

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 непатентованное 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 °С до 25 °С. 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.*, *Pasteurella spp.*

2.2 Колистин действует бактерицидно, блокируя фосфолипидные компоненты цитоплазматической мембраны, 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, цефалоспоридами 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.

