

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного лекарственного препарата
«Китасалет»

1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1 Китасалет (Kitasalet).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: китасамицин, нозигептид.

Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.2 Ветеринарный лекарственный препарат «Китасалет» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду препарат представляет собой порошок от желтого до светло-коричневого цвета.

1.3 В 1 г препарата содержится в качестве активных действующих веществ 50 мг китасамицина (в форме тартрата) и 10 мг нозигептида, и вспомогательные компоненты: декстроза, кальция карбонат.

1.4 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки массой нетто по 100, 1000 г или в многослойных бумажных мешках с полиэтиленовым вкладышем массой нетто 20 кг.

1.5 Препарат хранят и транспортируют в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2°C до 25°C. Хранить в местах недоступных для детей.

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

1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

1.8 Препарат уничтожается в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Китасалет – является комбинированным антибактериальным препаратом из группы полипептидов и макролидов.

Китасамицин – антибиотик из группы макролидов, обладает бактериостатическим действием в отношении грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* (в том числе продуцирующих пенициллиназу), *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Haemophilus spp.*), а также *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Rickettsia* и др. Механизм действия китасамицина заключается в способности обратимо связываться с каталитическим пептидил-трансферазным центром рибосомальной 50S субъединицы и вызывать отщепление комплекса пептидил тРНК. В результате приостанавливается процесс формирования и наращивания пептидной цепи в клетках чувствительных микроорганизмов.

Нозигептид (мультиомицин) является бициклическим тиопептидом, оказывающим бактерицидное действие на все виды *Clostridium*, а также *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Diplococcus pneumoniae*, *Streptococcus spp.*, *Salmonella spp.* и др. Механизм действия препарата заключается в нарушении синтеза белка в клетках чувствительных микроорганизмов, что в конечном итоге приводит к их гибели. После перорального применения препарата нозигептид не всасывается в желудочно-кишечном тракте, не накапливается в органах и тканях, выводится из организма в неизменном виде.

2.2 При пероральном введении препарат в незначительной степени всасывается в кровяное русло, практически не накапливаясь в органах и тканях, выводится из организма с фекалиями.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения свиней, телят и птицы (цыплят-бройлеров) при энтеритах бактериальной этиологии (в том числе сальмонеллеза, клостридиоза, микоплазмоза), вызванных микроорганизмами, чувствительным к компонентам препарата.

3.2 Препарат применяется групповым способом или индивидуально в составе комбикормов в течение 5 дней в следующих концентрациях:

- цыплятам-бройлерам: 250 мг препарата на 10 кг массы тела птицы или 300 г на 1 т корма;

- ремонтному молодняку сельскохозяйственной птицы: 200 – 250 мг препарата на 10 кг массы тела птицы или 250 – 300 г на 1 т корма;

- подсосным пороссятам, пороссятам на дорацивании: 120 – 250 мг препарата на 10 кг массы тела животного. Групповым способом 300 – 500 г препарата на 1 т корма;

- телятам (до 3 месячного возраста): 40 – 70 мг препарата на 10 кг массы тела животного или 300 – 500 г на 1 т корма;

Препарат является термостабильным и не теряет своих свойств после нагревания при приготовлении корма.

3.3 Препарат можно без ограничения совмещать с другими лекарственными препаратами и кормовыми добавками, используемыми в комбикормах. Применение препарата с макролидами усиливает действие последних.

3.4 Препарат в рекомендованных дозах не вызывает осложнений и не оказывает побочного действия.

3.5 Препарат нельзя применять курам-несушкам, яйцо которых используется в пищу людям.

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общепринятые меры личной гигиены и технической безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, 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, составляется акт отбора проб и направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

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

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222680, Минская область, Столбцовский район, д. Деревное,

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

Инструкция по применению разработана сотрудниками Частного предприятия «Летуаль» и ПК «Биогель».