

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

протокол от «25» октября 2019 г. № 104

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата
«Окситетрациклина гидрохлорид 20 %»**

1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

- 1.1 Окситетрациклина гидрохлорид 20 % (Oxytetracyclini Hydrochloridi 20 %).
- 1.2 В 100,0 г препарата содержится 20 г окситетрациклина гидрохлорида и вспомогательные вещества (глюкозы моногидрат).
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от светло-желтого до желтого цвета.
- 1.4 Препарат упаковывают по 100,0; 200,0; 500,0; 1000,0 и 5000,0 г в двойные пакеты из полиэтиленовой пленки.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в защищенном от света месте, при температуре от 0 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности препарата – 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Окситетрациклина гидрохлорид относится к группе биосинтетических противомикробных средств из группы тетрациклинов, обладающих широким спектром бактериостатического действия.
- 2.2 Механизм действия препарата заключается в ингибировании окситетрациклина гидрохлоридом синтеза белка микроорганизмов на рибосомах путем обратимого связывания с 30 S рибосомальной субъединицей чувствительных к препарату микроорганизмов.
- 2.3 Окситетрациклина гидрохлорид эффективен в отношении хламидий, микоплазм, риккетсий, грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, таких как *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Actinomyces* spp., *Actinobacillus* spp., *Escherichia coli*., *Salmonella* spp., *Fusobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pasteurella* spp., *Leptospira* spp., *Bordetella bronchiseptica* и других.
К действию препарата устойчивы *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus* spp., большинство штаммов *Bacteroides* spp., а так же грибы и вирусы.
- 2.4 Окситетрациклина гидрохлорид быстро абсорбируется после перорального введения натошак (биодоступность 60-80 %), хорошо проникает в органы, ткани и жидкости организма. Выводится из организма главным образом с мочой и частично с фекалиями, у лактирующих животных – также с молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют для лечения молодняка сельскохозяйственных животных и птицы при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, микоплазмозе, стафилококковой инфекции, риккетсиозе, актиномикозе и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами чувствительными к окситетрациклину.
- 3.2 Препарат назначают orally в смеси с кормом или водой в течение 3-5 суток: молодняку крупного рогатого скота из расчета 0,05-0,1 г/кг массы тела животного, свиньям 0,075-0,150 г/кг массы тела животного, курам, индейкам и уткам 0,1-0,25 г/кг массы тела птицы два раза в сутки. Птице можно выпаивать с водой из расчета 25 г на 5 литров воды. Вода с препаратом в процессе лечения должна быть единственным источником питья. Ежедневно используют свежеприготовленный раствор препарата.
- 3.3 При использовании препарата с профилактической целью лечебная доза уменьшается в 2 раза.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных действий. При применении препарата в повышенных дозах возможен дисбактериоз.

3.5 Противопоказано применять животным при повышенной индивидуальной чувствительности к данной группе антибиотиков, при поражениях печени и почек. Запрещено применять препарат одновременно с аминогликозидами, пенициллинами, цефалоспоридами, эритромицином, сульфаниламидами и препаратами, содержащими соединения кальция, алюминия и магния.

3.6 Запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.7 При возникновении аллергических и других побочных реакций (крапивница, рвота) препарат отменяют и назначают антигистаминные и препараты кальция.

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

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

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.

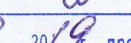
Ветеринарными специалистами данного учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская, д.26 А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Рыбаченко В.В., Кальнина Е.В.) и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак почета» государственная академия ветеринарной медицины (Петров В.В., Мацинович А.А., Белко А.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
25	10 2019 г. протокол № 104