

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

протокол от «13 » марта № 135

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «КОЛИВЕТ 6000»

1 Общие сведения

1.1 Коливет 6000 – (Colivetum 6000).

Международное непантентованное наименование активной фармацевтической субстанции: колистина сульфат.

1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.3 Препарат представляет собой порошок от белого до светло-жёлтого цвета, растворим в воде в соотношении 1:100.

1.4 Состав: В 1 г препарата содержится 6 млн. МЕ (292,68 мг) колистина сульфата и вспомогательное вещество декстроза.

1.5 Препарат упаковывают в полимерную тару по 0,1 ; 0,5 ; 0,8 ; 1,0 ; 3,0 и 8,0 кг.

1.6 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 5 °C до 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте.

1.7 Срок годности препарата 2 года от даты изготовления. Не применять по истечению срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.8 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Действие препарата обусловлено свойствами колистина сульфата входящего в его состав. Колистина сульфат - циклический полипептидный антибиотик, синтезируемый аэробной спорообразующей палочкой *Bacillus polymyxa* и активен в отношении ряда грамотрицательных микроорганизмов, включая: *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Salmonella spp.*, *Pasreurella spp.*

2.2 Колистин действует бактерицидно, блокируя фосфолипидные компоненты цитоплазматической мембранны, что нарушает ее структуру и вызывает лизис бактерий.

2.3 При оральном применении колистин практически не всасывается из желудочно-кишечного тракта, не оказывает токсического действия на организм и не накапливается в продуктах животноводства. Из организма выводится, преимущественно, в неизмененном виде с фекалиями.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к умеренноопасным веществам. По классификации ГОСТ 12.1.007-76 Препарат относится к умеренно опасному соединению (3 класс опасности).

3 Порядок применения

3.1 Препарат назначают с лечебной целью телятам (до 3-х месячного возраста), свиньям и птице при инфекциях желудочно-кишечного тракта бактериальной этиологии вызванных чувствительными к колистина сульфату микроорганизмами.

3.2 Препарат применяют индивидуально или групповым способом в смеси с кормом или водой в течении 3-5 дней в следующих дозах:

При применении индивидуально:

- телятам: 1,0 г - 1,5 г препарата на 100 кг массы тела;
- свиньям: 1,0 г - 1,5 г препарата на 100 кг массы тела;

При применении групповым способом:

- свиньям: 200,0 г препарата на 1000 л воды;
- птице: 100,0 г – 150,0 г препарата на 1000 л воды или 1000 кг корма.

В период лечения птица и поросята должны получать только воду (или корм), содержащие препарат.

Приготовленный лечебный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 ч.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией не наблюдается. Запрещается применять животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата. Запрещается применение препарата курам-несушкам.

3.4 Препарат не следует применять одновременно с миорелаксантами, ампициллином, цефалоспоринами и аминогликозидными антибиотиками.

3.5 Убой птицы, телят и поросят на мясо разрешается через 7 суток после последнего применения препарата. Яйцо кур-несушек разрешается использовать в пищевых целях через 7 суток после последнего применения препарата. Мясо вынужденно убитых животных и птиц до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным зверям.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать правила личной гигиены и 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.

5.2 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 нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

Производственное унитарное предприятие «Витебский завод ветеринарных препаратов», РБ, г. Витебск, ул. 11- Свердлова, 15В, 210001.

Инструкция по применению ветеринарного препарата разработана доцентом кафедры физиологии УО «Витебская ордена «Знак почета» государственная академия ветеринарной медицины» Ковзовым В.В., директором Производственного унитарного предприятия «Витебский завод ветеринарных препаратов» Синковцом А.В.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕННО	
Председатель	И.Ч.ЧУРЧЕЛЛ
Секретарь	И.Ч.ЧУРЧЕЛЛ
Эксперт	И.Ч.ЧУРЧЕЛЛ
«13» 03.2014 г. протокол № 135	