

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата

Хлортетрациклин 20% порошок

(Организация-разработчик: «Pucheng Chia Tai Biochemistry Co., Ltd.»,
305 Chia Tai Road, RC-353400 Pucheng, Fujian, Китай)

Номер регистрационного удостоверения: 156-3-1.15-2508 №ПВИ-3-9.9/02956

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Хлортетрациклин 20% порошок (Clortetracycline 20% pulvis).

Международное непатентованное название: хлортетрациклин.

2. Лекарственная форма: порошок для орального применения.

Хлортетрациклин 20% порошок в 1 г содержит в качестве действующего вещества хлортетрациклин в форме гидрохлорида – 200 мг, в качестве вспомогательных веществ карбонат кальция, а также продукты ферментации хлортетрациклина.

3. По внешнему виду препарат представляет собой однородный порошок от коричневого до темно-коричневого цвета.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства, после первого вскрытия – 28 суток.

Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Препарат выпускают расфасованным по 25 кг в полиэтиленовых мешках, вложенных в бумажные или тканевые пропиленовые мешки.

Каждую потребительскую упаковку с препаратом снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят в закрытой упаковке производителя, в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °C до 25 °C.

6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ (БИОЛОГИЧЕСКИЕ) СВОЙСТВА

9. Фармакотерапевтическая группа: антибактериальные лекарственные препараты группы тетрациклина.

10. Хлортетрациклин относится к антибиотикам тетрациклического ряда и активен в отношении многих грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе стафилококков, стрептококков, бордептепл, микоплазм, пастерелл, сальмонелл, эшерихий.

Механизм бактериостатического действия хлортетрациклина заключается в подавлении синтеза на рибосомальном уровне.

При пероральном введении антибиотик постепенно всасывается из желудочно-кишечного тракта, достигая максимальных концентраций через 4 часа после введения. При постоянном поступлении антибиотика в организм животных и птиц его концентрация поддерживается на терапевтическом уровне в течение всего периода лечения. Хлортетрациклин подвергается метаболизму в незначительной степени и выводится из организма с фекалиями и мочой.

По степени воздействия на организм Хлортетрациклин 20% порошок относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные) по ГОСТ 12.1.007-76.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Хлортетрациклин 20% порошок применяют с лечебной целью телятам и свиньям при пастереллезе, колибактериозе, сальмонеллезе, бронхопневмонии, гастроэнтероколите бактериальной этиологии; цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур и индюшатам при колибактериозе и сальмонеллезе, а также при других заболеваниях

бактериальной этиологии, вызванными чувствительными к хлортетрациклину микроорганизмами.

12. Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность к антибиотикам тетрациклического ряда. Не допускается применение препарата курам-несушкам, животным с развитым рубцовым пищеварением, с поражениями печени, беременным и в период лактации.

13. Следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ним. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку). По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений. Пустую тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Запрещается применение препарата беременным животным и в период лактации, а также курам-несушкам в период яйценоскости.

15. Хлортетрациклин 20% порошок применяют индивидуально или групповым способом телятам и свиньям с кормом в суточной дозе 100-200 мг препарата на 1 кг массы животного, разделенной на 2 приема (эквивалентно дозе 20-40 мг хлортетрациклина на 1 кг массы животного) в течение 5-10 суток. Рекомендованная норма ввода Хлортетрациклина 20% порошка в корм цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур и индюшатам составляет 2-3 кг на тонну корма.

В период лечения животные и птица должны получать только корм, содержащий лекарственный препарат.

16. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и симптоматическую терапию.

17. Симптомы передозировки при применении препарата не выявлены.

18. Хлортетрациклин 20% порошок не назначают совместно с антацидами, каолином, а также препаратами, содержащими железо, магний, кальций, алюминий.

19. Особенности действия препарата при первом применении и при его отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропусков при применении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

21. Убой поросят и телят на мясо разрешается не ранее, чем через 12 суток, цыплят-бройлеров, ремонтного молодняка кур и индюшат – не ранее, чем через 10 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения ОАО «ЗВП». РФ, 601508, Владимирская область, г. Гусь-Хрустальный, ул. Химзаводская, д. 2.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя ООО «НПК «Асконт+». 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.