

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Окситетрамага 20®
для лечения бактериальных инфекций животных
(организация-разработчик: ЗАО «Мосагроген», г. Москва)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Окситетрамаг 20® (Oxytetramag 20).

Международное непатентованное наименование действующего вещества: окситетрациклина гидрохлорид.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Лекарственный препарат в 1 мл в качестве действующего вещества содержит окситетрациклина гидрохлорида – 200 мг, а в качестве вспомогательных веществ: поливинилпирролидон - 30 мг, α-пирролидон - 500 мг, магния хлорид или магния окись - 50 мг,monoэтаноламин - 30 мг и воду для инъекций до 1 мл. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от коричневого до темно-коричневого цвета.

3. Препарат выпускают в стеклянных флаконах соответствующей вместимости, укупоренных резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

4. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства. После вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат. Запрещается применение Окситетрамага 20® по истечении срока годности.

Хранят препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5°C до 25°C.

5. Окситетрамаг 20® следует хранить в недоступном для детей месте.

6. Утилизация неиспользованного препарата производится в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Окситетрамаг 20® относится к антибактериальным препаратам группы тетрацикличес.

Окситетрациклин – действующее вещество Окситетрамага – обладает бактериостатической активностью в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе: *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella pneumoniae*, *Actinobacillus (Haemophilus) spp.*,

Fusobacterium necrophorum, *Bacteroides spp.*, *E.coli*, *Salmonella spp.* Механизм действия окситетрациклина заключается в подавлении синтеза белка на рибосомальном уровне. После внутримышечного введения окситетрациклин быстро всасывается в кровь и проникает в органы и ткани организма. Максимальная концентрация антибиотика в крови достигается примерно через 60 минут и удерживается на протяжении 12 часов, а терапевтическая концентрация сохраняется до 72 часов. Окситетрациклин частично метаболизируется в печени и выводится из организма главным образом с мочой и желчью, у лактирующих животных частично с молоком.

Окситетрамаг 20[®] по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

8. Окситетрамаг 20[®] назначают крупному рогатому скоту, свиньям и овцам для лечения острых и хронических заболеваний органов дыхания, мочеполовой системы, опорно-двигательного аппарата, колибактериоза, сальмонеллёза, пастереллёза, копытной гили, гастроэнтероколита, мастита, синдрома MMA свиноматок, роже, атрофическом рините, операционных, раневых, послеродовых и других первичных и вторичных инфекций бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к тетрациклинам.

9. Противопоказанием к применению Окситетрамага 20[®] является индивидуальная повышенная чувствительность животного к антибиотикам тетрациклической группы.

Не рекомендуется применение Окситетрамага 20[®] собакам, кошкам и лошадям, животным с почечной и печеночной недостаточностью, молодняку в период развития зубов, а также самкам во время беременности.

10. Препарат применяют животным однократно глубоко внутримышечно в дозе 1 мл на 10 кг массы животного (20 мг окситетрациклина на 1 кг массы животного). При необходимости препарат вводят повторно через 72 часа.

При применении препарата поросятам массой менее 10 кг максимальная разовая доза составляет 1 мл на животное.

При введении препарата в объёме, превышающем для крупного рогатого скота - 20 мл, свиней – 10 мл, овец и телят - 5 мл, инъекции следует проводить в несколько мест.

11. Симптомы передозировки у животных могут проявляться угнетением и нарушениями функций желудочно-кишечного тракта.

12. Особеностей действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

13. Препарат предназначен для однократного применения.

14. При применении Окситетрамага 20[®] в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

В месте введения препарата возможно появление местной реакции в виде отёка, который исчезает через несколько дней без применения лекарственных средств. У некоторых животных возможны аллергические реакции. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и

назначают животному антигистаминные и симптоматические препараты. У молодняка при применении препаратов группы тетрациклина в период роста зубов возможно изменение цвета эмали.

15. Окситетрамаг 20[®] не следует применять одновременно с кортикоステроидами и эстрогенами, а также совместно с бактерицидными препаратами ввиду возможного снижения антибактериального эффекта.

16. Убой крупного рогатого скота, овец и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 28 день после последней обработки препаратом. Мясо животных, вынуждено убитых до истечения указанного срока, может быть использовано после термической обработки для кормления пушных зверей.

Молоко дойных животных в период лечения и в течение 7 суток после последнего введения Окситетрамага 20[®] запрещается использовать в пищевых целях. Такое молоко может быть использовано после термической обработки для кормления животных.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Окситетрамагом 20[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Окситетрамагом 20[®]. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ЗАО «Мосагроген», 117545, г. Москва, 1-ый Дорожный проезд, д.1.

Инструкция разработана ЗАО «Мосагроген», 117545, г. Москва, 1-ый Дорожный проезд, д.1.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения

С утверждением настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция по применению Окситетрамага 20[®] для лечения бактериальных инфекций животных, утвержденная Россельхознадзором 29.12.2006 г.