

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного лекарственного препарата «Парацин 100MF»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Парацин 100MF (Paracin 100MF).

Международное непатентованное наименование: паромомицин.

1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.3 В 1,0 г препарата в качестве действующего вещества содержится 140,0 мг паромомицина сульфата (в пересчете на паромомицин основание 100 мг), а также вспомогательный компонент декстроза.

1.4 Препарат представляет собой порошок от белого до серого цвета растворимый в воде.

1.5 Препарат выпускают расфасованным в емкости полимерные по 50,0; 100,0; 500,0 и 1000,0 г.

1.6 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 4°C до 25°C.

1.7 Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

1.8 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты производства. После первого вскрытия упаковки препарат хранят в течение 3 месяцев при соблюдении условий хранения и относительной влажности не более 65%. Срок годности после разведения в питьевой воде – 24 часа, в молоке или заменителе цельного молока – 6 часов. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Парацин 100MF относится к лекарственным препаратам группы аминогликозидных антибиотиков.

2.2 Входящий в состав препарата паромомицин – антибиотик широкого спектра действия, активен в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., а также некоторых простейших, включая *Histomonas meleagridis* и *Cryptosporidium* spp.

2.3 Механизм действия паромомицина заключается в ингибировании синтеза белка микроорганизмов посредством необратимой связи с рибосомой.

2.4 После перорального применения препарата паромомицин слабо всасывается, обеспечивая высокие концентрации в желудочно-кишечном тракте и оказывая действие на слизистой оболочке. Паромомицин не подвергается биотрансформации и быстро выводится из организма, главным образом, в неизменённом виде с фекалиями и частично с мочой.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают с лечебной целью сельскохозяйственной птице (бройлерам, племенной птице, птице родительского стада, ремонтному молодняку кур, индейке) при болезнях, вызванных микроорганизмами чувствительными к паромомицину, в том числе при гистомонозе; телятам и свиньям – при желудочно-кишечных болезнях бактериальной этиологии, вызванных микроорганизмами, чувствительными к паромомицину, в том числе при криптоспориidioзе.

3.2 Препарат задают перорально индивидуально или групповым способом с водой для поения или кормом в следующих дозах:

Сельскохозяйственной птице (бройлерам, племенной птице, птице родительского стада, ремонтному молодняку кур, индейке):

– с кормом 1,0 кг препарата на 1,0 т комбикорма. Препарат тщательно смешивают с кормом для максимально равномерного распределения препарата. Препарат выдерживает грануляцию при температуре до 105°C;

– с питьевой водой 0,05-0,08 г препарата на 1,0 кг массы тела птицы в сутки (что соответствует 5,0-8,0 мг паромомицина на 1,0 кг массы тела птицы). При приготовлении маточного раствора препарат растворяют, добавляя воду к порошку.

Продолжительность курса лечения составляет 14 суток. При сохранении периода риска заболевания на основании результатов исследований, курсовое применение препарата повторяют через 7 суток.

Свиньям 1,75 – 2,80 г препарата на 10,0 кг массы тела животного с водой для поения один раз в сутки в течение 3-5 дней;

Телятам 1,75 – 3,5 г препарата на 10,0 кг массы тела животного с молоком или заменителем цельного молока (ЗЦМ) один раз в сутки в течение 3-5 дней.

Перед применением разовую дозу препарата следует растворить в жидкости (воде, молоке или ЗЦМ), добавляя жидкость к порошку.

Растворимость препарата составляет не менее 95,0 г на 1,0 л воды.

Готовый водный раствор препарата должен быть использован в течение 24 часов, а раствор на молоке или ЗЦМ – в течение 6 часов после приготовления.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к паромомицину, а также тяжелые поражения выделительной системы.

Не допускается применение препарата курам-несушкам и ремонтному молодняку кур менее чем за 2 недели до начала яйцекладки.

3.4 Симптомы передозировки у животных и птиц не выявлены.

3.5 Препарат запрещен к применению для беременных и лактирующих животных.

3.6 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.7 С учетом отсутствия исследований по совместимости, не следует применять одновременно с другими ветеринарными препаратами.

3.8 Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

3.9 Следует избегать пропуска очередного применения препарата животным и птице, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска применения препарата его возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

3.10 Убой телят на мясо разрешается не ранее чем через 20 суток, свиней и птицы – не ранее чем через 3 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

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, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Площадка №1: Общество с ограниченной ответственностью «СТС-Фарм», Яглевичский с/с, 24 (2,2 км юго-западнее д. Холопя), Ивацевичский район, Брестская область, 225251, Республика Беларусь, для ООО «МачФуд», 220034, Республика Беларусь, г. Минск, Краснозвездная 18Б, 2этаж, пом 2.

Площадка №2: Общество с ограниченной ответственностью «ЛАБФАРМА», 220070, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Солтыса, д. 187, 8 корпус, 4 этаж, пом. 34 для ООО «МачФуд», 220034, Республика Беларусь, г. Минск, Краснозвездная 18Б, 2этаж, пом 2.

Инструкция по применению препарата разработана директором ООО «МачФуд» Д.А. Зайцевым.