

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).

1.2 Препарат представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы, желто-лимонного цвета, допускается наличие вкраплений. На одной из поверхностей таблетки может быть нанесен фирменный логотип.

1.3 В одной таблетке содержится 0,25 г окситетрациклина гидрохлорида (Oxytetracyclin hydrochloride) и вспомогательных веществ до 0,5 г.

1.4 Препарат выпускают в полимерной таре 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 изготовителя по списку Б в защищенном от света и влаги месте, при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности препарата 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

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

2.2 Окситетрациклина гидрохлорид высокоэффективен против грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, микоплазм, хламидий, риккетсий, эймерий, актиномицетов.

2.3 Механизм действия лекарственного средства заключается в ингибировании синтеза белка микроорганизмов на рибосомах. Оказывает бактериостатическое действие.

2.4 При пероральном введении окситетрациклина гидрохлорид хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани организма. После перорального применения таблеток окситетрациклина гидрохлорида в терапевтической дозе максимальная концентрация активно-действующего вещества создается в крови в первые 2-3 ч и удерживается на терапевтическом уровне 8-12 ч. Выделяется окситетрациклина гидрохлорид в основном с мочой, и частично с фекалиями.

2.5 Препарат малотоксичен.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют сельскохозяйственным и домашним животным при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, микоплазмозе, стафилококковой инфекции, риккетсиозе, актиномикозе и других заболеваниях вызванных микроорганизмами чувствительными к препаратам группы тетрациклина.

3.2 Препарат задают индивидуально или групповым способом, орально, в смеси с кормом или водой, по активному действующему веществу в дозе (г/кг массы животного): молодняку крупного рогатого скота, собакам и кошкам 0,01-0,02; свиньям 0,015-0,03; курам, индейкам и уткам 0,02-0,05 два раза в сутки в течение 5-7 дней. Птице препарат можно применять с водой, из расчета 10 таблеток на 5 литров воды и выпаивать два раза в сутки в течение 5-7 дней. 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 и магния, 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 препараты (димедрол, дипразин) и препараты кальция (кальция хлорид, глюконат или борглюконат).

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.

3.7 Препарат, после истечения срока годности, остатки корма и воды, содержащие препарат, утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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 19а, для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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

Инструкция разработана доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., профессором кафедры фармакологии и токсикологии Ятусевичем И.А., проректором по научной работе, доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных, Белко А.А., к. вет. наук Фомченко И.В., УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины»

