

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «АЗИТРОМИЦИН 10%»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Азитромицин 10% (Azithromycinum 10%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: азитромицин.

1.2 Азитромицин 10% представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета без механических включений.

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В 1 см³ препарата содержится 100 мг азитромицина, вспомогательные вещества (пропиленгликоль, натрия цитрат, бензиловый спирт, лимонная кислота, вода для инъекций).

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах из темного и бесцветного стекла по 100 см³.

1.4 Азитромицин 10% хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.

Срок годности - 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 14 дней, температура хранения от плюс 5 °C до плюс 15 °C. Хранить в местах недоступных для детей. Не применять по истечении срока годности. Неиспользованный ветеринарный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

1.5 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Азитромицин – полусинтетический макролидный антибиотик, представитель подкласса азалидов.

2.2 Азитромицин обладает широким спектром противомикробного действия. Активен в отношении грамотрицательных (*Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Fusobacterium necrophorum*, *Moraxella spp.*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Salmonella spp.*, *Escherichia coli*, *Pasteurella (Mannheimia) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*) и грамположительных бактерий (*Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Enterococcus spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*), некоторых анаэробных бактерий: *Clostridium perfringens*, *Fusobacterium spp.*, а также микоплазм (*Mycoplasma spp.*), хламидий (*Chlamydia pneumoniae*) и боррелий (*Borrelia spp.*).

На отдельные штаммы кишечной палочки и стрептококков препарат оказывает слабое действие.

2.3 После парентерального введения азитромицин довольно быстро всасывается и хорошо проникает в дыхательные пути, органы и ткани уrogenитального тракта, в кожу и мягкие ткани. Высокая концентрация в тканях (в 10-50 раз выше, чем в плазме крови) и длительный период полувыведения обусловлены низким связыванием азитромицина с белками плазмы крови.

2.4 Азитромицин в печени деметилируется, образующиеся метаболиты не активны.

Значительная часть азитромицина из организма выводится с желчью в неизменном виде, 6% - почками.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Азитромицин 10% применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям для лечения респираторных и желудочно-кишечных заболеваний, патологий мочеполовой

системы, инфекций кожи и мягких тканей, в том числе некробактериоза крупного рогатого скота, рожи свиней, боррелиоза, микоплазмоза и других заболеваний, вызванных микроорганизмами, чувствительными к азитромицину.

3.2 Азитромицин 10% вводят животным внутримышечно в дозе 1 см³/20 кг массы тела (5 мг азитромицина/кг массы животного) один раз в сутки в течение 2 – 3 дней.

3.3 Запрещается применять препарат лактирующим животным. Запрещается применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к макролидным антибиотикам; при патологии печени и почек.

3.4 Запрещается совместное применение препарата с антибиотиками из групп пенициллинов, цефалоспоринов, линкозамидов; гепарином, сердечными гликозидами.

Запрещается смешивать препарат в одном шприце с другими лекарственными средствами.

3.5 В редких случаях возможны аллергические реакции, а на месте введения препарата возможно проявление отека и болезненности. При возникновении аллергических реакций препарат необходимо отменить, назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Беременным животным препарат назначают с осторожностью (под наблюдением ветеринарного врача).

3.7 Убой крупного рогатого скота, мелкого рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее чем через 40 суток после последнего введения препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

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 производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении не эффективности 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» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Хебей Янженг Фармасьютикл Ко. Лтд.», Китай (Hebei Yuanzheng Pharmaceutical Co.Ltd, China).

Адрес производства: №16, Лиюань Роад, Чанг-ань Дистрикт, Шиджиажуанг Сити, Хебей Провинс, Китай (address: No 16, Liuyuan Road, Chang'an District, Shijiazhuang City, Hebei Province, China) для ООО «Ветинтерфарм» (Республика Беларусь, 223060, Минская область, Минский район, Новодворский с/с, д. 91, к.29, район д. Большой Тростенец).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, Т.Н. Смаглей), паразитологии и инвазионных болезней (И.П. Захарченко), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Ветинтерфарм» (В.М. Романюк).

Советование о целесообразности применения
одобрено

Председатель _____
Секретарь _____
Заместитель _____
06.10.2018 г. 101-2