

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Колистина сульфат порошок»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Колистина сульфат порошок (Colistin sulphate pulveris).

Международное непатентованное наименование: колистин.

Лекарственная форма – порошок для перорального применения.

1.2 Ветеринарный препарат «Колистина сульфат порошок» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета. В 1,0 г препарата в качестве активного действующего вещества содержится колистина сульфат – 5 млн. МЕ и вспомогательное вещество декстроза.

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500 и 1000 г.

1.4 Хранят препарат с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Хранить в местах недоступных для детей.

1.5 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. Не применять после окончания срока годности.

1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Входящий в состав препарата колистина сульфат – антибиотик из группы полимиксинов.

2.2 Колистина сульфат активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Enterobacter spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Bordetella bronchiseptica* и других микроорганизмов чувствительных к колистину. Механизм действия колистина основан на дестабилизации мембран бактериальных клеток и нарушении проницаемости их клеточной стенки, в результате чего наступает ее гибель.

2.3 При пероральном применении колистина сульфат практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте, не накапливается в органах и тканях, не подвергается воздействию пищеварительных ферментов, вследствие чего создается высокая концентрация антибиотика в кишечнике. Выводится из организма в неизменном виде с фекалиями.

2.4 Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают телятам, пороссятам, цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку кур-несушек при гастроэнтеритах бактериальной этиологии, вызванных чувствительными к колистину микроорганизмами.

3.2 Препарат задают в следующих дозах:

- цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур-несушек: 2,5 – 4,0 г препарата на 10 л питьевой воды (1,5-2,3 мг колистина сульфата на 1 кг массы тела животного) или 10 кг корма в течение 3–5 дней. Лечебный раствор препарата готовят из расчета суточной потребности птицы в воде. В период лечения птица должна получать только воду или корм, содержащие препарат;

- телятам, пороссятам: 0,2 – 0,25 г препарата на 10 кг массы тела животного с водой или кормом в течение 3 – 5 дней.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений, за исключением случаев повышенной индивидуальной чувствительности животных к компонентам препарата. При возникновении аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные и симптоматические средства.

3.4 Запрещается применять препарат курам-несушкам, яйцо которых предназначено в пищу людям, а также ремонтному молодняку кур за 14 дней до яйцекладки.

3.5 Противопоказано использовать препарат совместно с другими антибиотиками (из групп: пенициллинов, цефалоспоринов, аминогликозидов).

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие 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 выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, не менее 3-х невскрытых пакетов или банок препарата из серии, вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», для подтверждения на соответствие нормативных документов (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная 19А, тел. 8 (017) 290-42-75).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222685, Минская область, Столбцовский район, д. Нивное.

Произведено по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель и Частного предприятия «Летуаль» (Л.Е. Янушевская, А.Н. Безбородкин).

