

Рассмотрена и одобрена на заседании Совета  
по ветеринарным препаратам  
"20" октября 2017 г. Протокол № 92.

**Инструкция  
по применению препарата ветеринарного  
«Мазь тетрациклиновая 1 %»**

**1 Общие сведения**

- 1.1 Мазь тетрациклиновая 1 % (Unguentum tetracycline 1 %).  
1.2 В 1 г препарата содержится 10 мг (10000 ЕД) тетрациклина гидрохлорида в качестве действующего вещества и вазелина медицинского или ветеринарного в качестве формообразующего вещества.  
1.3 Мазь представляет собой густую однородную массу от светло-желтого до бурого цвета.  
1.4 Мазь выпускают по 0,1; 0,2; 0,3; 0,4 и 0,8 кг в полимерной таре.  
1.5 Хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 25 °С (список Б).  
Срок годности препарата – 1 год от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения.

**2 Фармакологические свойства**

2.1 Входящий в состав мази тетрациклин является антибиотиком широкого спектра действия, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, риккетсий, возбудителей хламидий, орнитоза. В основе механизма антибактериального действия его лежит подавление синтеза белка микробной клетки на уровне рибосом.

**3 Порядок применения препарата**

3.1 Мазь применяют при лечении инфекционных заболеваний глаз у животных: конъюнктивиты, блефариты, хламидиоз, поражения роговицы и другие болезни глаз, вызванные возбудителями, чувствительными к тетрациклину.

3.2 Мазь закладывают стеклянной лопаточкой интраконъюнктивально (за нижнее веко) и легкими массирующими движениями при помощи ватного тампона с наружной стороны века распределяют ее по всему конъюнктивальному мешку. Мазь применяют ежедневно 3-5 раз в сутки до выздоровления. В зависимости от тяжести болезни доза мази составляет от 0,2 до 0,4 г на одно животное.

3.3 Мазь не вызывает осложнений и не оказывает побочного действия.

3.4 Противопоказаний к ее применению нет. Ограничением к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животных к тетрациклину.

3.5 Убой животных на мясо и использование молока для пищевых целей разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата.

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

**4 Меры личной профилактики**

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 которой 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

**6 Полное наименование производителя**

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь).  
220037, г. Минск, 1-й переулок Твердый, 13, помещение 1.

Инструкция разработана сотрудником ООО "ТМ" Пригуном А.А.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20 10 2017 г. протокол № 92	