

ЗАПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения молоночика сельскохозяйственных животных и птицы при колибактериозе, настореллезе, сальмонеллезе, микобактериозе, туберкулезной инфекции, риккетсииозе, вирическим и другими инфекциями, вызываемыми чувствительными к окситетрациклину микроорганизмами.

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 25 от 07.04.2025 г.

3.2 Препарат назначают сразу в смеси с кормом в дозу 0,05-0,1 г на 1 кг массы тела животного, курам, индюкам и птице два раза в сутки. Птице можно ваншевать с водой из расчета 25 г на литровую ёмкость с препаратором в процессе лечения должна быть стационарная источником питья. Ежедневно используют свежую воду.

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Окситетрациклина гидрохлорид 20 %»

1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1 Окситетрациклина гидрохлорид 20 % (Oxytetracyclini hydrochloridi 20 %).

Международное непатентованное наименование: окситетрациклин.

1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.3 В 100,0 г препарата содержится 20 г окситетрациклина гидрохлорида и вспомогательные вещества (глюкоза моногидрат).

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от светло-желтого до желтого цвета.

1.5 Препарат упаковывают в двойные пакеты из полиэтиленовой пленки по 100,0; 500,0; 1000,0; 5000,0 г или в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100,0; 500,0; 1000,0 г.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в защищенном от света месте при температуре от 0 °C до 25 °C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Срок годности препарата – 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

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 субъединицой чувствительных к препарату микроорганизмов.

2.3 Окситетрациклина гидрохлорид эффективен в отношении хламидий, микоплазм, риккетсий, грамположительных (*Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinomyces spp.*) и грамотрицательных микроорганизмов (*Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Leptospira spp.*, *Bordetella bronchiseptica*).

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

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

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

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

3.7 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

Республика Беларусь, 211309, Витебская область, Витебский район, с/с Мазоловский, д. Должа, ул. Советская, д. 26А.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.) и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак почета» государственная академия ветеринарной медицины (Петров В.В., Мацинович А.А., Белко А.А.)

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 25 от 07.04.2025г