямых солнечных лучей месте и относительной влажности воздуха не выше 60 %.

Срок годности препарата - 2 (два) года со дня изготовления. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Цикоцин – противопаразитарный препарат, относится к группе противоэймериозных (антикокцидийных) средств.

2.2 Салиномицин относится к группе полиэфирных ионофорных антибиотиков и обладает широким спектром антикокцидийного действия. Активен в отношении эймерий, паразитирующих у птиц, в том числе *Eimeria acervulina*, *Eimeria maxima*, *Eimeria tenella*, *Eimeria brunetti*, *Eimeria necatrix*, *Eimeria mitis*, *Eimeria praecox*.

Салиномицин образует липофильные комплексы с ионами натрия и калия и усиливает их перенос через клеточную стенку паразита, что приводит к нарушению осмотического баланса и гибели паразита.

2.3 После перорального введения салиномицин медленно всасывается и оказывает действие на слизистую оболочку желудочно-кишечного тракта. Выводится салиномицин из организма птиц в основном в неизменном виде, а также в виде метаболитов с пометом, у птиц-несушек и с яйцом.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Цикоцин применяют цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку кур с 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.

Цыплятам-бройлерам препарат применяют с первого дня жизни в течение всего периода выращивания и исключают за 5 дней перед убоем. Ремонтному молодняку препарат применяют с первого дня жизни до 16-недельного возраста.

3.3 Для обеспечения равномерного распределения в корме, рекомендуемую дозу препарата тщательно смешивают последовательно с 10 кг, 100 кг и 900 кг корма.

3.4 При передозировке препарата у птиц может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы.

3.5 Цикоцин не предназначен для применения птице в период яйцекладки.

3.6 При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

3.7 Не допускается использование препарата одновременно с другими противоземриозными (антикокцидийными) средствами, сульфаниламидами, эритромицином, тиамулином, а также за 7 дней до и 7 дней после окончания его применения.

3.8 Убой птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 5 дней после последнего применения.

Мясо птиц, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано на корм пушным зверям. Запрещается применение птицам-несушкам ввиду накопления препарата в яйце.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Упаковку из-под препарата запрещено использовать для бытовых целей.

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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Иностранное производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных»

210040, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, 29

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (О.Г. Устинова) на основании документов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).

