

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
Протокол № 115 от 23 июня 2021 г.

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Хлортиавет»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Хлортетивет (Chlortiavetum).

1.2 Лекарственная форма: порошок для орального применения.

Хлортиавет по внешнему виду представляет собой порошок от бледно-желтого до желто-коричневого цвета.

1.3 Состав препарата в 1,0г:

хлортетрациклина гидрохлорида 200 мг,

тиамулина гидроген-фумарата 50 мг,

наполнители: коллоидный кремнезем, пшеничный крахмал, кальция сульфата дигидрат, лактоза моногидрат.

1.4 Препарат выпускают по 50г, 100г, 250г, 500г, 1000г, 2 кг, 5 кг, 20 кг, в крафт - пакеты многослойные с полиэтиленовым покрытием или вкладышем по ТНПА изготовителя.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0°С до плюс 25°С.

Срок годности при соблюдении условий хранения - 2 года со дня изготовления.

Срок годности после первого вскрытия упаковки не более 3-х месяцев.

Не применять по истечении срока годности.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Хлортетрациклина гидрохлорид относится к группе тетрациклинов и обладает бактериостатическим действием. Активен в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, а также *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.* и др.

Тиамулин гидрогенфумарат, входящий в состав препарата – полусинтетический антибиотик из группы плевромутилина, обладает высокой активностью против грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов, как *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, также *M.gallisepticum* и *Brachispira hyodysenteriae*.

2.2 Механизм действия хлортетрациклина основан на подавлении синтеза белка микроорганизмов на уровне рибосом. После перорального введения тиамулин гидрогенфумарат быстро и хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани организма, где создает терапевтические концентрации в течение 18-24-х часов.

2.3 Хлортетрациклин и тиамулин гидрогенфумарат в основном выделяется с мочой и фекалиями, небольшая часть с желчью.

Хлортиавет по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности).

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Хлортиавет применяют свиньям при колибактериозе, сальмонеллезе, гемофилезе, пастереллезе, микоплазмозе, и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.

3.2 Препарат задают внутрь в смеси с кормом индивидуально и групповым способом, в течение 5 дней, в суточной дозе:

- при индивидуальном применении 10г препарата на 100 кг массы тела.

- при групповом применении 200-400г препарата на 100 кг корма.

Расчёт суточной дозы на килограмм массы тела животного составляет: хлортетрациклина гидрохлорида 20 мг; тиамулина гидрогенфумарата 5 мг.

3.3 Запрещается применение препарата при тяжелых поражениях печени, повышенной индивидуальной чувствительности к тетрациклинам, совместно, семь дней до или после применения ионофорных кокцидиостатиков а также антибиотиков аминогликозидного ряда. Противопоказания к применению препарата: супоросным и лактирующим свиноматкам.

3.4 При возникновении аллергических реакций применение препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

3.5 Убой на мясо животных, которым применяли препарат, разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, используют для кормления плотоядных животных после термической обработки.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

4.2 Во время работы запрещается принимать пищу, пить воду, курить.

4.3 После окончания работы руки и лицо следует тщательно мыть теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

#### 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 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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь г. Минск, ул. Красная 19-а, тел 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО "ЗападВетСервис" Минская обл., г. Жодино, ул. Куприянова 7А, РБ для ИООО «ТерраВет», 220072 г. Минск, ул. П. Бровки 15-501.

Инструкция по применению разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (заведующим кафедрой фармакологии и токсикологии, кандидатом ветеринарных наук, доцентом Толкачем Н.Г., кандидатом ветеринарных наук, доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., кандидатом ветеринарных наук, доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных Мациновичем А.А.), ИООО «ТерраВет» Зондовас А.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Экземпляр	<i>[Подпись]</i>
23	03 2021 г. протокол № 40