

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от 24 апреля 2019 г. № 101

**Инструкция  
по применению ветеринарного препарата  
"Окситетрациклин 20 LA"**

**1 Общие сведения**

- 1.1 Окситетрациклин 20 LA (Oxytetracyclinum 20 LA).
- 1.2 Международное непатентованное наименование (МНН): окситетрациклин.
- 1.3 Препарат представляет собой вязкую жидкость от светло-коричневого до темно-коричневого цвета. Допускается выпадение осадка, разбивающегося при встряхивании.
- 1.4 В 1 мл препарата содержится 200 мг окситетрациклина (в виде гидрохлорида или дигидрата) и вспомогательные вещества: магния окись, поливинилпирролидон, солюфор, ронгалит, 1-метил-2-пирролидон, моноэтаноламин, вода для инъекций.
- 1.5 Препарат выпускают по 10,0 и 20,0 мл в стеклянных флаконах, по 50,0; 100,0 и 200,0 мл в стеклянных флаконах, бутылках.
- 1.6 Хранение по списку Б, в сухом защищенном от света месте, при температуре от плюс 4 °C до плюс 25 °C. Вскрытые флаконы хранить не более 28 суток.
- 1.7 Срок годности препарата - 18 месяцев при соблюдении условий хранения и транспортирования.
- 1.8 Препарат хранят в недоступном для детей месте.
- 1.9 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**2 Фармакологические свойства**

- 2.1 Окситетрациклин - антибиотик тетрациклической группы, входящий в состав препарата, активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Bordetella spp.*, *Chlamydia spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinomyces pyogenes*, *Rickettsia spp.*, *Proteus spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*.

2.2 Связываясь с 30S субъединицей на бактериальных рибосомах, окситетрациклин подавляет синтез белка в микробной клетке.

2.3 При внутримышечном введении препарат всасывается из места инъекции и проникает в большинство органов и тканей организма. Максимальная концентрация антибиотика в крови достигается через несколько часов и удерживается на протяжении 10-12 часов, терапевтическая концентрация сохраняется не менее 60 часов. Выводится антибиотик из организма главным образом с мочой и желчью, у лактирующих животных - частично с молоком.

**3 Порядок применения**

3.1 Препарат применяют для лечения крупного рогатого скота, свиней, овец и коз при заболеваниях органов дыхания и желудочно-кишечного тракта (колибактериоз, сальмонеллез, пастереллез, бордепеллез, стрептококкоз, стафилококкоз), мочеполовой системы, опорно-двигательного аппарата; кератоконъюнктивитах, маститах, раневых и других инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к тетрациклинам.

3.2 Препарат вводится однократно внутримышечно в дозе 1 мл на 10 кг массы тела животного. При необходимости препарат вводят повторно через 72 часа. Целесообразно рассчитанную дозу вводить в несколько точек, исходя из того, что максимальный объем вводимого препарата в одно место инъекции не должно превышать 20 мл для крупного

рогатого скота, 5 мл для свиней и овец.

3.3 Побочные действия. После введения препарата возможно развитие местной аллергической реакции в виде эритемы и зуда, которые проходят без постороннего вмешательства.

При развитии аллергической реакции применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.4 Противопоказания. Препарат не применяют лошадям, собакам, кошкам, а также животным других видов с почечной недостаточностью, беременным самкам, новорожденным животным.

Препарат не применяют совместно с антибиотиками пенициллинового и цефалоспоринового ряда из-за возможного эффекта снижения эффективности.

3.5 Убой животных на мясо и использование молока для пищевых целей разрешается не ранее, чем через 30 суток после последнего применения препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока и молоко от лактирующих животных, которым применялся препарат, может быть использовано после термической обработки для кормления животных.

#### **4 Меры профилактики**

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.

#### **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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А, тел.: 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

#### **6 Полное наименование производителя**

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ", 220037, Республика Беларусь, г. Минск, 1-й Твердый переулок, 13, помещение 1.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником ООО «ТМ» Череповым С.С.

Департамент ветеринарного и продовольственного  
надзора Министерства сельского хозяйства и  
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель  
Секретарь  
Эксперт  
*Григорьев*  
«14» *августа* 2019 г. протокол № 101