

ИНСТРУКЦИЯ  
по применению ветеринарного препарата «Китафарм»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Китафарм (Kitapharmum).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: китасамицин, триметопrim, сульфадимезин, парацетамол, аскорбиновая кислота.

1.2 Китафарм представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета со слабым специфическим запахом.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

В 1,0 г препарата содержится китасамицина тартрата - 30,0 мг; триметоприна - 45,0 мг; сульфадимезина (сульфадимицина) натрия - 160,0 мг; парацетамола - 40,0 мг; аскорбиновой кислоты - 25,0 мг и наполнитель (декстроза моногидрат).

1.3 Китафарм выпускают в пакетах из полимерных материалов по 50, 100, 200, 500 г, 1кг и мешках из бумаги и комбинированных материалов по 3, 5, 10, 20 и 25 кг.

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

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления. Хранить в местах недоступных для детей. Не применять по истечении срока годности.

1.5 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Китафарм – комплексный противомикробный препарат, относящийся к клинико-фармакологической группе антибиотики макролиды в комбинациях.

Китафарм обладает широким спектром противомикробного действия. Активен в отношении грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.* (в том числе, продуцирующих пенициллиназу), *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Haemophilus spp.* и др.), а также *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Rickettsia* и др.

2.2 Китасамицин – макролидный антибиотик, механизм действия которого связан с угнетением синтеза белка рибосомами бактерий.

Триметоприм и сульфадимезин усиливают противомикробное действие препарата. При комбинированном действии сульфадимезина и триметоприна на бактериальную клетку нарушается синтез фолиевой кислоты на двух последовательных стадиях, что приводит к блокированию синтеза нуклеотидов и обуславливает синергидное бактерицидное действие этой комбинации.

Парацетамол обладает анальгетическим, противовоспалительным и жаропонижающим действием. Механизм его действия связан с ингибированием синтеза простагландинов, с преимущественным влиянием на центр терморегуляции в гипоталамусе.

Аскорбиновая кислота обладает антистрессовым действием и повышает общую резистентность организма.

2.3 Компоненты препарата сравнительно быстро всасываются из желудочно-кишечного тракта и создают высокие концентрации в крови, органах и тканях животных. Максимальная концентрация препарата в крови отмечается через 6-8 ч, а терапевтический уровень удерживается в течение 8-12 ч.

Из организма компоненты препарата выводятся в основном с мочой.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).



### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Китафарм применяют для лечения молодняка крупного рогатого скота, свиней, сельскохозяйственной птицы (ремонтного молодняка кур, цыплят-бройлеров и др.) при респираторных заболеваниях, колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к компонентам препарата.

3.2 Китафарм применяют внутрь в следующих дозах:

- сельскохозяйственной птице: 1-2 кг на одну тонну корма в течение 3-5 дней;
- свиньям: 1-2 кг на одну тонну корма или воды в течение 5 дней;
- телятам: 1-3 г препарата на 10 кг массы тела 2-3 раза в сутки в течение 5-7 дней.

3.3 Китафарм применяют животным с питьевой водой, молоком или в смеси с кормом. Для равномерного распределения препарата рекомендуется применять дробное смешивание с комбикормом (полученную смесь необходимо использовать в течение 14 дней).

Полученный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 часов.

3.4 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к компонентам препарата, животным с развитым рубцовым пищеварением, дойным животным, козам и в сочетании с препаратами, являющимися производными параминобензойной кислоты.

Противопоказано совместное применение препарата с пенициллинами и цефалоспоринами.

3.5 В случае возникновения аллергических реакций препарат следует отменить и назначить противогистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее чем через 15 дней после последнего применения препарата.

Препарат запрещен к применению птице, чьё яйцо используется в пищу людям.

### **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 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

### **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 Михневичи, ул. Заводская, д.5.

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

