

**Инструкция
по применению суспензии «Ниокситил»
(Suspensio «Nioxutilum»)**

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Суспензия «Ниокситил» (Suspensio «Nioxutilum»)
- 1.2. Суспензия «Ниокситил» представляет собой густую, слегка расслаивающуюся жидкость, от темно-желтого до коричневого цвета, допускается наличие рыхлого осадка.
- 1.3. В 1,0 см³ суспензии содержится: окситетрациклина гидрохлорида 0,01 г, тилозина тартрата 0,01 г, нитроксолина 0,04 г, пропранолола гидрохлорида 0,016 г вспомогательных веществ и наполнителей до 1,0 см³.
- 1.4. Выпускают суспензию «Ниокситил» в пластмассовых флаконах по 100,0; 200,0; 500,0 и 1000,0 см³.
- 1.5. Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре не ниже +4⁰С и не выше +25⁰С. Замораживание не допускается.
- 1.6. Срок годности 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Входящие в состав препарата тилозина тартрат, окситетрациклина гидрохлорид и нитроксолин оказывают выраженное антимикробное действие на широкий спектр грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая анаэробы, а также на грибы.
- 2.2. Механизм действия окситетрациклина гидрохлорида заключается в ингибировании синтеза белка микроорганизмов на рибосомах, вызывая бактериостатическое действие. Механизм действия нитроксолина заключается в нарушении проницаемости микробной клетки для ионов металлов, являясь акцептором водорода, нарушает клеточное дыхание микроорганизмов и его ферментативные функции. Механизм действия тилозина тартрата заключается в ингибировании синтеза белка микробной клетки на уровне рибосом, путем блокирования фермента транслоказы. Оказывает бактериостатическое действие. Пропранолола гидрохлорид тонизирует мускулатуру матки, тем самым способствует удалению патологического содержимого из ее полости и ускоряет процесс восстановления матки до состояния небеременной. Комбинация действующих веществ в препарате оказывает синергистическое действие на патогенную микрофлору, участвующую в возникновении эндометритов. Препарат малотоксичен.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА.

- 3.1. Суспензию «Ниокситил» применяют крупному рогатому скоту для лечения и профилактики эндометритов.
- 3.2. Суспензию «Ниокситил» вводят внутриматочно в дозе 10-15 см³/100 кг массы животного с помощью шприца Жане, с интервалом 48-72 ч до выздоровления. Перед использованием препарат необходимо подогреть до температуры 36 - 38⁰С.
- 3.3. С профилактической целью суспензию «Ниокситил» вводят внутриматочно, однократно, после отделения последа в дозе 10 см³/100 кг массы животного.
- 3.4. При соблюдении дозировки препарат, побочных явлений не вызывает.
- 3.5. У чувствительных животных к компонентам лекарственного средства возможны аллергические реакции, которые проявляются в виде крапивницы и зуда кожи. В этом случае применение препарата следует прекратить и назначить антигистаминные (димедрол, дипразин) и препараты кальция.
- 3.6. Применение препарата не рекомендуется при острой и хронической сердечной недостаточности, и повышенной чувствительности животных к компонентам лекарственного средства.

3.7. Убой животных на мясо и использование молока в пищу людям разрешено не ранее, чем через трое суток после последнего применения препарата.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- 4.1. Все работы с препаратом необходимо проводить в спецодежде.
- 4.2. Во время работы запрещается принимать пищу, пить воду, курить.
- 4.3. После окончания работы руки и лицо следует тщательно вымыть 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 проводится 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» для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, г. Витебск.

Разработано заведующим кафедрой фармакологии и токсикологии УО «ВГАВМ», доцентом Толкачем Н.Г., доцентами кафедры фармакологии и токсикологии УО «ВГАВМ» Петровым В.В. и Ятусевичем И.А., главным ветеринарным врачом ООО «Белкаролин» Сасовским А.М, нач. ОТК ООО «Белкаролин» Перловой О. В.

