

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Паромомицин ЗВС»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Паромомицин ЗВС (Paromomycin ZVS).
Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: паромомицин.
- 1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.
Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.
- 1.3 В 1,0 г препарата содержится 70 мг паромомицина (в форме сульфата) и вспомогательное вещество: декстроза.
- 1.4 Препарат упаковывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки по 0,1; 0,5; 1,0; 5,0; 10,0 кг.
- 1.5. Хранят с предосторожностью в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2°C до 25°C.
- 1.6 Срок годности 2 (два) года с даты изготовления. Не применять по истечению срока годности. Хранить в местах, недоступных для детей. Хранить отдельно от продуктов питания и кормов.
- 1.7 Отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.
- 1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Паромомицин ЗВС относится к аминогликозидам - антибактериальным лекарственным препаратам (антибиотикам) широкого спектра действия.
- 2.2 Паромомицин - аминогликозидный антибиотик широкого спектра действия, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, а также некоторых простейших, включая *Cryptosporidium spp.*. Механизм действия антибиотика заключается в ингибировании синтеза белка микроорганизма посредством необратимой связи с рибосомой.
- 2.3 После перорального введения препарата паромомицина сульфат слабо всасывается, обеспечивая высокие концентрации в желудочно-кишечном тракте и оказывая действие на слизистую и подслизистую оболочках. Паромомицина сульфат не подвергается биотрансформации и быстро выводится из организма, главным образом в неизмененном виде с фекалиями и частично с мочой.
- 2.4 Паромомицин ЗВС по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют с лечебной целью молодяку крупного рогатого скота и пороссятам при желудочно-кишечных болезнях бактериальной этиологии, вызванных микроорганизмами, чувствительными к паромомицину.
- 3.2 Паромомицин ЗВС назначают животным один раз в сутки методом выпаивания в течение 3-5 дней в следующих дозах:
- пороссятам - 250-400 мг «Паромомицина ЗВС» на кг массы тела животного с водой для поения, что соответствует 25 - 40 мг паромомицина сульфата на кг массы тела животного в день;
- телятам - 250-500 мг «Паромомицина ЗВС» на кг массы тела животного с молоком или заменителем цельного молока (ЗЦМ), что соответствует 25 - 50 мг паромомицина сульфата на кг

массы тела животного в день

Раствор препарата готовят ежедневно перед применением. Водный раствор препарат должен быть использован в течение 24 часов, а раствор на молоке или ЗЦМ — в течение 6 часов после приготовления.

3.3 Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме.

3.4 Препарат не следует применять беременным и лактирующим животным.

3.5 При появлении побочных действий в виде аллергических реакций (сыпь, беспокойство, угнетение животного) препарат отменяют, и назначают антигистаминные, препараты кальция и средства симптоматической терапии.

3.6 Побочных явлений и осложнений у сельскохозяйственных животных при применении препарата в рекомендуемых дозах не наблюдается. Препарат термостабилен.

3.7 Убой телят на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток, поросят — не ранее 3 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с ветеринарным препаратом необходимо соблюдать меры личной гигиены и технику безопасности.

4.2. После окончания работы с препаратом необходимо тщательно вымыть руки и лицо теплой водой с мылом.

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, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (РБ, 220005, г. Минск, ул. Красная 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «ЗападВетСервис», Республика Беларусь, г. Жодино, ул. Куприянова, д. 7а

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