

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «24» апреля 2019 г. № 101

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата
«Антидиаринвет»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Антидиаринвет (Antidiarinetum).

1.2 Препарат представляет собой порошок от белого с кремовым оттенком до светло-коричневого цвета.

В 1 г препарата содержится 10 мг сульфатуанидина, 40 000 ЕД колистина сульфата и вспомогательные вещества: глюкоза, мука рисовая, натрий хлористый, калий хлористый, натрия цитрат дигидрат.

1.3 Препарат выпускают по 50, 100, 200, 500, 1000, 2000 и 5000 г в пакетах из пленки полиэтиленовой металлизированной.

1.4 Хранят по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре не выше плюс 25 °С в упаковке предприятия-изготовителя.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА.

2.1 Колистина сульфат и сульфатуанидин оказывают синергидное действие против патогенных грамположительных и грамотрицательных бактерий (*Staphylococcus spp.*, *Escherichia spp.*, *Salmonellae spp.*, *Enterobacter spp.*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Clostridium spp.*, *Chlamydia spp.*, *Haemophilus spp.*, *Bacillus spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Actinomyces spp.* и др.).

2.2 Колистин представляет собой циклопептид и относится к группе полимиксинов, оказывает бактерицидное действие путем разрушения фосфолипидов клеточной стенки микроорганизмов.

2.3 Сульфатуанидин относится к группе сульфаниламидов, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (в т.ч. возбудителей кишечных инфекций). Плохо абсорбируется из желудочно-кишечного тракта. Действует преимущественно в просвете кишечника. Механизм бактериостатического действия обусловлен конкурентным антагонизмом с парааминобензойной кислотой и конкурентным угнетением дигидроптероатсинтетазы, что приводит к нарушению синтеза тетрагидрофолиевой кислоты, необходимой для синтеза нуклеиновых кислот, вследствие чего рост и размножение микроорганизмов прекращается.

2.4 Вспомогательные вещества препарата способствуют быстрому восстановлению поврежденных клеток стенки кишечника и желудка, активизируют окислительно-восстановительные реакции, нормализуют кислотно-щелочное равновесие, повышают защитные силы организма.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют поросятам и телятам при желудочно-кишечных заболеваниях бактериальной этиологии, в том числе сопровождающихся дегидратацией и интоксикацией организма.

3.2 Препарат выпаивают с водой больным животным в течение 2-3 дней, растворив отмеренное количество порошка в 1,5-2 л теплой воды для питья в течение суток.

Суточная доза препарата для телят составляет 100 г, для поросят -15-25 г на одно животное.

3.3 При возникновении аллергических реакций назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.4 Убой животных на мясо при применении лекарственного средства разрешается не ранее, чем через 8 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

4. МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и технику безопасности при работе с ветеринарными препаратами.

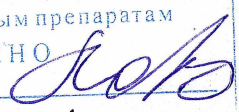

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

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 препарата из вызвавшей осложнение серии в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А; тел.: 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 212016, 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 разработана сотрудниками ЧТУП «Биоветпром» (Каменский Г. И.) и сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (Красочко П. А., Кучинский М. П.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель _____	
Секретарь _____	
Эксперт _____	
« _____ » _____ 20__ г. протокол № _____	