

Инструкция рассмотрена и
одобрена на Ветбиофармсовете
Протокол № 90
от «30» мая 2017 г.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Апрамицинвет-500»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Апрамицинвет-500 (Apramicinvetum-500).

1.2 В 1 г препарата содержится 500 мг апрамицина (в форме сульфата) и вспомогательные вещества.

1.3 Препарат представляет собой порошок от светло-желтого до светло-коричневого цвета, растворимый в воде.

1.4 Препарат выпускают по 100, 200, 500, 1000 и 5000 г в пакетах двойных из пленки полиэтиленовой нестабилизированной, в пакетах полиэтиленовых, в пакетах из пленки полипропиленовой, в пакетах из пленки полиэтиленовой металлизированной; в банках полимерных непрозрачных.

1.5 Хранят препарат по списку Б при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте.

1.6 Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Апрамицин относится к группе аминогликозидных антибиотиков. Препарат оказывает бактерицидное действие преимущественно в отношении грамотрицательных, а также некоторых грамположительных микроорганизмов, в том числе: *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Proteus spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Klebsiella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Brachyspira hyodysenteriae* и некоторых видов *Mycoplasma spp.*, в том числе *Mycoplasma hyopneumoniae*. Препарат не влияет на анаэробов.

2.2 Механизм антибактериального действия апрамицина обусловлен подавлением синтеза белка микроорганизмов путем необратимого связывания с 30S-субъединицей рибосом.

2.3. При пероральном введении препарат слабо всасывается и достигает высокой антибактериальной концентрации в желудочно-кишечном тракте. Апрамицин в организме животного не метаболизируется и выводится в неизменном активном виде, преимущественно с фекалиями и частично с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Апрамицинвет-500 применяется для лечения сельскохозяйственных животных и птицы при желудочно-кишечных и респираторных заболеваниях инфекционной этиологии (сальмонеллез, колибактериоз, псевдомоноз, стрептококкоз и др.), а также при синдроме ММА (мастит-метрит-агалактия) у свиней.

3.2. Препарат применяется внутрь с водой или заменителем молока один раз в сутки в течение 5-7 дней в следующих дозах:

- поросятам – 20-40 мг/кг массы тела животного;
- свиньям - 15-25 мг/кг массы тела животного;
- телятам – 40-80 мг/кг массы тела животного;
- цыплятам и курам – 0,5-1,0 г на литр питьевой воды.

3.3. Побочное действие. Препарат может оказывать нефротоксическое и ототоксическое действие.

3.4. Противопоказания. Повышенная чувствительность животных и птицы к аминогликозидным антибиотикам.

3.5. Совместимость с другими лекарственными средствами. Препарат не допускается использовать совместно с другими аминогликозидными антибиотиками (стрептомицином, неомицином, канамицином, гентамицином, сизомицином) вследствие возможного усиления нефротоксического и ототоксического действия. Рекомендуется воздерживаться от одновременного применения с цефалоспоридами, осмодиуретиками и мышечными релаксантами.

3.6. Препарат запрещен к применению на территории Республики Беларусь для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

Препарат запрещен к применению на территории Республики Беларусь для продуктивных животных (для коров в период лактации), от которых молоко используется в пищу людям.

3.7. Сроки ожидания. Убой телят и поросят на мясо допускается не ранее, чем через 28 суток, бройлеров – через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, следует использовать на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 При работе с препаратом необходимо использовать респиратор, защитные очки и перчатки.

4.3 После окончания работы необходимо 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 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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

Инструкция по применению препарата подготовлена технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» Кучинским М. П.

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
О Д О Б Р Е Н О	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 20 »	протокол № 20