

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «11» апреля 2018 г. № 94

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
порошок «Полибром-концентрат»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Порошок «Полибром-концентрат» (Pulvis «Polybrom-concentratum»).

Международное непатентованное наименование: тилозина тартрат, сульфадимидин, триметоприм, колистина сульфат, бромгексин.

1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до кремового цвета.

1.3 В 1,0 г препарата содержится 0,05 г тилозина тартрата, 0,175 г сульфадимидина, 0,035 г триметоприма, 300000 МЕ колистина сульфата, 0,01 г бромгексина гидрохлорида и наполнителя – до 1,0 г.

1.4 Препарат выпускают в пакетах из ламинированной фольги по 50; 100; 200; 250; 500 г и 1 кг или в мешках по 2 и 5 кг.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в защищенном от света и влаги месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С.

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

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат содержит в своем составе макролидный антибиотик тилозина тартрат, который оказывает бактериостатическое действие, и полипептидный антибиотик колистина сульфат, который оказывает бактерицидное действие. Тилозина тартрат ингибирует биосинтез белка на уровне рибосом, колистина сульфат нарушает проницаемость клеточных мембран. Сульфадимидин и триметоприм нарушают синтез фолиевой кислоты у микроорганизмов. Бромгексин оказывает отхаркивающее, муколитическое и иммуномодулирующее действие.

Препарат активен против грамположительных и грамотрицательных бактерий (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Corynebacterium* spp., *Pasteurella* spp., *Salmonella* spp., *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp.), а также в отношении *Mycoplasma* spp., *Chlamydia* spp., и *Eimeria* spp.

2.2 Препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта (за исключением колистина сульфата), проникает во все органы и ткани, создает в течение 8-12 часов терапевтическую концентрацию. Выделяется с мочой и фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для лечения молодняка крупного и мелкого рогатого скота, свиней, птицы при болезнях желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, вызванных возбудителями чувствительными к препарату; микоплазмозах, бактериальных осложнениях вирусных болезней.

3.2 Препарат применяют orally в смеси с кормом или с водой. Молодняку крупного и мелкого рогатого скота, свиньям – 1г/10кг живой массы с кормом или 1,5кг/1000 кг корма или с водой 1-2 раза в день в течение 3-5 дней.

Птице – 1кг/1000 л воды или 1,5кг/1000 кг корма в течение 3-5 дней. Указанный раствор готовится из расчета потребления на одни сутки.

3.3 При применении препарата возможно развитие аллергических реакций, проявляющихся крапивницей, зудом кожи, угнетенным состоянием. При возникновении

аллергических реакций применение препарата следует прекратить, назначить антигистаминные препараты (димедрол), препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат) в терапевтических дозах.

3.4 Противопоказано применение препарата беременным животным и животным с аллергическими реакциями на компоненты препарата в анамнезе. Не применять с препаратами – производными парааминобензойной кислоты, фолиевой кислоты, бактерицидными антибиотиками. Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.5 Убой животных и птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 8 суток после последнего приема препарата. В случае убоя животных и птицы ранее указанного срока мясо можно использовать на корм плотоядным животным.

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 которой 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 ИЗГОТОВИТЕЛЯ

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

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (доцент Петров В.В., профессор Ятусевич И.А.); кафедры внутренних незаразных болезней животных (доцент Белко А.А., доцент Иванов В.Н.) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	_____
Секретарь	_____
Эксперт	_____
«11» апреля 2018 г. протокол № 94	