

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
«03» марта 2017 г.
Протокол № 89

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «АЛАМИЦИН»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Аламицин (Alamycinum).

1.2 В 100 г препарата содержится 3,58 г окситетрациклина гидрохлорида; вспомогательные вещества: патентованный синий V (E131), магния хлорид гексагидрат, повидон К 17, пропиленгликоль, этаноламин, изопропиловый спирт, метиловый спирт, вода очищенная.

1.3 Препарат представляет собой непрозрачный раствор синего цвета.

1.4 Аламицин выпускают в алюминиевых баллонах по 140 г, снабженных актуаторами и защитными крышками-колпачками.

1.5. Препарат хранят с предосторожностью, по списку Б в сухих, защищенных от прямых солнечных лучей, недоступных для детей местах при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Срок годности – два года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Окситетрациклина гидрохлорид – бактериостатический антибиотик из группы тетрациклинов, продуцируемый *Streptomyces rimosus*. Механизм его действия заключается в подавлении синтеза белка за счет блокирования функции 30S субъединиц рибосом бактериальной клетки. Окситетрациклин активен в отношении большинства грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.* и др.) и грамотрицательных (*Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus spp.* и др.) микроорганизмов. Спектр его действия охватывает также микоплазм, хламидий, риккетсий.

2.2. Наружное применения препарата практически исключает возможность всасывания окситетрациклина гидрохлорида и кумуляцию его в организме животных.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат «Аламицин» применяют для местного лечения заболеваний кожи и конечностей, вызванных чувствительными к окситетрациклину микроорганизмами (в т.ч. некробактериоза, копытной гнили, дерматитов бактериальной этиологии); для обработки ран хирургического и травматического происхождений, ожогов, обморожений; для профилактики послеоперационных инфекций (после кастрации, обрезки рогов и копыт, наложения швов и т. д.) у крупного рогатого скота, овец и свиней.

3.2 Препарат применяют наружно. Аламицин распыляют на расстоянии 15-20 см от обрабатываемой поверхности в течение нескольких секунд или до полного покрытия раствором области поражения. Во время распыления следует соблюдать осторожность, чтобы препарат не попал в глаза животному. Перед нанесением аламицина проводят туалет раны, а при лечении копытной гнили у овец – очищают копытца, обрезают излишне отросший копытный рог. После обработки овец выдерживают на сухой подстилке не менее одного часа.

Флакон перед применением встряхивают.

3.3 Противопоказания: нет.

3.4 Побочные действия: нет.

3.5 Препарат не вступает во взаимодействие с другими лекарственными средствами, применяемыми для лечения ран, болезней кожи, ожогов, обморожений.

3.6 Мясо и молоко, полученные от животных в период лечения препаратом и после него, используют без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Следует избегать попадания препарата в глаза и на незащищенную кожу.

4.2 Не следует распылять препарат вблизи открытого огня или раскаленных предметов.

4.3 Запрещено курить во время работы с препаратом; следует избегать вдыхания его паров. Обработку животных необходимо проводить в хорошо проветриваемом помещении.

4.4. После работы с препаратом следует тщательно мыть руки.

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 (не менее 3-х невскрытых упаковок препарата от серии, вызвавшей осложнения) для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 «Норбрук Лабораториес Лимитед», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун BT35 6JP, Северная Ирландия.

(Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP, Northern Ireland).

Инструкция по применению препарата разработана специалистом по регистрации представительства ЗАО «Magnum Veterinarija» (Литовская Республика) в Республике Беларусь (г. Минск, ул. П. Бровки 15, корп. 2, комн. 518) Масюкевич Т. Н. на основании досье, предоставленного изготовителем («Норбрук Лабораториес Лимитед», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун BT35 6JP, Северная Ирландия).

