

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Порошок окситетрациклина гидрохлорида 20%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Порошок окситетрациклина гидрохлорида 20% (Pulvis oxytetracyclini hydrochloridi 20%).

Международное непатентованное наименование действующего вещества: окситетрациклина гидрохлорид.

1.2 Лекарственная форма: порошок для орального применения.

Представляет собой порошок желтого цвета, растворимый в воде.

1.3 В 100,0 г препарата содержится 20,0 г окситетрациклина гидрохлорида и наполнитель (декстроза моногидрат) - до 100,0 г.

1.4 Препарат выпускают в пакетах из ламинированной фольги по 100; 150; 200; 250; 500 г и 1 кг.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в защищенном от света и влаги месте при температуре от плюс 2°С до плюс 25°С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. Не применять по истечении срока годности.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

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

2.2 Окситетрациклин активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в частности, *Mycoplasma spp.*, *Rickettsia spp.*, *Chlamydia spp.*, *Actinomyces spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Leptospira spp.*, *Brucella spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Pasteurella spp.*, а также простейших (*Eimeria spp.*).

2.3 Механизм бактериостатического действия окситетрациклина основан на подавлении синтеза белков микробной клетки. Внутри клетки окситетрациклин обратимо связывается с рецепторами 30S-субъединицы бактериальной рибосомы, блокируя связь аминоацил-тРНК с акцепторным участком рибосомально-матричного комплекса, что приводит к предотвращению включения новых аминокислот в строящуюся пептидную цепь и прекращению синтеза белка.

2.4 Окситетрациклин хорошо проникает в органы, ткани и жидкости организма, проявляя высокий терапевтический эффект. Выделяется в основном с мочой и желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, свиньям, птице при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, микоплазмозе, стафилококковой инфекции, риккетсиозе, актиномикозе и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к препаратам группы тетрациклина.

3.2 Препарат назначают орально в смеси с кормом или водой в течение 3-5 суток.

Крупному рогатому скоту в дозе 50-100 мг/кг, свиньям 75-150 мг/кг, курам, индейкам и уткам 100-250 мг/кг массы тела 2 раза в сутки.

Птице можно применять с водой из расчета 25 г на 5 литров воды и выпаивать выпаивать в течение суток.

Срок годности раствора препарата 24 часа.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. При применении препарата в повышенных дозах возможен дисбактериоз, фотопериодические реакции.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп пенициллинов, полимиксина. Противопоказано применение препарата с молоком и молочными продуктами. Не использовать для лечения животных с дистрофическими поражениями печени и при повышенной чувствительности к тетрациклинам. Не рекомендуется применять препарат беременным и кормящим животным.

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

3.6 Убой животных и птицы на мясо, использование молока в пищу людям разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего назначения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо и молоко используют на корм плотоядным животным.

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 которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При выявлении 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, 19А), для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б.

Инструкция разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Ятусевич И.А., Белко А.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
14 апреля 2019 г. протокол № 101	