

УТВЕРЖДЕНО

Заместитель председателя
Комитет ветеринарного надзора и контроля
Министерства сельского хозяйства
Республики Казахстан

Кужумов Б. С. *Жапаров*

« 14 » 14 20 18 г

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Эймицид для профилактики кокцидиоза у цыплят-бройлеров и ремонтного молодняка кур.

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

Номер регистрационного удостоверения PK-B17-4-3817-19

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Эймицид (Eimicid).

Международное непатентованное название: салиномицин.

2. Лекарственная форма: гранулы для орального применения.

Эймицид в 1 г в качестве действующего вещества содержит салиномицин натрия – 120 мг, а также вспомогательное вещество повидон (коллидон 12 PF).

3. По внешнему виду Эймицид представляет собой гранулы от серого до серо-коричневого цвета.

4. Эймицид выпускают расфасованным по 50 г в полимерные банки, закупоренные 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 потребительскую упаковку 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° С до 25°С.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке - 3 года со дня производства. После первого вскрытия первичной упаковки лекарственный препарат должен быть использован в течение 3 месяцев.

- Запрещается применять Эймицид по истечении срока годности.
6. Эймицид следует хранить в недоступном для детей месте.
 7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
 8. Эймицид отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Эймицид относится к антикокцидийным лекарственным препаратам группы полиэфирных ионофорных антибиотиков.

10. Салиномицин натрия, входящий в состав лекарственного препарата, представляет собой продукт ферментации гриба гриба *Streptomyces albus*. Обладает широким спектром антикокцидийного действия, активен в отношении: *E. necatrix*, *E. mitis*, *E. acervulina*, *E. tenella*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. mivati*, *E. praecox* и других видов кокцидий, паразитирующих у птиц.

Механизм действия салиномицина связан с нарушением переноса катионов натрия и калия у неполовозрелых форм кокцидий, что приводит к их гибели на стадии шизогонии.

После перорального применения Эймицид практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает антикокцидийное действие в слизистой оболочке и подслизистом слое кишечника. Выводится из организма преимущественно в неизменном виде с пометом.

Эймицид по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

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

12. Запрещается применение препарата Эймицид курам-несушкам, а также ремонтному молодняку кур менее чем за 14 суток до начала яйцекладки, ввиду его накопления в яйцах племенной птице, индейке и животным других видов. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность птицы к салиномицину.

13. При работе с лекарственным препаратом Эймицид следует соблюдать общие правила техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Эймицид..

14. Препарат не применяется курам-несушкам, а также ремонтному молодняку кур менее чем за 14 суток до начала яйцекладки.

15. Эймицид применяют в смеси с кормом в дозе 500 г на 1 тонну корма (в пересчете на действующее вещество – 60 мг салиномицина натрия на 1 кг корма, что соответствует 6 мг салиномицина натрия на 1 кг массы тела птицы):

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

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

Для обеспечения равномерного распределения лекарственного препарата в корме используют двухступенчатое смешивание: рассчитанное количество препарата Эймицид, смешивают с небольшим количеством (до 10% от суточного потребления) комбикорма, а затем при тщательном перемешивании вносят в оставшийся комбикорм.

В составе комбикорма лекарственный препарат стабилен в течение 3 месяцев.

16. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений не установлено.

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

18. Не допускается применение лекарственного препарата Эймицид одновременно с другими антикокцидийными средствами, а также с сульфаниламидами, эритромицином, олеандомицином. Запрещается применять Эймицид совместно с тиамулином, а также за 7 суток до начала и 7 суток после окончания его применения.

19. Особенности действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.

20. В случае пропуска очередной дачи лекарственного препарата его применение возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

21. Убой птицы на мясо и использование продукции в пищевых целях разрешается через 5 суток после последнего применения препарата Эймицид. Мясо птицы, вынужденно убитой до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

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

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

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

Начальник службы НИОКР
ООО «НИТА-ФАРМ»



Сафарова М.И.