

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Хлортетра ВЛ 50»**

1 Общие сведения

- 1.1 Хлортетра ВЛ 50 (ChlortetraVL 50).
1.2 Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: хлортетрациклин.
1.3 Лекарственная форма: порошок для орального применения.
1.4 В 1,0 г препарата в качестве действующего вещества содержится 500 мг хлортетрациклина гидрохлорида и вспомогательное вещество (лимонная кислота).
1.5 Препарат выпускают расфасованным по 1 и 5 кг в полимерные вёдра, укупоренные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.
1.6 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от светло-желтого до желтого цвета.
1.7 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя (список Б), отдельно от продуктов питания и кормов, в защищённом от прямых солнечных лучей месте, при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.
Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
1.8 Срок годности препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства.
Запрещается использовать препарат по истечении срока годности.
1.9 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.
1.10 Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат относится к препаратам группы тетрациклина.
2.2 Входящий в состав препарата хлортетрациклина гидрохлорид обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Bordetella spp.*, а также *Rickettsia spp.* и *Mycoplasma spp.*; не действует на *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus spp.*, грибы и вирусы.
2.3 Механизм бактериостатического действия антибиотика основан на подавлении белкового синтеза микробной клетки (блокада функции рибосом) и блокаде синтеза РНК.
2.4 После перорального применения, хлортетрациклина гидрохлорид постепенно всасывается в желудочно-кишечном тракте и довольно быстро проникает в органы и ткани, достигая максимальных концентраций через 2-4 часа и сохраняясь на терапевтическом уровне – до 8-12 часов.
Выводится антибиотик из организма в неизменном и метаболизированном виде, главным образом с фекалиями и мочой.
2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат назначают с лечебной целью телятам и свиньям при пастереллезе, колибактериозе, сальмонеллезе, бронхопневмонии, гастроэнтероколитах, вызванных микроорганизмами, чувствительными к тетрациклинам; цыплятам и индюшатам – при колибактериозе и сальмонеллезе.
3.2 Препарат применяют животным в смеси с кормом или водой для выпаивания в течение 5-7 суток:
- суточная доза свиньям, цыплятам и индюшатам составляет 0,04 г (20 мг хлортетрациклина гидрохлорида) на 1 кг массы животного (птицы).
- суточная доза телятам составляет 0,08 г (40 мг хлортетрациклина гидрохлорида) на 1 кг массы животного.
В период лечения свиньи и птицы должны получать только воду или корм, содержащий препарат.
3.3 Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.
3.4 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции.

В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и, при необходимости, средства симптоматической терапии.

3.5 При передозировке препарата возможно снижение аппетита и нарушение функции желудочно-кишечного тракта.

3.6 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к антибиотикам тетрациклической группы. Не допускается применение препарата животным с выраженными поражениями печени и почек, а также жвачным животным с развитым рубцовым пищеварением.

Не допускается применение препарата совместно с молоком и молочными продуктами, антацидами, каолином, препаратами, содержащими железо, магний, кальций и алюминий, а также одновременно с бактерицидными антибиотиками.

3.7 Запрещается применение препарата курам-несушкам, яйцо которых используют в пищевых целях.

3.8 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленных сроков, может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

Работу с препаратом следует проводить в спецодежде с использованием средств индивидуальной защиты (резиновые перчатки, защитные очки, маска или респиратор). При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с препаратом вымыть руки с мылом. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

Пустую тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном попадании препарата на кожу его необходимо немедленно смыть водой с мылом, при попадании в глаза – промыть их в течение нескольких минут большим количеством проточной воды.

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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 которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится 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» (РБ, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветлайн», Российская Федерация, 142132, Московская область, г.о. Подольск, поселок Дубровицы, ФГБНУ ФИЦ ВИЖ им. Л.К. Эрнста, здание центра трансплантации эмбрионов, 1 этаж, пом. 10-16, 19-25, 27-31, 39-47, 49, 53.

6.2 Организация, уполномоченная на принятие претензий от потребителя: ООО «Ветлайн», 117405, Российской Федерации, г. Москва, ул. Дорожная, д. 60 «Б», 1 этаж, офис № 7.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочки П. П.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.).

представления Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО
Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____
20 11 23 протокол № 132