

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

протокол от «21» декабря 2018 г. № 99

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Чеми спрей»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Чеми спрей (Chemy spray).

1.2 Чеми спрей – антибактериальное лекарственное средство в форме аэрозоля для наружного применения. В качестве действующих веществ в 100 мл препарата содержится: хлортетрациклин (в форме хлортетрациклина гидрохлорида) 2,0 г и вспомогательные вещества - генцианвиолет, полисорбат 80, изопропиловый спирт, изопропилиден глицерол, пропеллант пропел-45 до 100 мл.

1.3 Чеми спрей представляет собой жидкость от сине-фиолетового до фиолетового цвета со специфическим запахом.

1.4 Выпускают в аэрозольных баллончиках по 200 мл.

1.5 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте, вдали от нагревательных приборов и открытого огня, при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C, в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов.

Срок годности – 4 (четыре) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Хлортетрациклин – антибиотик тетрациклической группы, подавляет рост и развитие многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (золотистый стафилококк, пневмококк, сальмонелла, пастерелла, риккетсия, микоплазма и др.), а также хламидий и спирохет. Местное применение препарата в основном оказывает бактериостатическое действие вследствие нарушения процессов газообмена, фосфорилирования и окисления кислот у бактерий. При достаточно высоких концентрациях хлортетрациклина его действие становится бактерицидным. Местное применение позволяет достичь высокой концентрации антибиотика и превышает минимальную концентрацию ингибиции.

Генцианвиолет действует антимикробно и вяжуще. На тканях (ранах) длительно сохраняет свою активность, оказывает подсушивающее действие, ускоряет рост грануляций.

2.2 Препарат не попадает в системный кровоток при наружном применении.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Чеми спрей применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, лошадям, птице, собакам и кошкам наружно для обработки хирургических и травматических ран, инфекционных поражений копыт и копытец (панариций, межпальцевый дерматит, язвы), открытых абсцессов, вызванных микроорганизмами, чувствительными к хлортетрациклину.

3.2 Препарат распыляют в течение 2-3 секунд, над поврежденной зоной с расстояния 15-20 см. Дают впитаться в течение 5 минут, не позволяя животному слизать лекарство. Длительность применения препарата зависит от степени тяжести раны и хода процесса заживления.

3.3 Побочные явления: При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В случае появления аллергических реакций (дерматит, зуд, отек и т.д.) использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и симптоматическое лечение.

3.4 Противопоказания: не допускается применение препарата при индивидуальной повышенной чувствительности к антибиотикам тетрациклической группы.

3.5 Период выведения препарата по мясу составляет 20 дней. В случае убоя ранее установленного срока, провести зачистку места нанесения препарата.

3.6 Применение чами спрей не исключает использования других лекарственных препаратов специфической и симптоматической терапии. Можно применять в период беременности и лактации

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общие санитарно-гигиенические правила и технику безопасности.

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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa» a LIVISTO company; C/Esmralda, 19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.

Инструкция подготовлена сотрудником «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa» a LIVISTO company Белянко Д.Л.

Министерство сельского и продовольственного
надзора и чистоты сельского хозяйства и
потребления Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель
Секретарь
Эксперт
дата реквизиты
21.01.18 г. протокол № 99