

Рассмотрена и одобрена
Ветбиофармсоветом
« 19 » апреля 2013 г.
Протокол № 66

Инструкция
по применению препарата ветеринарного «Ниокситил форте»
(Nioxytilum forte)

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Ниокситил форте (Nioxytilum forte).
- 1.2. Ниокситил форте представляет собой густую, слегка расслаивающуюся жидкость оранжево-красного цвета, допускается наличие рыхлого осадка.
- 1.3. В 1,0 см³ препарата содержится: рифампицина 0,01 г, тилозина тартрата 0,01 г, нитроксолина 0,04 г, вспомогательных веществ и наполнителей до 1,0 см³.
- 1.4. Выпускают препарат ветеринарный «Ниокситил форте» в полимерных 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 от +4⁰С до +25⁰С.
- 1.6. Срок годности 2 года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Входящие в состав препарата тилозина тартрат, рифампицин и нитроксолин оказывают выраженное antimicrobial действие на широкий спектр грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая анаэробы, а также на грибы.
- 2.2. Входящий в состав препарата рифампицин оказывает выраженное antimicrobial действие на широкий спектр грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в особенности на стафилококки. Механизм действия рифампицина заключается в подавлении синтеза белка на уровне РНК бактериальной клетки, путем образования комплекса с ДНК-зависимой РНК-полимеразой. 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. Вспомогательные вещества тонизируют 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.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Ниокситил форте применяют крупному рогатому скоту для лечения и профилактики эндометритов.
- 3.2. Препарат 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 и взболтать.
- 3.3. С профилактической целью Ниокситил форте вводят внутриматочно, однократно, после отделения последа в дозе 10 см³/100 кг массы животного.
- 3.4. При соблюдении дозы, 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 нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

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

Инструкция по применению препарата разработана доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО «ВГАВМ» Петровым В.В., аспирантом кафедры фармакологии и токсикологии УО «ВГАВМ» Соловьевым А.В., доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных им. проф. Я.Г. Губаревича УО «ВГАВМ», Ятусевичем Д.С., главным ветеринарным врачом ООО «Белкаролин» Сасовским А.М.

