

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Китацид»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Китацид (Kitacid).

Международное непатентованное наименование: китасамицин.

1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.3 В 1 г препарата содержится 500 мг китасамицина (в форме тартрата) и наполнитель (глюкоза безводная).

1.4 Препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

1.5 Выпускают препарат в пакетах из пленки многослойной полимерной металлизированной по 50,0 и 100,0 г, 1,0 кг и 5,0 кг.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2°C до 25°C.

1.7 Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

1.8 Срок годности – 3 (три) года от даты производства. После первого вскрытия упаковки препарат хранят в течение 3 месяцев при соблюдении условий хранения. Срок годности после разведения в воде для поения – 24 часа. Не применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.9 Отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат относится к антибактериальным средствам группы макролидов.

2.2 Китасамицин, входящий в состав препарата, активен в отношении грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.* (в том числе, продуцирующих пенициллиназу), *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Haemophilus spp.* и другие, а также *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.*

В основе механизма действия китасамицина лежит способность обратимо связываться с каталитическим пептидил-трансферазным центром рибосомальной 50S-субъединицы и вызывать отщепление комплекса пептидил т-РНК. В результате приостанавливается процесс формирования и наращивания пептидной цепи в клетках чувствительных микроорганизмов.

2.3 При пероральном применении препарата китасамицин быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и хорошо проникает во все органы и ткани животных. Максимальная концентрация препарата в крови достигается через 1,5-2 часа и удерживается на терапевтическом уровне в течение 24 часов. Выводится из организма с желчью и мочой.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют с лечебной целью свиньям и сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур) при энзоотической пневмонии, гемофиллезе, листериозе, респираторном микоплазмозе, клостридиозе и других инфекционных болезнях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к китасамицину.

3.2 Китацид назначают перорально индивидуально или групповым способом в следующих дозах:

- сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур): 0,35-1 кг препарата на 1000 л воды для поения, 0,5-1,5 кг на 1 тонну комбикорма или 90-180 мг на кг массы тела птицы в течение 3-5 дней;

- свиньям: 0,4-1 кг на 1000 л воды для поения, 0,6-1,5 кг на 1 тонну комбикорма или 45-90 мг на кг массы тела животного в течение 4-7 дней.

Раствор препарата готовят из расчета потребности птицы и свиней в воде на одни сутки. В период лечения свиньи и птица должны получать только воду, содержащую препарат.

3.3 Допускается применять препарат свиньям и птице одновременно с салиномицином, гентамицином и флорфениколом.

3.4 Запрещается применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к макролидам, при нарушении выделительной функции почек, курам-несушкам, яйцо которых используется в пищу людям, ремонтному молодняку кур позднее 20 дней до начала яйцекладки.

Запрещается совместное применение препарата с сульфаниламидами, канамицином, аминофиллином.

3.5 При применении препарата в редких случаях возможны аллергические реакции. При наличии побочных эффектов применение препарата прекращают, назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

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

3.8 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.

3.6 Убой птиц и свиней на мясо разрешается через 14 суток после прекращения применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на 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» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Циндао Минчжу Йидэ Фармацевтическая компания, ООО. Промышленный парк Цзяоси, Цзяочжоу, Циндао, Китай (Qingdao Mingzhu Yide Pharmacy Co., Ltd. Jiaoxi Industrial Park, Jiaozhou, Qingdao, China) для ООО «КонсультантАгро», Республика Беларусь, г. Брест ул. Высокая, 18/1, каб.4.