## **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 °C до плюс 25 °C. 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 грамотрицатедьных бактерий: стрептококки, стафилококки, коренебактерии, клостридии, эризипелотриксы, 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».