

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Лимоксина-200 LA для лечения болезней бактериальной этиологии у свиней, крупного рогатого скота и овец

(организация-разработчик: «Interchemie werken «DeAdelaar» B.V.»,
Metaalweg 8, 5804 CG Venray, The Netherlands.)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Лимоксин -200 LA (Limoxin-200 LA).

Международное непатентованное наименование: окситетрациклин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Лимоксин-200 LA в 1 мл в качестве действующего вещества содержит 200 мг окситетрациклина в форме дигидрата, а также вспомогательные вещества: N-метил-2-пирролидон, оксид магния, поливидон, моноэтаноламин, спирт бензиловый, воду для инъекций – до 1 мл.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой однородную жидкость желтого цвета.

Срок годности Лимоксина-200 LA при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства. После вскрытия флакона лекарственный препарат хранят при температуре от 2°C до 8°C не более 14 суток.

Лекарственный препарат запрещается применять по истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы, герметично закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждый флакон упаковывают поштучно в картонную пачку и снабжают инструкцией по применению.

5. Лимоксин-200 LA хранят в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 5°C до 25°C.

6. Лимоксин-200 LA 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 свойства

9. Лимоксин-200 LA относится к антибактериальным препаратам группы тетрациклинов.

10. Окситетрациклин, входящий в состав препарата обладает бактериостатической активностью в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе: *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella pneumoniae*, *Actinobacillus (Haemophilus) spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides spp.*, *E.coli*, *Salmonella spp.* Механизм действия окситетрациклина заключается в подавлении синтеза белка на рибосомальном уровне. После внутримышечного введения окситетрациклин быстро

всасывается в кровь и проникает в органы и ткани организма, достигая максимальной концентрации в крови примерно через 60 минут, терапевтическая концентрация сохраняется до 72 часов. Окситетрациклин частично метаболизируется в печени и выводится из организма главным образом с мочой и желчью, у лактирующих животных частично с молоком.

Лимоксин-200 LA по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Лимоксин-200 LA применяют для лечения свиней, крупного рогатого скота и овец при острых и хронических заболеваниях органов дыхания, мочеполовой системы, опорно-двигательного аппарата, колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, гастроэнтероколите, мастите, операционных, раневых, послеродовых осложнениях и других первичных и вторичных инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к тетрациклинам.

12. Запрещается применение Лимоксина-200 LA при повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата и другим антибиотикам тетрациклиновой группы. Не следует применять Лимоксин-200 LA животным с почечной недостаточностью, а также собакам, кошкам и лошадям.

13. Лимоксин-200 LA применяют животным однократно, глубоко внутримышечно в дозе 1 мл на 10 кг массы животного (20 мг окситетрациклина на 1 кг массы животного). При необходимости препарат вводят повторно через 72 часа.

При атрофическом рините поросятам препарат вводят на 3, 12 и 21 день жизни в дозе 1 мл на животное.

Для лечения некробактериоза и риккетсиозов у ягнят препарат применяют в дозе 2 мл на животное.

Максимальный объем лекарственного препарата для введения в одно место не должен превышать для крупного рогатого скота - 20 мл, свиней - 10 мл, овец и телят - 5 мл. При применении препарата поросятам массой менее 10 кг максимальная разовая доза Лимоксин-200 LA составляет 1 мл на животное.

14. Симптомы передозировки препарата могут проявляться угнетением и нарушениями функций желудочно-кишечного тракта. В этих случаях животному назначают средства симптоматической терапии.

15. Особенности действия в начале применения Лимоксин-200 LA и при его отмене не выявлены.

16. Не следует применять Лимоксин-200 LA беременным и подсосным самкам, а также молодняку в период развития зубов.

17. Препарат предназначен для однократного применения.

18. При применении Лимоксина-200 LA в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В месте введения препарата возможно появление местной реакции в виде отека, который исчезает в течение нескольких дней без применения лекарственных средств. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические препараты.

19. Лекарственный препарат не следует применять одновременно с кортикостероидами и эстрогенами, а также совместно с бактерицидными препаратами ввиду возможного снижения антибактериального эффекта.

20. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток, последнего применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко, полученное от животных в период лечения и в течение 7 суток после последнего введения препарата, запрещается использовать в пищевых целях. Такое молоко может быть использовано после кипячения для кормления животных.

IV. Меры личной профилактики

21. При применении Лимоксина-200 LA следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом руки и лицо.

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Лимоксином-200 LA.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. В случае проявления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адреса производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

«Interchemie werken «De Adelaar» B.V.»
Metaalweg 8, 5804 CG Venray,
The Netherlands.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

«Interchemie werken «De Adelaar» B.V.»
Metaalweg 8, 5804 CG Venray,
The Netherlands.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Лимоксина-200 LA, утвержденная Россельхознадзором 05 апреля 2013 года.

Номер регистрационного удостоверения 528-3-2.13-1334 МПБЦ-3-1.7/02135