

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«19» апреля 2013 г.
Протокол № 66.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата «ОКСИТЕТРАЦИКЛИНА ГИДРОХЛОРИД 1000»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Окситетрациклина гидрохлорид 1000 (*Oxytetracyclini hydrochloridum* 1000).

1.2 Окситетрациклина гидрохлорид 1000 - противомикробный препарат, представляющий собой желтый порошок, легко растворимый в воде.

В 1,0 г содержится не менее 950 мг окситетрациклина гидрохлорида.

1.3 Препарат выпускают в пакетах из бумаги с полиэтиленовым покрытием, двойных полиэтиленовых пакетах, пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки, полимерной таре по 50; 100; 150; 200; 250; 500 г и 1; 5; 10 кг и мешках бумажных с полиэтиленовым покрытием или из тканого полипропилена с полиэтиленовым покрытием по 10; 25 кг.

1.4 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0°C до плюс 25°C.

Срок годности - 3 (три) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Окситетрациклина гидрохлорид относится к группе биосинтетических противомикробных средств из группы тетрациклинов, обладающих широким спектром действия.

Окситетрациклина гидрохлорид активен в отношении грамотрицательных (*Bordetella spp.*, *Brucella spp.*, *Bartonella sp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasterella sp.*, *Shigella spp.*, *Yersinia sp.*) и грамположительных микроорганизмов (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinomyces sp.*, *Bacillus sp.*, *Clostridium spp.*, *Listeria spp.*), микоплазм, хламидий, риккетсий, эймерий, актиномицет.

2.2 Механизм действия препарата заключается в ингибировании синтеза белка микроорганизмов на рибосомах. Препарат оказывает бактериостатическое действие.

2.3 При пероральном введении окситетрациклина гидрохлорид хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация действующего вещества создается в крови в течение 2-3 ч и удерживается на терапевтическом уровне 8-12 ч.

Выделяется окситетрациклина гидрохлорид в основном с мочой и частично с молоком и фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Окситетрациклина гидрохлорид 1000 применяют при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, диспепсии, дизентерии, эймериозе, респираторном микоплазмозе, при маститах, эндометритах, вагинитах, инфекционных заболеваниях мочевыводящих путей и других заболеваниях животных и птицы, вызванных микроорганизмами чувствительными к препаратам группы тетрациклина.

3.2 Препарат назначают орально в смеси с кормом или водой 2 раза в сутки в течение 5 - 7 дней в следующих дозах:

- лошадям 5 – 8 мг/кг;
- крупному рогатому скоту 10 – 20 мг/кг;
- мелкому рогатому скоту 10 – 30 мг/кг;
- свиньям 15 – 30 мг/кг;

- птице 20 – 40 мг/кг массы.

3.3 При применении Окситетрациклина гидрохлорида 1000 в повышенных дозах возможен дисбактериоз и кандидоз.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп пенициллина, полимиксина и препаратами, содержащими соединения кальция, алюминия и магния. Запрещается использовать препарат с молоком и молочными продуктами, для лечения животных с поражениями печени и при повышенной чувствительности к данной группе антибиотиков.

Не назначают препарат курам-несушкам в период яйцекладки.

С осторожностью следует применять препарат при болезнях почек, лейкопении и беременным животным.

3.5 При возникновении аллергических реакций препарат отменить, назначить антигистаминные препараты.

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

Молоко, полученное от животных в период применения препарата и в течение 2 суток после последнего введения антибиотика, запрещается использовать для пищевых целей.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Тару из-под препарата запрещено использовать для бытовых целей.

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 несоответствия 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, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 ИП «ВИК – здоровье животных»

210040, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, 6

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, В.В. Петров) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ИП «ВИК – здоровье животных».

