

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «Китафарм»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Китафарм (Kitapharmum).

1.2 Китафарм – комплексный противомикробный препарат, представляющий собой порошок от белого до светло-желтого цвета со слабым специфическим запахом.

В 100,0 г препарата содержится китасамицина тартрата 3,0 г; триметоприма 4,5 г; сульфадимезина (сульфадимидина) натрия 16,0 г; парацетамола 4,0 г; аскорбиновой кислоты 2,5 г и наполнитель.

1.3 Китафарм выпускают в полимерной таре, двойных полиэтиленовых пакетах, пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500, 1000 г и мешках по 5, 10, 20 и 25 кг.

1.4 Китафарм хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0⁰С до плюс 25⁰С.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Китафарм обладает широким спектром противомикробного действия. Активен в отношении грамположительных (стафилококки, стрептококки и др.) и некоторых грамотрицательных микроорганизмов, в том числе микоплазм.

2.2 Китасамицин – макролидный антибиотик, механизм действия которого связан с угнетением синтеза белка рибосомами бактерий.

Триметоприм и сульфадимезин усиливают противомикробное действие препарата. При комбинированном действии сульфадимезина и триметоприма на бактериальную клетку нарушается синтез фолиевой кислоты на двух последовательных стадиях, что приводит к блокированию синтеза нуклеотидов и обуславливает синергидное бактерицидное действие этой комбинации.

Парацетамол обладает анальгетическим, противовоспалительным и жаропонижающим действием. Механизм его действия связан с ингибированием синтеза простагландинов, с преимущественным влиянием на центр терморегуляции в гипоталамусе.

Аскорбиновая кислота обладает антистрессовым действием и повышает общую резистентность организма.

2.3 Компоненты препарата сравнительно быстро всасываются из желудочно-кишечного тракта и создают высокие концентрации в крови, органах и тканях животных. Максимальная концентрация препарата в крови отмечается через 6-8 ч, а терапевтический уровень удерживается в течение 8-12 ч.

Из организма компоненты препарата выводятся в основном с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Китафарм применяют для профилактики и лечения респираторных заболеваний, колибактериоза, сальмонеллеза, пастереллеза и других заболеваний у животных и птицы, вызванных микроорганизмами, чувствительными к компонентам препарата.

3.2 Китафарм применяют птице внутрь из расчета 1 – 2 кг на одну тонну корма на протяжении 3 – 5 дней.

Китафарм применяют свиньям внутрь из расчета 1 – 2 кг на одну тонну корма или воды на протяжении 5 дней.

Телятам препарат применяют в дозе 1 – 3 г препарата на 10 кг массы тела на протяжении 5 – 7 дней 2 – 3 раза в сутки.

3.3 Китафарм применяют животным с питьевой водой, молоком или в смеси с кормом. Для равномерного распределения препарата рекомендуется применять дробное смешивание.

3.4 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к компонентам препарата, дойным животным, козам и в сочетании с препаратами, являющимися производными парааминобензойной кислоты.

3.5 В случае возникновения аллергических реакций препарат следует отменить и назначить противогистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее чем через 15 дней после последнего применения препарата.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 К работе с препаратом допускаются лица не моложе 18 лет, обученные и аттестованные на знание правил по технике безопасности и производственной санитарии.

4.2 При работе с препаратом необходимо соблюдать меры предосторожности и личной гигиены: пользоваться спецодеждой и резиновыми перчатками. Запрещается во время работы принимать пищу, пить воду, курить. После окончания работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом.

4.3 При подозрении на отравление (головная боль, тошнота, рвота, различные кровотечения и др.) следует обратиться к врачу.

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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 СП «Ветинтерфарм» ООО, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Серафимовича, 13-25

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедр фармакологии и токсикологии (И.А.Ятусевич, В.В.Петров), эпизоотологии (В.Н.Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и СП «Ветинтерфарм» ООО.

