

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» июля 2024 г. № 137

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Феноксивет»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Феноксивет (Fenoxivetum).
Международное непатентованное наименование: феноксиметилпенициллин.
- 1.2 Лекарственная форма: порошок для приёма внутрь.
- 1.3 В 1,0 г препарата содержится 325 мг феноксиметилпенициллина калия и наполнитель (глюкозы моногидрат).
- 1.4 Препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают в пакетах из ламинированной фольги по 100 г и 1 кг.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте. Препарат транспортируют, соблюдая условия хранения.
- 1.7 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года от даты производства. Не применять по истечении срока годности.
- 1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.
- 1.9 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Феноксивет – антибактериальный препарат группы пенициллинов.
- 2.2 Феноксиметилпенициллин активен преимущественно в отношении грамположительных и некоторых грамотрицательных бактерий (в том числе *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Leptospira spp.*, *Haemophilus spp.*, *Listeria spp.*, *Bacillus anthracis*, *Pasteurella spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Campylobacter spp.*).
- Механизм действия определяется подавлением биосинтеза клеточной стенки микроорганизмов, основу которой составляет сложный гетерополимер пептидогликан (мукопептид). Препарат оказывает бактерицидное действие.
- 2.3 Феноксиметилпенициллин быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте, проникает в большинство органов и тканей, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 4-6 часов. Выводится из организма преимущественно в неизменном виде почками.
- 2.4 Препарат по классификации ГОСТ 12.1.007-76 относится к IV классу опасности – вещества малоопасные.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур-несушек) при некротическом энтерите, вызванном чувствительными к феноксиметилпенициллину штаммами *Clostridium perfringens*; свиньям при стрептококкозе, гемофилезе, лептоспирозе, актинобациллезной плевропневмонии, пастереллезе, клостридиозе, роже свиней, а также при других патологиях органов дыхания и мочевыделительной системы, вызванных микроорганизмами, чувствительными к феноксиметилпенициллину.
- 3.2 Препарат применяют в следующих дозах:
- птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур-несушек): 500 г на 1000 л питьевой воды или 0,25 г препарата на 10 кг массы птицы в течение 3-5 дней.

– свиньям: 0,3 г препарата на 10 кг массы тела или 0,65 кг на 1 тонну корма или воды в течение 5-10 дней.

Раствор препарата необходимо использовать в течение 12 часов. В период лечения животные должны получать только корм или воду, содержащие препарат.

При приготовлении маточного раствора концентрация препарата не должна превышать 250 г на литр воды.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае проявления аллергических реакций (кожная сыпь, эритема, зуд, у поросят также – отек тканей в области ануса) применение препарата прекращают, проводят симптоматическое лечение, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.4 При значительной передозировке у животных может наблюдаться диарея, нефротоксические эффекты.

3.5 Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

3.6 Одновременный прием ацетилсалициловой кислоты и индометацина может увеличивать задержку феноксиметилпенициллина из организма животных.

3.7 Запрещено совместное применение препарата с сульфаниламидами, антибиотиками групп тетрациклина, амфеникола, а также макролидами и линкозамидами.

Запрещается применение препарата птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.8 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток, а птицы через 5 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока, мясо может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого 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, 19 А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Романова Е.В., Готовский Д.Г., Мацинович М.С.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

