



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Феномикс

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита»,
Россия, 129329, г. Москва, Игарский проезд, д. 4, стр.2)

Номер регистрационного удостоверения 77-3-31.12-1193№ПВР-3-5.7/02021

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: **Феномикс (Phenomix)**;
международное непатентованное наименование: **никлозамид**.

2. Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

Лекарственный препарат в качестве действующего вещества содержит никлозамид – 80 мг/г, а также вспомогательные вещества: полиэтиленгликоль - 400, лигносульфонаты.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой однородный порошок от желтого до светло-коричневого цвета, нерастворимый в воде. При хранении допускается слеживание, легко рассыпающееся при механическом воздействии.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года со дня производства; после первого вскрытия упаковки – 3 месяца. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 1 кг и 10 кг в полимерные ведра, укупоренные полимерными крышками; по 1 кг и 10 кг в пакеты из комбинированных материалов. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в защищённом от влаги и прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °С до 25 °С. Пакеты из комбинированных материалов после первого вскрытия хранят в оригинальной упаковке с загнутыми и зафиксированными зажимом краями по линии вскрытия.

6. Лекарственный препарат хранят в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается по рецепту (требованию) специалиста в области ветеринарии.

II. Фармакологические свойства

9. Феномикс относится к лекарственным препаратам фармакотерапевтической группы – антигельминтные средства.

10. Входящий в состав препарата никлозамид обладает выраженным цестодоцидным действием на все фазы развития ленточных гельминтов, паразитирующих в кишечнике рыб.

Механизм действия никлозамида заключается в нарушении в тканях гельминтов процессов фосфорилирования, блокаде основных энергетических процессов, парализации нервно-мышечной системы, что приводит к потере способности фиксации гельминта на слизистой оболочке кишечника, и в результате этого элиминации из желудочно-кишечного тракта.

Феномикс по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

II. Порядок применения

11. Феномикс назначают для лечения и профилактики ботриоцефалеза и кавиоза карповых рыб.

12. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность рыб к компонентам лекарственного препарата. Феномикс не предназначен для применения теплокровным животным.

13. При работе с лекарственным препаратом Феномикс следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Феномикс. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Возможность применения лекарственного препарата Феномикс рыбам в период размножения определяет лечащий ветеринарный врач на основании оценки отношения ожидаемой пользы к возможному риску его применения.

15. Феномикс применяют в дозе 0,5 г/кг массы рыб групповым способом с кормом. Смесь корма с препаратом готовят на комбикормовом заводе, используя любые режимы грануляции или экструзии, или в хозяйстве путем ввода в корм лекарственного препарата из расчета 25 кг/т корма и скармливают рыбам разовой дачей в количестве 2% от их массы. Либо смесь корма с препаратом готовят аналогичными способами из расчета 10 кг/т корма при суточной норме кормления 5 % от массы рыб и скармливают дробно в течение дня.

В условиях рыбоводных хозяйств Феномикс предварительно смешивают с водой в соотношении 1:5 до измельчения комков и получения однородной суспензии, которую вносят

в гранулированный корм при перемешивании до его равномерного увлажнения. Полученную лекарственную смесь высушивают до первоначальной влажности корма.

Лекарственную смесь также можно приготовить в виде мешанки. При ее изготовлении количество кормовых компонентов и препарата увеличивают на 25%. В составе смеси должно быть не менее 20% муки, которую смешивают с рассыпным кормом или дробленным (плющенным) зерном и лекарственным препаратом. Затем к полученной смеси добавляют воду и продолжают смешивание до образования плотной мешанки. Мешанку выдерживают в течение 8 – 12 часов в гидрофобной таре, затем повторно перемешивают до получения крутой тестообразной массы.

Лекарственную смесь скармливают согласно технологии кормления, установленной в хозяйстве, и дозируют на всех рыб в пруду, поедающих ее.

С профилактической целью рыб обрабатывают лекарственным препаратом первый раз - в конце апреля - начале мая при температуре воды 14 – 16 °С, второй раз в сентябре - начале октября при температуре воды не выше 15 °С.

С лечебной целью препарат применяют в летний период при выявлении у рыб кишечных цестод.

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

17. Симптомы передозировки у рыб не выявлены.

18. Феномикс не следует применять одновременно с другими антигельминтными препаратами. Информация о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп и кормовыми добавками для рыб отсутствует.

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

20. Следует избегать нарушений рекомендуемых сроков дегельминтизации рыб, так как это может привести к снижению эффективности.

21. Отлов и использование в пищевых целях рыб разрешается не ранее чем через 16 суток после последнего применения препарата.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:	ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1/11.
---	--

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя:	ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1/11.
---	--

Телефон круглосуточной «Горячей линии»: 8-800-700-19-93. Информация о лекарственном препарате размещена на сайте www.avzvet.ru

Генеральный директор



С.В. Енгашев