

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

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению препарата Окситетрапен-1**  
**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Окситетрапен-1 (Oxytetrapienum-1).
- 1.2 Препарат представляет собой таблетки цилиндрической формы с округлыми концами с включениями от бледно-желтого до желтого цвета массой 22 г, длиной 50 мм с содержанием 1,0 г окситетрациклина гидрохлорида в одной таблетке.
- 1.3 Препарат выпускают в непрозрачной полимерной таре, обеспечивающей сохранность препарата по 1 таблетке.
- 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 – одна таблетка массой 22 г в течение 3-5 дней каждые 24 часа в зависимости от характера заболевания;
- свиноматкам – ½ - 1 таблетка массой 22 г 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), ухудшающими 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.

