

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Окси ВЛ 80»**

1 Общие сведения

1.1 Окси ВЛ 80 (Oxy VL 80).

1.2 Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: окситетрациклин.

1.3 Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.4 В 1,0 г препарата содержится 800 мг окситетрациклина гидрохлорида и наполнитель (лимонная кислота безводная).

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 – 3 года со дня производства.

Срок годности после первого вскрытия упаковки – 3 месяца.

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 группе биосинтетических противомикробных средств, антибиотикам группы тетрацикличес, обладающих широким спектром действия.

2.2 Окситетрациклина гидрохлорид активен в отношении грамотрицательных (*Bordetella spp.*, *Bacillus spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Yersinia spp.*) и грамположительных микроорганизмов (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinomyces spp.*, *Bacillus spp.*, *Clostridium spp.*, *Listeria monocytogenes*), микоплазм, хламидий, риккетсий, эймерий, актиномицет.

2.3 Механизм действия препарата заключается в ингибировании синтеза белка микроорганизмов на уровне рибосом. Препарат оказывает бактериостатическое действие.

2.4 При пероральном введении окситетрациклина гидрохлорид хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация действующего вещества создается в крови в течение 2-3 ч и удерживается на терапевтическом уровне 8-12 ч.

Выделяется окситетрациклина гидрохлорид в основном с мочой и частично с молоком и фекалиями.

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

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют с лечебной целью курам, крупному рогатому скоту, овцам при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, дизентерии, эймериозе, респираторном микоплазмозе, маститах, эндометритах, вагинитах, инфекционных заболеваниях мочевыводящих путей, а также других инфекционных болезнях, возбудители которых чувствительны к окситетрациклину.

3.2 Препарат назначают перорально в смеси с кормом или водой 2 раза в сутки в течение 3-5 дней в следующих разовых дозах:

- крупному рогатому скоту – 12-24 мг на 1 кг массы тела животного;
- овцам – 12-36 мг на 1 кг массы тела животного;
- свиньям – 18-36 мг на 1 кг массы тела животного;
- курам – 24-47 мг на 1 кг массы тела птицы.

Курам можно применять с водой из расчета 31 г на 10 литров воды.

3.3 Следует избегать пропусков применения 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. При применении препарата в повышенных дозах возможен дисбактериоз и кандидоз.

При возникновении аллергических реакций препарат следует отменить и назначить антигистаминные препараты.

3.5 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп пенициллина, полимиксина и препаратами, содержащими соединения кальция, алюминия и магния. Запрещается использовать препарат с молоком и молочными продуктами, для лечения животных с поражениями печени и при повышенной чувствительности к данной группе антибиотиков.

Запрещается применять курам-несушкам и ремонтному молодняку за 20 дней до начала яйцекладки.

С осторожностью следует применять препарат при болезнях почек, лейкопении и беременным животным.

3.6 Убоя 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.

Молоко, полученное от животных в период применения препарата и в течение 20 суток после последнего введения антибиотика, запрещается использовать для пищевых целей.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с 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 ВГАВМ (Авдаченок В.Д., Яромчик Я.П., Васькин В.Н.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО
Председатель *Ю.Г.* *Н.Ч.*
Секретарь *Н.Ч.*
Эксперт *Ю.Г.* *Н.Ч.* *132*
10.12.2013 г. протокол № 132