

Инструкция рассмотрена и
одобрена на
Ветбиофармсовете
Протокол №89
от 3 марта 2017 г.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«НЕОМИЦИНВЕТ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Неомицинвет (Neomycinvet)

1.2 Неомицинвет по внешнему виду представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета, легко растворим в воде.

1.3 В 1 г препарата содержится 650 мг неомицина в форме неомицина сульфата.

1.4 Препарат выпускают расфасованным в пакеты двойные полиэтиленовые, пакеты из пленки полиэтиленовой нестабилизированной, пакеты из пленки полипропиленовой, пакеты из пленки полиэтиленовой металлизированной или банки полимерные по 50, 100, 500 и 1000 г.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности препарата – 3 года от даты изготовления при соблюдении правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Неомицин сульфат – аминогликозидный антибиотик. Активен в отношении ряда грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов: *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Proteus* spp.. Не действует на *Pseudomonas aeruginosa*, анаэробные бактерии. Устойчивость микроорганизмов к неомицину развивается медленно и в небольшой степени.

2.2 Механизм действия связан с непосредственным влиянием на рибосомы и угнетением синтеза белка бактериальной клетки.

2.3 При пероральном введении неомицин сульфат слабо всасывается в желудочно-кишечном тракте, поэтому оказывает местное влияние на микрофлору кишечника. Из организма антибиотик преимущественно выводится с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Неомицинвет применяют молодяку сельскохозяйственных животных и птице в качестве лечебно-профилактического средства при заболеваниях желудочно-кишечного тракта бактериальной этиологии (колибактериозе, сальмонеллезе, гастроэнтероколитах) и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к неомицину.

3.2 Препарат назначают внутрь с водой в следующих дозах: телятам, ягнтям и пороссятам 10-20 мг/кг массы животного 3 раза в сутки в течение 3-5 дней; птице групповым способом из расчета 200 г на 100 л питьевой воды 1-2 раза в сутки в течение 3-5 дней.

3.3 При применении препарата у животных иногда проявляются аллергические реакции и расстройства функции кишечника. В этих случаях использование препарата прекращают, проводят десенсибилизирующую и симптоматическую терапию.

3.4 Не рекомендуется применять неомицинвет животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к аминогликозидам. Препарат противопоказан при заболеваниях почек у животных (нефроз, нефрит).

3.5 Не допускается совместное применение препарата с другими аминогликозидными антибиотиками (стрептомицин, мономицин, канамицин, гентамицин) из-за возможного усиления нефротоксического действия.

3.6 Убой животных и птицы на мясо допускается не ранее, чем через 7 суток после последнего применения препарата, яйцо для пищевых целей – без ограничений. В случае

вынужденного убоя животных и птицы ранее указанного срока, 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.

4.2 При попадании составных компонентов или препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо смыть их водой.

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 невскрытых упаковочных единиц потребительской тары препарата из серии, вызвавшей осложнение. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ И АДРЕС

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. 1-1.

Инструкция 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	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 3 » 03	2014, протокол № 89