

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Оксиветрин 200»

1 Общие сведения

1.1 Оксиветрин 200 (Oxuvetrynum 200).

1.2 Препарат представляет собой жидкость от светло-желтого до темно-коричневого цвета, без механических включений.

1.3 В 1 см³ препарата содержится 200 мг окситетрациклина дигидрата, вспомогательные вещества (поливинилпирролидон, 2-пирролидон, натрия гидроксиметансульфинат, магния оксид, бензиловый спирт, пропилпарабен,) и растворитель (вода).

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10, 50, 100, 200, 250, 400, 450 и 500 см³.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности – два года от даты производства при соблюдении условий хранения, после первого вскрытия упаковки – 28 суток.

2 Фармакологические свойства

2.1 Окситетрациклин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антибактериального действия. 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.) и грамположительных бактерий (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium* spp., *Bacillus rhusiopathiae* suis, *Fusobacterium necrophorum*, *Clostridium* spp.), *Mycoplasma* spp., *Chlamydia* spp., *Rickettsia* spp., *Borrelia* spp.

2.2 Препарат действует бактериостатически. Окситетрациклин в бактериальной клетке связывается с 30-S субъединицей рибосом. Это предотвращает включение новых аминокислот в строящуюся пептидную цепь и приводит к гибели микроорганизмов.

2.3 После внутримышечного введения препарат хорошо всасывается из места инъекции и проникает в большинство органов и тканей организма. Достигает максимальной концентрации в тканях через 30 минут после введения. Терапевтический уровень антибиотика в тканях сохраняется в течении 72 часов после однократного введения препарата.

2.4 Препарат выводится из организма главным образом с мочой и желчным секретом, частично с фекалиями, у лактирующих животных - с молоком.

3 Порядок применения

3.1 Препарат назначают свиньям, крупному и мелкому рогатому скоту при инфекционных заболеваниях, вызванных чувствительными к окситетрациклину возбудителями, в том числе: заболевания органов дыхания, желудочно-кишечного тракта и мочеполовой системы; плеврит, пастереллез, колибактериоз, сальмонеллез, стрептококкоз, рожа атрофический ринит, энзоотический аборт, мастит, синдром метрит-мастит-агалактия, кератоконъюнктивит, копытная гниль, гнойный артрит, пупочный сепсис, абсцесс, перитонит, раневые и послеродовые инфекции, анаплазмоз, а также вторичные инфекции при вирусных заболеваниях.

3.2 Препарат вводят однократно, глубоко внутримышечно, в следующих дозах:

- крупный и мелкий рогатый скот, свиньи - 1 см³ препарата на 10 кг массы тела животного (20 мг окситетрациклина на 1 кг массы тела животного), при необходимости введение препарата повторяют через 72 часа (трое суток).

Если доза препарата превышает 20 см³ для крупного рогатого скота, 5 см³ для мелкого рогатого скота и свиней, то препарат вводят в несколько мест.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. В месте введения препарата (в основном у свиней) возможно появление раздражения, которое исчезает через несколько дней.

3.4 При повышенной индивидуальной чувствительности животных возможно развитие аллергических реакций (дерматит, зуд, отек). В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют, назначают антигистаминные препараты, препараты кальция и симптоматическое лечение.

3.5 Препарат запрещается применять для лечения лошадей, кошек, собак и беременных животных.

3.6 Не смешивать препарат с другими лекарственными средствами в одном шприце. Не применять одновременно с кортикостероидами и эстрогенами. В связи с выраженным снижением антибактериального эффекта препарат не рекомендуется применять одновременно с антибиотиками пенициллинового и цефалоспоринового ряда.

3.7 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 30 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным. Молоко в пищу людям следует использовать не ранее, чем через 30 суток после последнего применения препарата. До истечения указанного срока молоко скармливают животным после кипячения.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

5 Порядок предъявления рекламаций

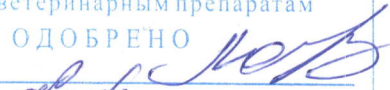
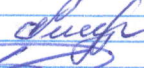

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил 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, 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 Общество с ограниченной ответственностью «Белэкотехника», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата разработана доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Петровым В.В.; заместителем директора по качеству и развитию ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24 апреля 2019 г. протокол № 101	