

Инструкция рассмотрена и
одобрена на Совете по ветери-
нарным препаратам
Протокол №91
от 14 июля 2017 г.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Апрамицинвет-200»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Апрамицинвет-200 (Apramicinvetum-200).
- 1.2. Апрамицинвет-200 представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до светло-коричневого цвета без механических включений.
- 1.3. В 1 мл препарата содержится 200 мг апрамицина (в форме сульфата) и вспомогательные вещества.
- 1.4. Препарат выпускают во флаконах стеклянных по 10, 20, 50 и 100 мл.
- 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*.

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

2.3. При внутримышечном введении апрамицин хорошо и быстро всасывается из места инъекции, проникая в органы и ткани животного. Терапевтическая концентрация апрамицина в сыворотке крови находится в ингибирующей концентрации в течение 12 ч.

В организме животного апрамицин не метаболизируется и выводится в неизменном виде с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Апрамицинвет-200 применяется для лечения сельскохозяйственных животных при желудочно-кишечных и респираторных заболеваниях инфекционной этиологии (сальмонеллез, колибактериоз, стрептококкоз, псевдомоноз, микоплазмоз и др.), а также при синдроме ММА (мастит-метрит-агалактия) у свиней.

3.2. Препарат назначают внутримышечно один раз в сутки в течение 5-7 дней в следующих дозах:

- телятам – 0,1-0,2 мл/кг массы животного;
- пороссятам, свиньям – 0,1 мл/кг массы животного.

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

3.4. Противопоказания. Повышенная чувствительность животных к аминогликозидным антибиотикам. Нельзя применять препарат для кошек.

3.5. Совместимость с другими лекарственными средствами. Запрещается использовать препарат 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. Сроки ожидания. Убой свиней на мясо допускается не ранее, чем через 40 дней, телят - через 30 дней после последнего применения препарата. До указанного срока мясо вынужденно убитых животных 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 лекарственными средствами.

4.2. 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 «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 разработана технологом по производству ветеринарных препаратов Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Кучинским М.П.

