

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Таблетки окситетрациклина гидрохлорида 0,25»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Таблетки окситетрациклина гидрохлорида 0,25 (Tabulettae oxytetracyclini hydrochloridi 0,25).

Международное непатентованное наименование: окситетрациклин.

1.2 Лекарственная форма: таблетки.

Препарат представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы желтого или зеленовато-желтого цвета, допускается мраморность и наличие вкраплений. На одной из поверхностей таблетки может быть нанесен фирменный логотип.

1.3 В качестве действующего вещества в 1 таблетке содержится 0,25 г окситетрациклина гидрохлорида, а также вспомогательные вещества: лактоза моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал картофельный, кальция стеарат, тальк.

1.4 Препарат выпускают в упаковке из полимерных материалов по 50; 100; 200; 250; 500 и 1000 таблеток или в стрип-упаковке по 3; 6; 9; 12 и 15 таблеток.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя 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.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат относится к антибактериальным средствам группы тетрациклинов.

2.2 Окситетрациклин, входящий в состав препарата, эффективен в отношении большинства грамотрицательных (*Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Campylobacter spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Brucella spp.*, *Rickettsia spp.*, *Chlamydia spp.*) и грамположительных бактерий (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium spp.*). Действует бактериостатически.

Механизм действия окситетрациклина основан на подавлении синтеза белков микробной клетки. Внутри клетки окситетрациклин обратимо связывается с рецепторами 30S-субъединицы бактериальной рибосомы, что приводит к предотвращению включения новых аминокислот в строящуюся пептидную цепь и прекращению синтеза белка.

2.4 При пероральном введении окситетрациклин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани организма. Выделяется в основном почками.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют сельскохозяйственным (свиньи, телята, куры, индейки, утки) и домашним (собаки, кошки) животным при стафилококкозе, стрептококкозе, колибактериозе, сальмонеллезе, листериозе, псевдомонозе, пастереллезе, хламидиозе, а также при болезнях органов дыхания, почек и мочевыводящих путей, при инфекциях кожи и мягких тканей, инфицированных ранах и других болезнях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к препаратам группы тетрациклина.

3.2 Препарат задают индивидуально или групповым способом орально в смеси с кормом или водой два раза в сутки в следующих дозах:

- телятам, собакам и кошкам – 1 таблетка на 12,5-25 кг массы животного;
- свиньям – 1 таблетка на 8-16 кг массы животного;
- курам, индейкам и уткам – 1 таблетка на 5-12 кг массы животного.

Продолжительность лечения - 5-7 дней.

Птице при применении с водой готовят раствор из расчета 10 таблеток на 5 литров воды и выпаивают два раза в сутки.

При применении препарата групповым способом таблетки следует тщательно измельчить и смешать с кормом.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. При длительном применении препарата возможен дисбиоз.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп пенициллина, полимиксина и препаратами, содержащими соединения кальция, алюминия, цинка, меди, железа и магния, а также с молоком и молочными продуктами.

Не использовать для лечения лактирующих животных, животных с дистрофическими поражениями печени и при повышенной чувствительности к антибиотикам группы тетрациклина. Не назначают препарат курам-несушкам в период яйцекладки, яйцо которых будет использовано для пищевых целей.

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

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем 20 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных и птицы ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

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 производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления 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, 19 А), для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Ятусевич И.А., Белко А.А., Готовский Д.Г., Романова Е.В.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

