

Инструкция рассмотрена и одобрена  
на заседании Ветбиофармсовета  
«20» мая 2016 г.  
Протокол № 84.

## ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ФЕНОКСИПЕН WSP»

### 1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Феноксипен WSP (Phenoxipenum WSP).
- 1.2. В 1,0 г препарата содержится феноксиметилпенициллин калия 325 мг и наполнитель до 1,0 г.
- 1.3. Препарат представляет собой порошок от белого до белого с сероватым оттенком цвета, растворимый в воде.
- 1.4. Феноксипен WSP выпускают в герметичной упаковке (секьюритейнере) по 250 г, 1000 г и 5000 г.
- 1.5. Препарат транспортируют и хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5<sup>0</sup>С до плюс 25<sup>0</sup>С.  
Срок годности – 3 (три) года от даты изготовления.

### 2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Феноксиметилпенициллин (пенициллин V) является бета-лактамым антибиотиком с активностью в отношении грамположительных и некоторых грамотрицательных бактерий, в т.ч.: *Clostridium spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Bordetella spp.* и др.

Механизм действия связан с ингибированием фермента транспептидазы катализирующим взаимосвязь между полимерными звеньями гликопептидов, которые формируют клеточную стенку бактерий, что приводит к гибели бактерии в результате осмотического лизиса.

2.2. После перорального применения препарат хорошо распределяется в большинстве тканей, что приводит к его высокой концентрации в почках и печени. Феноксиметилпенициллин частично разлагается в желудочно-кишечном тракте. Небольшая часть абсорбированного препарата метаболизируется в организме. В основном, препарат выводится из организма с мочой и фекалиями.

### 3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Препарат назначают птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур-несушек) для профилактики и лечения бактериальных заболеваний, вызванных микроорганизмами, чувствительными к феноксиметилпенициллину, в том числе: некротического энтерита, вызванного *Clostridium perfringens*, стрептококкоза и стафилококкоза.

3.2. Препарат применяют птице орально с питьевой водой в дозе 500 г на 1000 литров воды (10-20 мг феноксиметилпенициллина на кг массы тела), в течение 5 дней. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат. Приготовленный раствор препарата необходимо использовать в течение 12 ч.

3.3. Противопоказания. Не применять в случае гиперчувствительности к компонентам препарата. Запрещается совместное применение препарата с антибиотиками групп тетрациклина, хлорамфеникола, макролидами, линкозамидами и сульфаниламидами.

3.4. Побочные действия. При наличии аллергических реакций применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты. Применение феноксипена WSP может привести к повышенному потреблению воды, содержащей лекарственный препарат.

3.5. Запрещается применение препарата курам-несушкам в период яйцекладки, чье яйцо используется в пищу людям.

3.6. Период выведения. Убой птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 1 день после применения препарата.

#### 4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

#### 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 по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### 6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. «ДОФАРМА Б.В.» - Залмвег, 24 - П.О. а/я 205 4940 АЕ Раамсдонксвеер, НИДЕРЛАНДЫ («Dopharma B.V.», Zalmweg 24, 4941 VX Raamsdonksveer The Netherlands).

*Инструкцию по применению препарата подготовили сотрудники «ДОФАРМА Б.В.» Видмантас Ложис и УО ВГАВМ – Вербицкий А.А. по материалам досье, представленным изготовителем.*

