

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Траксовет 100»

1 Общие сведения

- 1.1 Траксовет 100 (Traxovetum 100).
Международное непатентованное наименование: тулатромицин.
- 1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до желтого цвета.
Лекарственная форма: раствор для инъекций.
- 1.3 В 1 мл препарата содержится 100 мг тулатромицина, вспомогательные вещества (пропиленгликоль, кислота лимонная, натрия метабисульфит, метилпарабен, пропилпарабен) и растворитель (вода для инъекций).
- 1.4 Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 10, 50 и 100 мл.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!
- 1.6 Срок годности – два года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия упаковки – 28 суток при указанных условиях хранения и соблюдения правил асептики. Не применять по истечении срока годности препарата.
- 1.7 Отпускается без рецепта врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Тулатромицин, входящий в состав препарата - полусинтетический антибиотик подкласса триамелидов, группы макролидов, широкого спектра действия, оказывающий бактериостатическое действие на грамположительные (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.* (включая штаммы, продуцирующие бета-лактамазы), *Corynebacterium pyogenes*) и грамотрицательные бактерии (*Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus spp.*), а также *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Mycoplasma bovis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, которые вызывают заболевания дыхательных путей у крупного рогатого скота и свиней.

2.2 Тулатромицин взаимодействует с 50-S субъединицей рибосомы, подавляет процесс перемещения пептидной цепи, предотвращая реакции транслокации и элонгации, что приводит к нарушению синтеза белков микробной клетки. Наряду с этим стимулирует механизмы неспецифической защиты организма, а также, накапливаясь в фагоцитах в концентрациях во много раз превышающих концентрации препарата в плазме крови, уничтожает внутриклеточные микроорганизмы, препятствует генерализации инфекционного процесса.

2.3 Препарат хорошо всасывается из места введения, проникает во все органы и ткани организма (кроме головного мозга). Тулатромицин быстро резорбируется и медленно выводится из организма. Максимальная концентрация препарата в крови регистрируется уже через 30 минут после введения. Наиболее высокая концентрация препарата достигается в легких, печени, почках. Выводится препарат почками.

2.4 По степени воздействия на организм препарат в соответствии с ГОСТ 12.1.007 относится к веществам умеренно опасным - третьему классу опасности.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения крупного рогатого скота и свиней при бактериальных инфекциях (пастереллёз, гемофиллёз, микоплазмоз и других), вызываемых микроорганизмами, чувствительными к тулатромицину.

3.2 Препарат применяют:

- крупному рогатому скоту однократно подкожно в дозе 1 мл на 40 кг массы тела животного (2,5 мг тулатромицина на 1 кг массы тела животного). При лечении крупного рогатого скота, масса которого превышает 300 кг, дозу разделяют таким образом, чтобы объем, вводимый в одно место, не превышал 7,5 мл;

- свиньям однократно внутримышечно в область шеи в дозе 1 мл на 40 кг массы тела животного (2,5 мг тулатромицина на 1 кг массы тела животного). При лечении свиней, масса которых превышает 80 кг, дозу разделяют таким образом, чтобы вводить в одно место не более 2 мл.

3.3 При низкой температуре окружающей среды перед применением препарат следует подогреть на водяной бане до плюс 30 °С. Для введения препарата необходимо использовать только сухие шприцы и иглы.

3.4 Препарат не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами и не рекомендуется назначать одновременно с другими макролидами или линкозамидами.

3.5 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает токсического действия на организм животных. На месте инъекции возможно появление болезненности, которая самостоятельно исчезает через несколько дней.

3.6 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животных к макролидным антибиотикам. При повышенной индивидуальной чувствительности животных возможно развитие аллергических реакций (дерматит, зуд, отек). В этом случае вводят адреналин и (или) антигистаминные препараты, и препараты кальция.

3.7 Ветеринарный препарат запрещен к применению продуктивным животным (всех видов), чье молоко используется в пищу людям.

Препарат не следует применять телкам и стельным коровам менее чем за два месяца до предполагаемого начала лактации (отела) в случае, если молоко планируется использовать в пищевых целях. Возможность применения препарата самкам в период беременности и вскармливания приплода определяет лечащий ветеринарный врач на основании оценки отношения пользы к возможному риску применения препарата.

3.8 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 49 суток, а свиней – не ранее, чем через 33 суток, после последнего применения препарата.

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

4 Меры 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 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 соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белэкотехника», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь. Адрес производственной площадки: пер. Промышленный 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Белко А.А., Козловским А.Н., Петровым В.В.) и ООО «Белэкотехника» (Дубровским А.Л.).

ОДОБРЕНО

Председатель _____

Секретарь _____

Эксперт _____

03 08 2023 г. протокол № 126