

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

01.07.2025

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Закокс 240 (Zakox 240)
(организация-разработчик: ООО «ВЕТФАРМСТАНДАРТ»,
125445, г. Москва, ул. Смольная, д. 24 Д, БЦ «Меридиан»)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-27.24-5256 №ПВИ-3-27.24/04034

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Закокс 240 (Zakox 240)
Международное непатентованное наименование: салиномицин.
2. Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.
Закокс 240 в качестве действующего вещества в 1кг содержит 240 г салиномицина натрия, а также вспомогательное вещество: карбонат кальция до 1кг.
3. По внешнему виду препарат представляет собой порошок от светло-желтого до светло-желто-коричневого цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 3 года с даты производства.
Запрещается применение Закокс по истечении срока годности.
4. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 20 кг и 25 кг в многослойных мешках с полиэтиленовым вкладышем соответствующей вместимости. Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.
5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре до 30 °С. Допускается кратковременное хранение и транспортирование Закокс 240 при температуре до 40°С всеми видами транспортных средств, обеспечивающими надежную сохранность и целостность упаковки производителя (до 30 суток). Свойства при разморозке не теряются.
6. Хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается по рецепту ветеринарного врача или по требованию ветеринарной организации.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа – полиэфирный ионофорный антибиотик.

10. Салиномицин, входящий в состав Закокса 240, представляет собой высушенную ферментационную массу гриба *Streptomyces albus*. Обладает широким спектром кокцидиостатического действия, активен в отношении всех видов кокцидий, паразитирующих у кур, включая *Eimeria tenella*, *E. necatrix*, *E. acervulina*, *E. brunetti*, *E. mivati*, *E. maxima* и *E. praecox*, а также *Eimeria debilis*, *Eimeria suis*, *Isospora suis* и др, паразитирующих у свиней. Механизм действия салиномицина связан с нарушением переноса катионов натрия и калия у неполовозрелых форм кокцидий, что приводит к нарушению внутриклеточного баланса и гибели паразитов на стадии шизогонии.

После перорального применения салиномицин практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте животных и оказывает кокцидиостатическое действие на слизистой оболочке и подслизистом слое кишечника. Выводится из организма практически в неизменном виде с пометом/калом.

Не вызывает перекрестной резистентности с одновалентными, гликозидными и бивалентными ионофорами. Улучшает усвоение питательных веществ и эффективность корма. Усиливает иммунные реакции организма против вируса Болезни Ньюкасла. Ингибирует цикл развития *Clostridia perfringens*.

Закокс 240 по степени воздействия на организм согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к 4 классу опасности (мало опасные вещества).

III. Порядок применения

11. Закокс 240 применяют для профилактики кокцидиоза у цыплят-бройлеров, ремонтного молодняка кур до 16-недельного возраста.

12. Запрещается применение Закокс 240 курам-несушкам, ремонтному молодняку кур старше 16-недельного возраста, в связи с его накоплением в яйцах, а также племенной птице и животным других видов.

13. При проведении лечебных мероприятий с использованием препарата следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами, использовать средства индивидуальной защиты: защитную маску или респиратор, защитные очки, перчатки. После применения препарата необходимо вымыть руки с мылом.

Людам с повышенной чувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. Пустая упаковка из-под препарата подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его тотчас необходимо смыть струей воды, при попадании внутрь - обратиться к врачу. При себе иметь инструкцию по применению или этикетку.

14. Закокс 240 не применяют беременным и лактирующим самкам.

15. Закокс 240 применяют в смеси с кормом:

– цыплятам - бройлерам в дозе 250 г на тонну корма (60мг салиномицина натрия на 1 кг корма) с первого дня жизни в течение периода выращивания, исключая из рациона за 1 день до убоя;

– ремонтному молодняку кур в дозе 250 г на тонну корма (60 мг салиномицина натрия на 1 кг корма) с первого дня жизни до 16-недельного возраста.

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

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

17. При передозировке препарата может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы. В этом случае необходимо прекратить введение препарата.

18. Запрещается применение препарата в течение 7 суток до и в течение 7 суток после применения плевромутилинов включая тиамулин и валнемулин. Закокс 240 совместим с витаминными и кормовыми добавками для ветеринарного применения. Препарат может применяться с другими кокцидиостатиками.

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

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению профилактической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Убой птицы на мясо разрешается не ранее, чем через сутки после окончания применения препарата.

Мясо вынужденно убитой птицы до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

1. «Zhejiang Dayang Biotech Group Co., LTD», 22, Zhaoyang Road, Dayang Town, Jiande City, Zhejiang Province, Китай
2. ООО «Лабфарма», Республика Беларусь, 220070, г. Минск, ул. Солтыса, д.187, корп.8, 4 этаж, помещение 34

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

ООО «ВЕТФАРМСТАНДАРТ»,
125445, г. Москва, ул. Смольная, д. 24 Д,
БЦ «Меридиан».

Генеральный директор
ООО «ВЕТФАРМСТАНДАРТ»



А.О. Темников