

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от « 12 » июня 2024 года № 136

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Оксиветрин 200»

1 Общие сведения

1.1 Оксиветрин 200 (Oxyvetrynum 200).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: окситетрациклин (oxytetracycline).

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 200 мг окситетрациклина дигидрата, вспомогательные вещества: повидон, 2-пирролидон, натрия гидроксиметансульфинат, магния оксид легкий, бензиловый спирт, пропилпарагидроксибензоат, вода для инъекций.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой жидкость от светло-желтого до темно-коричневого цвета.

1.5 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 10, 50, 100 мл, которые укупоривают резиновыми пробками и закатывают комбинированными колпачками.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке предприятия-производителя, в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!

1.7 Срок годности препарата – два года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования, после первого вскрытия упаковки – 28 суток при температуре от 2 °С до 8 °С. Не применять по истечении срока годности препарата. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к фармакотерапевтической группе: антибиотики группы тетрациклины.

2.2 Окситетрациклин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антибактериального действия. Эффективен в отношении большинства грамотрицательных (*Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Campylobacter spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Brucella spp.*, *Anaplasma spp.*) и грамположительных бактерий (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Fusobacterium necrophorum*, *Clostridium spp.*), а также *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.*, *Borrelia spp.*

Препарат действует бактериостатически. Окситетрациклин в бактериальной клетке связывается с 30S-субъединицей рибосом. Это предотвращает включение новых аминокислот в строящуюся пептидную цепь и приводит к гибели микроорганизмов.

2.3 После внутримышечного введения препарат хорошо всасывается из места инъекции и проникает в большинство органов и тканей организма. Достигает максимальной концентрации в тканях через 30 минут после введения. Терапевтический уровень антибиотика в тканях сохраняется в течение 72 часов после однократного введения препарата.

Препарат выводится из организма преимущественно с мочой и желчным секретом, частично с фекалиями, у лактирующих животных – с молоком.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота, свиней при заболеваниях дыхательной, пищеварительной и мочеполовой систем; при пастереллезе, колибактериозе, сальмонеллезе, стрептококкозе, некробактериозе, хламидиозе, микоплазмозе, анаплазмозе, плеврите, роже свиней, атрофическом рините, метрите, мастите, синдроме ММА (метрит-мастит-агалактия) свиноматок, кератоконъюнктивите, копытной гнили, гнойном артрите, абсцессе, перитоните, раневых и послеродовых инфекциях, вторичных инфекциях при вирусных

заболеваниях, а также при других первичных и вторичных инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к окситетрациклину.

3.2 Препарат вводят однократно глубоко внутримышечно в следующих дозах:

- крупный и мелкий рогатый скот, свиньи — 1 мл на 10 кг массы тела животного (20 мг окситетрациклина на 1 кг массы тела животного). При необходимости введение препарата повторяют через 72 часа (трое суток).

В связи с возможной болевой реакцией препарат следует вводить в одно место крупному рогатому скоту в количестве не более 20 мл, мелкому рогатому скоту и свиньям — не более 5 мл.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата, выраженные нарушения функций почек и/или печени, грибковые инфекции (трихофития, микроспория, кандидоз). Запрещается также применение препарата собакам, кошкам и лошадям.

3.4 Особенности действия препарата при его первом введении не установлено.

3.5 При передозировке препарата у животных могут наблюдаться отказ от корма, угнетенное состояние, воспалительная реакция в месте инъекции, нарушение функций желудочно-кишечного тракта. В этом случае препарат отменяют и при необходимости назначают симптоматическое лечение.

3.6 Препарат не рекомендуется применять самкам в период беременности.

3.7 Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У свиней после введения препарата может наблюдаться раздражение в месте введения, которое исчезает самопроизвольно через несколько дней. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.8 Препарат не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами. Не применять одновременно с кортикостероидами и эстрогенами. В связи с выраженным снижением антибактериального эффекта препарат не рекомендуется применять одновременно с антибиотиками пенициллинового и цефалоспоринового ряда.

3.9 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 30 суток после применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко разрешается использовать в пищу людям не ранее чем через 30 суток после применения препарата. До истечения указанного срока молоко может быть использовано после термической обработки для кормления непродуктивных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний,

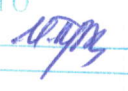
составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (В.В. Петровым) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (А.Г. Бородиной, М.Ю. Чайко).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 13 06 »	2014 г. протокол № 136