

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «БИОВИТФАРМ-80»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Биовитфарм-80 (Biovitpharmum-80).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: хлортетрациклин.

1.2 Биовитфарм-80 – противомикробный препарат, представляющий собой порошок от серо-коричневого до темно-коричневого цвета.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

В 1,0 г препарата содержится 80 мг хлортетрациклина гидрохлорида и наполнитель (мука пшеничная или декстрозы моногидрат).

1.3 Биовитфарм-80 выпускают в мешках бумажных двухслойных с вкладышем из влагостойких материалов по 1, 3, 5, 10, 20 и 25 кг.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0°C до плюс 25°C.

Срок годности 1 (один) год от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

1.5 Не применять по истечении срока годности. Препарат применяют по назначению ветеринарного врача. Хранить в местах недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Хлортетрациклина гидрохлорид относится к группе биосинтетических противомикробных средств из группы тетрациклинов, обладающих широким спектром действия. Хлортетрациклина гидрохлорид высокоэффективен против грамотрицательных и грамположительным микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Leptospira spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Fusobacterium necrophorum*, *Clostridium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinomyces bovis*, *Bordetella spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.* и некоторых других.

2.2 Механизм действия препарата заключается в ингибировании синтеза белка микроорганизмов на уровне рибосом, что в конечном итоге ведет к гибели микроорганизмов.

2.3 После введения препарата внутрь хлортетрациклин быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает в органы и ткани. В крови его терапевтическая концентрация удерживается на протяжении 8 - 12 ч. Выводится преимущественно с мочой и фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Биовитфарм-80 применяют сельскохозяйственным животным (пороссятам, телятам, ягнятам, пушным зверям) и птице при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, микоплазмозе, риккетсиозе, актиномикозе и других заболеваниях животных и птицы, вызванных микроорганизмами чувствительными к препаратам группы тетрациклинов.

3.2 Препарат назначают orally в смеси с кормом индивидуально или групповым методом в течение 5 – 10 дней два раза в сутки в следующих дозах (на животное):

- телятам в возрасте от 5 до 10 дней - по 5,0 г,
от 11 до 30 дней - 6,0 г,
от 31 до 60 дней - 8,0 г,
от 61 до 120 дней – 10,0 г,
старше 6 месяцев – 15,0 г;
- пороссятам в возрасте от 5 до 10 дней - 0,75 г,
от 11 до 30 дней – 1,5 г,
от 31 до 60 дней – 3,0 г,

от 61 до 120 дней – 7,5 г на животное;

- ягнятам - 3,0 г на животное;
- пушным зверям - 0,13 г в день на животное;
- молодняку птицы - 0,63 г/кг массы в день.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. При применении препарата в повышенных дозах возможен дисбактериоз, что требует назначения симптоматических средств.

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

Не рекомендуется назначать препарат с молоком и молочными продуктами, использовать для лечения животных с дистрофическими поражениями печени и при повышенной чувствительности к тетрациклинам.

Запрещается применять препарат беременным и лактирующим животным, птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.5 При применении препарата возможны аллергические реакции (эритема, зуд и др.). При их возникновении препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты и симптоматические средства.

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности. Все работы с препаратом необходимо проводить с использованием средств индивидуальной защиты.

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 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, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветинтерфарм» (ООО «Ветинтерфарм»). Юридический адрес: 223060, Минская обл., Минский р-н, Новодворский с/с, д. 91-29, район д. Большой Тростенец. Адрес производства: 223070, Минский р-н, поселок Михановичи, ул. Заводская, д.5.

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Биовитфарм-80» подготовлена сотрудниками кафедр фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, В.В. Петров), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Ветинтерфарм» (В.М. Романюк).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

« 2 » 09 2021 г. протокол № 116