

Инструкция рассмотрена и
одобрена на Ветбиофармсовете
Протокол № 87
от 18 ноября 2016 г.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«ЭРИТРОВЕТ 200»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ.

- 1.1 Эритровет 200 (Eritrovetum 200).
- 1.2 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до жёлтого цвета без видимых механических включений.
- 1.3 В 1,0 мл препарата содержится 200 мг эритромицина и вспомогательные вещества: пропиленгликоль, спирт бензиловый, вода для инъекций.
- 1.4 Препарат выпускают во флаконах стеклянных по 50 и 100 мл.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности препарата 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА.

2.1 Эритромицин относится к бактериостатическим антибиотикам из группы макролидов. Действует на грамположительные (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium* spp., *Actinomyces* spp., *Listeria monocytogenes*) и грамотрицательные микроорганизмы (*Brucella* spp., *Pasteurella* spp., *Bordetella* spp., *Haemophilus* spp.). Активен против *Leptospira* spp., *Chlamidia* spp., *Treponema* spp., *Rickettsia* spp., *Mycoplasma* spp.

К препарату устойчивы грамотрицательные бактерии (*Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella* spp., *Enterobacter* spp.), микобактерии, вирусы и грибы.

2.2 Эритромицин действует на микробную стенку, ингибируя синтез протеинов, обратимо связывается с 50S-субъединицей рибосом, что нарушает образование пептидных связей между молекулами аминокислот и блокирует синтез белков микроорганизмов (не влияет на синтез нуклеиновых кислот). В рекомендованных дозах имеет бактериостатический эффект. При применении в высоких дозах в зависимости от вида возбудителя может проявлять бактерицидное действие.

2.3 При парентеральном введении препарат хорошо всасывается из места инъекции. Большая его часть накапливается в почках, селезенке, печени. Препарат хорошо проникает в биологические жидкости, плевральную полость, в ткани легких, лимфатических узлов. Выводится из организма с желчью и мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Эритровет 200 применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота, свиней при пастереллезе, бордетеллезе, гемофилезе, микоплазмозе, стрептококкозе, стафилококкозе, роже свиней, листериозе, лептоспирозе, инфекциях мочеполовой системы, маститах, септицемии, перитоните, инфицированных ранах и других инфекциях, возбудители которых чувствительны к эритромицину.

3.2 Препарат применяют внутримышечно в течение 2-3 дней в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту: 0,5-1 мл на 50 кг массы тела один раз в сутки;
- свиньям: 0,5-1,5 мл на 50 кг массы тела один раз в сутки;
- поросятам: 0,5 мл на 5 кг массы тела один раз в сутки;
- овцам: 0,5 мл на 50 кг массы тела один раз в сутки;
- ягнятам: 0,25 мл на 5 кг массы тела один раз в сутки.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает осложнений у животных. Препарат противопоказан при почечной и печеночной недостаточности.

3.4 Эритромицин снижает бактерицидную активность бета-лактамов (пенициллинов и цефалоспоринов). Несовместим с линкомицином, клиндамицином и хлорамфениколом.

3.5 Убой животных на мясо разрешается через 8 суток, употребление молока в пищу людям - через 5 дней после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общепринятые меры личной гигиены и 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, 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 соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция подготовлена технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И.

