

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Гель апрамицина сульфата 1%»

1 Общие сведения

- 1.1 Гель апрамицина сульфата 1% (Gelum apramycini sulfatis 1%).
Международное непатентованное наименование: апрамицин.
- 1.2 Лекарственная форма – гель для приема внутрь.
- 1.3 1 см³ препарата содержит действующее вещество: апрамицина сульфат 10 мг; вспомогательные вещества: спирт бензиловый, гидроксипропилцеллюлоза, вода очищенная или вода дистиллированная.
- 1.4 Препарат представляет собой вязкую жидкость от светло-желтого до желто-коричневого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают в полимерных флаконах по 10; 50; 100; 200; 250; 500 и 1000 см³.
- 1.6 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте!
- 1.7 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 (два) года с даты изготовления. Запрещается применять по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 В состав препарата входит апрамицина сульфат - аминогликозидный антибиотик, продуцируемый *Streptomyces tenebrarius*.
- 2.2 Препарат обладает преимущественным действием против грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Pseudomonas spp.*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Brachyspira hyodysenteriae*, *Bordetella bronchiseptica*), грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*), *Mycoplasma spp.*
- 2.3 Препарат оказывает бактериостатическое действие. Механизм действия препарата заключается в угнетении синтеза белка путем блокирования 30S рибосомальной субъединицы бактерий.
- 2.4 После перорального введения апрамицина сульфат частично резорбируется, особенно у новорожденных. Процент всасывания зависит от дозы и существенно снижается с увеличением возраста животного. Резорбированный апрамицин выводится почками в неизменном виде.
- 2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007) в рекомендованных дозах не обладает мутагенным, сенсibiliзирующим, эмбриотоксическим и тератогенным действием.

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют для лечения поросят-сосунов, телят и собак при инфекционных заболеваниях желудочно-кишечного тракта, вызванных возбудителями, чувствительными к апрамицину.
- 3.2 Препарат задают внутрь индивидуально в дозе 1 см³/кг массы тела животного (10 мг апрамицина сульфата/кг массы тела животного) в течение 5-7 дней один раз в сутки с равными интервалами.
- 3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.
- 3.4 При возникновении аллергических или других побочных реакций препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.5 Не применяют препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к аминогликозидам, совместно с другими аминогликозидными антибиотиками (стрептомицин, гентамицин, неомицин, сизомицин), мышечными релаксантами, фуросемидом, амфотерицином, цефалоспоринами.

3.6 Запрещен к применению для телят с развитым рубцовым пищеварением, продуктивным животным, чье молоко используется в пищу людям.

3.7 Убой молодняка крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 28 суток, поросят не ранее чем через 14 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока мясо используют на корм плотоядным животным.

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 потребителю следует обратиться в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

5.2 Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил применения этого 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, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, 210033, г. Витебск, пр-т Фрунзе, 81/31.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником ООО «Белкаролин» Перловым В.Е.

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

« 29 » 02 2021 г. протокол № 134