

Рассмотрено и одобрено
Ветбиофармсоветом Минсельхозпрода,
протокол № 64 от 13 ноября 2012 г.

Инструкция
по применению препарата Окситетрапен-0,5
1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Окситетрапен-0,5 (Oxytetrapenum-0,5).

1.2 Препарат представляет собой таблетки цилиндрической формы с округлыми концами с включениями от бледно-желтого до желтого цвета массой 1г, длиной 25 мм с содержанием 0,5г окситетрациклина гидрохлорида в одной таблетке.

1.3 Препарат выпускают в непрозрачной полимерной таре, обеспечивающей сохранность препарата по 14 таблеток.

1.4 Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2°С до плюс 25°С.

1.5 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Окситетрациклин действует бактериостатически на грамположительные *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.; грамотрицательных бактерий - *Bordetella pertussis*, *Enterobacter* spp., *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Salmonella* spp.; анаэробных бактерий - *Clostridium* spp.; в отношении *Rickettsia* spp., *Chlamydia* spp., *Mycoplasma* spp., *Spirochaetaceae*. К окситетрациклину устойчивы *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus* spp., большинство штаммов *Enterococcus* spp., *Mycobacterium tuberculosis*, большинство грибов, мелкие вирусы. Антимикробное действие тетрациклинов обусловлено нарушением синтеза белка вследствие блокады функции рибосом.

2.2. При введении препарата в маточную полость образуется обильная пена, которая способствует равномерному распределению антибиотика по всей поверхности слизистой матки. Полученная двуокись углерода не оказывает раздражающего воздействия, помогает восстановлению тонуса и эластичности, ускоряет инволюцию и очищение матки.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяется для профилактики и лечения при эндометритах, пиометре, сепсисе у коров, кобыл и свиноматок.

3.2 Препарат назначают внутриматочно:

- коровам, кобылам – 2 таблетки в течение 3-5 дней каждые 24 часа в зависимости от характера заболевания;

- свиноматкам – 1-2 таблетки в течение 3-5 дней каждые 24 часа.

При сухости матки одновременно с введением таблетки вводят 300 мл изотонического раствора хлорида натрия, предварительно подогретого до 38°С.

3.3 После введения препарата возможно развитие местной аллергической реакции в виде эритемы и зуда, которые проходят без постороннего вмешательства.

При развитии выраженной аллергической реакции необходимо внутривенно ввести препараты кальция и применить антигистаминные средства (димедрол, пипольфен, супрастин, тавегил).

3.4 Противопоказанием к применению препарата служит повышенная индивидуальная чувствительность животных к тетрациклинам.

Окситетрациклина гидрохлорид несовместим с препаратами, содержащими алюминий, кальций магний, железо (антациды, препараты железа), ухудшающие адсорбцию окситетрациклина.

Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп пенициллина, полимиксина.

3.6 Побочные действия не наблюдаются, но в отдельных случаях может вызвать снижение аппетита, изменение слизистых оболочек, кожные аллергические реакции.

3.7 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 6 суток после прекращения применения препарата. Молоко, полученное от животных в период применения препарата и в течение 4 суток после последнего введения антибиотика, запрещается использовать для пищевых целей. Такое молоко используют для кормления животных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 После окончания работы с препаратом следует тщательно вымыть руки и лицо теплой водой с мылом.

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 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" для подтверждения на соответствия нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель: Частное торговое унитарное предприятие "Биоветпром", 223016, Минский р-н, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 А, к. 1-1.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ЧТУП "Биоветпром" и УО «ВГАВМ» Клеповым С.А., Красочко П.П., Яромчиком Я.П.

