

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного «Оксивет 200».

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Оксивет 200 (Oxyvetum 200).

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-коричневого до темно – коричневого цвета без механических включений.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 200 мг окситетрациклина дигидрата и растворитель до 1,0 мл.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах объемом 10,0; 20,0; 50,0; 100,0 и 200,0 мл.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Срок годности препарата – 1 год от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Окситетрациклин является бактериостатически действующим антибиотиком. В препарате окситетрациклин находится в виде комплекса с магнием, что обуславливает его пролонгированное действие.

2.2 Окситетрациклин, входящий в состав препарата, ингибирует синтез бактериального белка, блокируя связывание аминоацил-тРНК с 30S субъединицей рибосом. Спектр действия охватывает большинство грамположительных и грамотрицательных бактерий: стрептококки, стафилококки, коренебактерии, клостридии, эризипелотрикссы, пастереллы, фузобактерии, сальмонеллы, псевдомонады, гемофилусы, антинобактерии, эшерихии, хламидии, риккетсии, трепонемы и микоплазмы.

2.3 При внутримышечном применении антибиотик быстро резорбируется из места инъекции и достигает максимальных концентраций в тканях, примерно, через 30 – 50 минут после введения. Терапевтический уровень антибиотика в тканях сохраняется в течение 60 – 72 часов. Окситетрациклин выводится из организма преимущественно с мочой и желчью, а у лактирующих животных также и с молоком.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Оксивет 200 назначают при следующих заболеваниях:

- крупный рогатый скот (взрослые животные и молодняк): пневмония, мастит, пастереллез, плеврит, дифтерия телят, копытная гниль, кератоконъюнктивит, раневые инфекции, анаплазмоз, вторичные инфекции при вирусных заболеваниях;

- овцы и козы: энзоотический аборт, копытная гниль, метрит, мастит, перитонит, раневые инфекции, пневмония коз;

- свиньи: пневмония, пастереллез, плеврит, мастит, атрофический ринит, рожистые воспаления, синдром «метрит-мастит-агалактия», гнойный артрит, пупочный сепсис, абсцесс, раневые и послеродовые инфекции, вторичные инфекции при вирусных болезнях.

3.2 Препарат вводят животным однократно внутримышечно в дозе 1,0 мл на 10,0 кг массы животного. При необходимости введение препарата повторяют через 72 часа.

Максимальный объем вводимого препарата в одно место инъекции не должен превышать для крупного рогатого скота – 10,0 мл; для свиней, овец и коз – 5,0 мл.

3.3 После введения препарата возможно развитие болезненности на месте введения и системной аллергической реакции, проявляющейся беспокойством, зудом и эритемой.

3.4 При развитии аллергической реакции необходимо отменить повторные введения препарата и при необходимости применить препараты кальция (кальция хлорид или кальция глюконат) и антигистаминные средства (аллервет, пипольфен, супрастин, тавегил).

3.5 Препарат не применяют собакам, кошкам, лошадям, животным с почечной недостаточностью, беременным самкам, новорожденным животным.

3.6 Препарат не применяют совместно с антибиотиками пенициллинового и цефалоспоринового ряда из-за возможного снижения эффективности; кортикостероидами и эстрогенами.

3.7 Убой животных на мясо и молоко разрешается не ранее, чем через 30 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее положенного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей. Молоко в период лечения и последующие 30 суток запрещается использовать для пищевых целей, оно может быть использовано для кормления животных после термической обработки.

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», 246013, г. Гомель, пер.Технический, 1; тел./факс 8 (0232) 29-19-24.

Инструкция по применению препарата разработана доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО ВГАВМ Петровым В.В. и сотрудниками унитарного предприятия «Гомельский завод ветеринарных препаратов».