

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата
«Хлортетравет 200»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Хлортетравет 200 (Chlortetravetum 200).
Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции:
хлортетрациклин.
Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.
- 1.2 Хлортетравет 200 по внешнему виду представляет собой порошок от желтого до коричневого цвета.
- 1.3 В 1 г препарата содержится 200,0 мг хлортетрациклина гидрохлорида и вспомогательные вещества: декстроза моногидрат, кальция сульфат дигидрат, натрия карбоксиметилцеллюлоза, продукты ферментации хлортетрациклина.
- 1.4 Препарат выпускают по 50,0; 1000,0 г в пакеты металлизированные по ТНПА изготовителя и 20 и 25 кг в пакетах бумажных с полиэтиленовым покрытием или вкладышем.
- 1.5 Препарат хранят и транспортируют при температуре от 2°C до 25°C и влажности воздуха не более 65%. Беречь от попадания прямых солнечных лучей. Хранить в местах, недоступных для детей!
- 1.6 Срок годности - 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.
- 1.7 Отпуск без рецепта ветеринарного врача.
- 1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Хлортетрациклина гидрохлорид относится к группе тетрациклинов, обладает бактериостатическим действием против многих грамположительных и грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*), а также *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*
- 2.2 Механизм действия препарата основан на подавлении синтеза белка микроорганизмов на уровне рибосом.
- 2.3 При пероральном введении хлортетрациклина гидрохлорид хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация действующего вещества в крови создается в течение 2-3 ч и удерживается на терапевтическом уровне 8-12 ч.
Выводится из организма в основном с мочой и частично с фекалиями.
- 2.4 Препарат относится к 4 классу опасности ГОСТ 12.1.007.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Хлортетравет 200 применяют для лечения телят, свиней при колибактериозе, сальмонеллезе, гемофилезе, пастереллезе, микоплазмозе, хламидиозе, а также сельскохозяйственной птицы (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур и индюшатам) при заболеваниях колибактериозе, сальмонеллезе, микоплазмозе и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к препаратам группы тетрациклина.

3.2 Препарат назначают перорально в следующих дозах:

- телятам с водой, в течение 3-5 дней в дозе 5 г препарата на 25 кг массы тела;

- свиньям в дозе 200 г препарата на 100 кг корма в течении 5 дней;
- птице в дозе 5-10 г препарата на 10 л воды в течение 5-7 дней.

В период лечения телятам, свиньям дозу разделить на две равные части и давать их с интервалом 12 ч. Птице лечебный раствор готовят ежедневно, он должен быть единственным источником питьевой воды.

3.3 Не рекомендуется применять препарат при тяжелых поражениях печени, при повышенной индивидуальной чувствительности к тетрациклинам, с молоком и молочными продуктами, беременным животным.

Хлортетравет 200 запрещен к применению птице, чье яйцо используется для пищевых целей.

3.4 При применении препарата возможны аллергические реакции и окрашивание зубов в желтый цвет у молодых животных. При возникновении аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты.

3.5 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп пенициллина, полимиксина и препаратами, содержащими соединения кальция, магния и алюминия.

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать 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 учреждение ветеринарной службы, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого 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» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель ООО «ЗападВетСервис» Республика Беларусь, 222162 Минская обл. г. Жодино ул. Куприянова 7А.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П.П.) и ООО «ЗападВетСервис» (С.М. Федоров).