

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного «Роксилонг 300»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Роксилонг 300 (Roxylongum 300).

Международное непатентованное наименование: окситетрациклин.

1.2 Препарат представляет собой жидкость от желто-коричневого до коричневого цвета.

1.3 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.

В 1,0 мл препарата содержится 300 мг окситетрациклина гидрохлорида, вспомогательные вещества: магния оксид, натрия формальдегид сульфоксилат, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, диметилацетамид, вода для инъекций.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50 и 100 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления; после первого вскрытия флакона - 28 суток, при хранении в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 8 °С.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат относится к антибактериальным средствам группы тетрациклинов.

2.2 Окситетрациклин, входящий в состав лекарственного препарата действует бактериостатически на большинство грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Corynebacterium pyogenes*, *Clostridium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Pasteurella multocida*, *Fusobacterium* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Rickettsia* spp., *Chlamydia* spp.

2.3 После внутримышечного введения препарата, окситетрациклин быстро всасывается в кровь и проникает в большинство органов и тканей организма. Максимальная концентрация антибиотика в крови достигается через 30-60 минут.

Окситетрациклин выводится с мочой, желчью, у лактирующих животных - также с молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения крупного рогатого скота, свиней и овец при бронхопневмониях, гастроэнтеритах, пастереллезе, колибактериозе, сальмонеллезе, некробактериозе, хламидиозе, микоплазмозе, анаплазмозе, метритах, маститах, синдроме ММА свиноматок, роже свиней, бордетеллезе и других инфекциях бактериальной этиологии, вызванных микроорганизмами, чувствительными к тетрациклинам.

3.2 Препарат вводят однократно глубоко внутримышечно в дозе 1 мл на 15 кг массы животного. Максимальный объем вводимого препарата в одно место инъекции не должен превышать для крупного рогатого скота 10,0 мл, для свиней и овец 5,0 мл. При необходимости введение препарата повторяют через 72 часа.

3.3 У некоторых животных на месте введения возможно появление местной воспалительной реакции в виде отека и эритемы, которая спонтанно исчезает в течение нескольких дней без применения терапевтических средств.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного к антибиотикам тетрациклиновой группы и развитии аллергических реакций использование препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию. В случае возникновения анафилактического шока животным назначают адреналин, кортикостероиды и антигистаминные препараты в соответствии с инструкциями по их применению.

3.4 Не рекомендуется применение препарата животным с почечной недостаточностью, а также самкам в последние месяцы беременности.

3.5 Не применять препарат одновременно с кортикостероидами и эстрогенами. В связи с выраженным снижением антибактериального эффекта окситетрациклина препарат не рекомендуется применять одновременно с антибиотиками пенициллинового и цефалоспоринового ряда.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 30 суток после последнего введения препарата. Мясо вынуждено убитых животных ранее положенного срока используют для кормления плотоядных животных. Молоко разрешается употреблять в пищу людям не ранее, чем через 30 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное от коров ранее указанного срока, используют для кормления животных после кипячения.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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 применения этого 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, 19 А), для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Толкач Н.Г., Петров В.В., Ятусевич И.А., Белко А.А.) и сотрудниками ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
23	12 2020 протокол № 112