

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным  
препаратам

протокол от «08» ноября 2022 г. № 123

## ИНСТРУКЦИЯ

### по применению ветеринарного препарата «Летсаликокс»

#### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Летсаликокс (Letsalicocs).

Международное непатентованное название: салиномицин.

Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

1.2 Ветеринарный препарат «Летсаликокс» (далее по тексту – препарат) представляет собой порошок от светло-коричневого до коричневого цвета с вкраплениями белого цвета для перорального применения.

1.3 В 1,0 г препарата содержится в качестве активного действующего вещества 120,0 мг салиномицина натрия и вспомогательные вещества: кальция карбонат, декстроза.

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 10 кг, 20 кг и 25 кг в бумажные мешки с вкладышем из полиэтиленовой пленки.

1.5 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С. Хранить в местах недоступных для детей.

1.6 Срок годности препарата – два года от даты изготовления при соблюдении правил хранения. Не применять после окончания срока годности.

1.7 Основание отпуска: без рецепта ветеринарного врача

#### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Салиномицин представляет собой продукт ферментации гриба *Streptomyces albus* и относится к группе полиэфирных ионофорных антибиотиков. Противозеймериозное действие ионофоров обусловлено 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.

2.2 Салиномицин натрия, который входит в состав препарата активен в отношении всех видов эймерий, паразитирующих у птиц, в том числе: *Eimeria tenella*, *E. necatrix*, *E. mivati*, *E. maxima*, *E. brunetti*, *E. acervulina*, *E. mitis*, *E. praecox*.

2.3 При оральном применении салиномицин натрия практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте птиц и оказывает противозеймериозное действие на слизистой и подслизистой оболочкой кишечника. Препарат выводится из организма птиц преимущественно с пометом в неизменном виде в течение 3-4 суток.

#### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку кур для лечения и профилактики эймериоза.

3.2 Препарат задают с кормом птице в дозе 500 г на 1 тонну корма, что соответствует 60 мг салиномицина на 1 кг корма.

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

3.4 Ремонтному молодняку кур препарат применяют с первого дня жизни до 16-ти недельного возраста.

3.5 Для обеспечения равномерного распределения препарата суточную дозу смешивают с небольшим количеством комбикорма, а затем вносят при тщательном перемешивании в корм.

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

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

3.8 В рекомендованной дозе препарат не вызывает осложнений у птиц, а также не приводит к развитию перекрестной резистентности с антибиотиками.

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

3.10 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 общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 При попадании составных компонентов или препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо смыть их водой.

4.3 Тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей.

#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений, после применения препарата, его использование прекращают. 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 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222680, Минская область, Столбцовский район, д. Деревное.

Произведено по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль»: Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д.1Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель», РБ, г. Минск, (Л.Е. Янушевская) и Частного предприятия «Летуаль», РБ, г. Минск, (А.Н. Безбородкин).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
<b>ОДОБРЕНО</b>	
Председатель	_____
Секретарь	_____
Эксперт	_____
«08» 11.22	Протокол № 123