

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
29 января 2016 г.
Протокол № 82

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата «Окситетра 20% L.A.»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Окситетра 20% L.A. (Oxytetra 20% L.A.)

1.2. Окситетра 20% L.A. - антибактериальное лекарственное средство пролонгированного действия в форме раствора для инъекций. В 1 мл раствора содержится 200 мг окситетрациклина.

1.3. Препарат представляет собой прозрачный раствор от желтого до коричнево-оранжевого цвета.

1.4. Препарат выпускают расфасованным по 100 и 250 мл во флаконах из темного стекла или пластика, герметично укупоренных хлорбутаноловыми пробками, обкатанными алюминиевыми колпачками и упакованные в индивидуальные картонные коробки.

1.5. Хранят препарат с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от «плюс» 5° С до «плюс» 20°С.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения - 3 года со дня изготовления, после вскрытия флакона – не более 28 суток.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Окситетрациклина дигидрат, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антибактериального действия, подавляет рост и развитие большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (стрептококки, стафилококки, эшерихии, сальмонеллы, пастереллы, бордетеллы, клостридии, актинобактерии), а также некоторых видов микоплазм, риккетсий, хламидий и простейших.

2.2. Препарат обладает бактериостатическим действием, основанным на подавлении синтеза белков микробной клеткой. После внутримышечного введения препарата окситетрациклин быстро всасывается в кровь и проникает в большинство тканей организма. Максимальная концентрация антибиотика в крови достигается через 30 мин после введения и сохраняется на этом уровне в течение 12 часов, терапевтическая концентрация сохраняется не менее 96 часов.

2.3. Выводится антибиотик из организма, главным образом, с мочой и желчью, у лактирующих животных - частично с молоком.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА

3.1. Препарат применяют для лечения крупного рогатого скота при респираторных инфекциях, некробактериозе, абсцессах, раневых инфекциях, послеоперационных и послеродовых инфекциях, маститах, кератоконъюнктивитах, пастереллезе, актинобациллезе, анаплазмозе, инфекционном гидроперикардите (сердечной водянке).

Мелкому рогатому скоту препарат назначают при энзоотических абортах, пневмонии и перитонитах, копытной гнили, маститах, метритах, пупочном сепсисе, гнойном артрите, послеоперационных, раневых и послеродовых инфекциях.

Свиньям препарат применяют при респираторных инфекциях бактериального происхождения, маститах, синдроме ММА (мастит-метрит-агалактия), пупочном сепсисе, гнойном артрите, атрофическом рините, абсцессах, послеоперационных, раневых и послеродовых инфекциях.

3.2. Препарат вводят внутримышечно в дозе 1 мл на 10 кг массы животного однократно. При необходимости препарат вводят повторно через 72 часа. Максимальный объем для введения в одно место не должен превышать 20 мл крупному рогатому скоту, 10 мл – свиньям, 5 мл – мелкому рогатому скоту.

3.3. Противопоказания. Повышенная индивидуальная чувствительность животного к антиоти-

кам тетрациклиновой группы.

3.4. В месте введения препарата возможно появление местной реакции в виде зуда, эритемы, отека, которые быстро проходят после прекращения применения препарата.

3.5. Препарат нельзя применять одновременно с кортикостероидами и эстрогенами. Не рекомендуется применять одновременно с антибиотиками пенициллинового и цефалоспоринового ряда из-за возможного снижения антибактериального эффекта.

3.6. Убой животных на мясо разрешается через 21 сутки после последнего введения препарата. Мясо вынужденно убитых животных до истечения указанного срока используются на корм плотоядным животным. Молоко коров в период лечения и в течение 7 суток после последнего введения препарата запрещается использовать в пищевых целях. Молоко, полученное до истечения указанного срока, после кипячения может быть использовано для кормления животных.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с лекарственным средством следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

4.2. Запрещается использование пустых флаконов из-под лекарственного средства для бытовых целей.

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИИ

5.1. В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а).

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. АО «Сева Санте Анимал», 10 авеню де ла Балластьер, 33500, г. Лиурн, Франция.

Инструкция по применению препарата ветеринарного «ОКСИТЕРА 20% L.A.» подготовлена Обушой О.В. (ООО "Инта Фарм" 236016 г. Калининград ул. Калининская 28, к. 11, тел./факс 8 (4012) 50-51-70, тел.50-51-71, 50-51-72).

