

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Совета по
ветеринарным препаратам
« 20 » декабря 2017 г.
Протокол № 93

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата ветеринарного «СТРЕПТОЦИДВЕТ»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Стрептоцидвет (Streptocidumvet).
- 1.2 По внешнему виду препарат представляет собой белый мелкокристаллический порошок.
- 1.3 В 1 г препарата содержится не менее 950 мг стрептоцида.
- 1.4 Препарат упаковывают по 50, 100, 250, 500 и 1000 г в пакеты из пленки полиэтиленовой металлизированной.
- 1.5 Хранят по списку Б при температуре от 0 °С до плюс 30 °С в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте.
- 1.6 Срок годности препарата 3 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Стрептоцид- синтетическое производное группы сульфаниламидов с широким спектром антимикробного действия.
- 2.2 Препарат эффективен против грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в т. ч. стрептококков, пневмококков, *Clostridium perfringens*, *Escherichia coli*, *Chlamydia* spp., *Actinomyces* spp. и др.
- 2.3 Механизм бактериостатического действия связан с нарушением в микробной клетке синтеза белка за счет конкурентного антагонизма с парааминобензойной кислотой (ПАБК),
- 2.4 После орального применения препарат быстро всасывается, проникая в органы, ткани и жидкости организма. Наивысшая концентрация в крови достигается через 1-2 часа после приема. В процессе биотрансформации стрептоцида образуются ацетиллированные формы, которые выводятся преимущественно почками.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Стрептоцидвет применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам и пушным зверям в качестве лечебного средства при трахеитах, фарингитах, бронхопневмониях, мыте лошадей, пиелите, цистите, колите, послеродовом сепсисе, колибактериозе, а также при инфицированных ранах, язвах и ожогах.
- 3.2 Препарат назначают орально 4-6 раз в сутки в течение 5-7 дней в следующих дозах: лошадям и крупному рогатому скоту - 5,0-10,0 г; мелкому рогатому скоту и свиньям - 0,5-2,0 г; собакам - 0,5-1,0 г; песцам и лисицам - 0,3-0,5 г.
Наружно стрептоцидвет применяют в форме присыпки. Перевязки проводят через 1-2 дня.
- 3.3 Запрещается применение препарата животным при гемолитической анемии, лейкопении, поражении печени, почек и ацидозе, а также при повышенной индивидуальной чувствительности к стрептоциду.

3.4 Не допускается одновременное применение препарата с новокаином, анестезином и барбитуратами.

3.5 Убой животных на мясо разрешается через 7 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя, мясо следует использовать на корм плотоядным животным. Молоко, полученное от животных, подвергавшихся лечению стрептоцидветом, запрещается использовать для пищевых целей в течение 3 суток после последнего его применения.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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


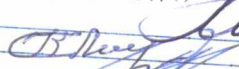

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории 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, но не менее 3-х нескрытых потребительских упаковок препарата из серии, вызвавшей осложнение. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

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 разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Кучинским М.П.) и Частного предприятия «Биоветпром» (Каменским Г. И).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20 12	протокол № 93