

Рассмотрена и одобрена  
на заседании Ветбиофармсовета  
«30» мая 2014 г  
Протокол № 72

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению препарата ветеринарного**  
**«Порошок окситетрациклина гидрохлорида 20%»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 «Порошок окситетрациклина гидрохлорида 20%» («Pulvis oxytetracyclini hydrochloridi 20%»).

1.2 Представляет собой порошок желтого цвета, растворимый в воде.

1.3 В 100,0 г препарата содержится 20,0 г окситетрациклина гидрохлорида и наполнителей до 100,0 г.

1.4 Препарат выпускают в пакетах из ламинированной фольги по 100,0; 150,0; 200,0; 250,0; 500,0 и 1000,0 г.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в защищенном от света и влаги месте при температуре от 0<sup>0</sup>С до плюс 25<sup>0</sup>С.

1.6 Срок годности препарата 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Окситетрациклина гидрохлорид относится к группе биосинтетических противомикробных средств из группы тетрациклинов, обладающих широким спектром действия.

2.2 Высокоэффективен против грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, микоплазм, хламидий, риккетсий, эймерий, актиномицетов. Особую эффективность препарат проявляет в отношении колибактерий и сальмонелл.

2.3 Механизм действия препарата заключается в ингибировании синтеза белка микроорганизмов на рибосомах, вызывая бактериостатическое действие.

2.4 Окситетрациклина гидрохлорид хорошо проникает в органы, ткани и жидкости организма, проявляя высокий терапевтический эффект. Выделяется в основном с мочой, желчью и молоком.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

3.1 Препарат применяют в качестве лекарственного средства при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, микоплазмозе, стафилококковой инфекции, риккетсиозе, актиномикозе и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами чувствительными к препаратам группы тетрациклина.

3.2 Препарат назначают orally в смеси с кормом или водой в течение 3-5 дней. Крупному рогатому скоту 0,05-0,1 г/кг, свиньям 0,075-0,150 г/кг, курам, индейкам и уткам 0,1-0,25 г/кг массы 2 раза в сутки до выздоровления. Птице можно применять с водой из расчета 25 г на 5 литров воды и выпаивать до выздоровления.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. При применении препарата в повышенных дозах возможен дисбактериоз, фотопериодические реакции.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп пенициллина, полимиксина и препаратами, содержащими соединения кальция, алюминия и магния. Противопоказано применение препарата с молоком и молочными продуктами. Не использовать для лечения животных с дистрофическими поражениями печени и при повышенной чувствительности к данной группе антибиотиков. Запрещается применять препарат курам-несушкам, яйца от которых используются в пищу людям, и лактирующим животным.

3.5 При возникновении аллергических реакций препарат отменить, назначить антигистаминные препараты (аллервет, пипольфен) и препараты кальция (кальция хлорид или кальция глюконат).

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 6 суток после последнего назначения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

#### 4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 Все работы с препаратом необходимо проводить в спецодежде.

4.2 Во время работы запрещается принимать пищу, пить воду, курить.

4.3 После окончания работы руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом, рот прополоскать 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 которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При выявлении 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», 220005, г. Минск, ул. Красная 19А, для подтверждения соответствия нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б.

Инструкция разработана доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., профессором кафедры фармакологии и токсикологии Ятусевичем И.А., доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных Белко А.А., к. вет. наук Фомченко И.В., УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

Детский фармацевт при Департаменте  
ветеринарного и продовольственного  
надзора МСХиВ РБ

**О Д О В Е Д Е Н О**

Председатель \_\_\_\_\_  
Секретарь \_\_\_\_\_  
Эксперт \_\_\_\_\_

«30» 05 2019, протокол № 72