

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Парацин 70»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Парацин 70 (Paracinum 70).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: паромомицин.

Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

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

В 1,0 г препарата содержится 70 мг паромомицина (в форме паромомицина сульфата), вспомогательные вещества: кальция карбонат, кремния диоксид коллоидный.

1.3 Парацин 70 выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 200, 500, 1000 г.

1.4 Препарат хранят при температуре от 2°C до 30°C.

1.5 Срок годности – 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий транспортирования и хранения. После вскрытия упаковки препарат необходимо хранить в плотно закрытой упаковке при температуре от 2 °C до 30 °C, использовать в течение 3 месяцев.

Не применять по истечении срока годности. Хранить в недоступном для детей месте.

1.6 Уничтожение препарата проводится в соответствии с действующим законодательством.

1.7 Условия отпуска – без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Паромомицин – аминогликозидный антибиотик широкого спектра действия, активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, а также некоторых простейших, включая *Cryptosporidium spp.*

2.2 Механизм действия антибиотика заключается в ингибировании синтеза белка микроорганизма посредством необратимой связи с рибосомой.

2.3 После перорального введения препарата паромомицин слабо всасывается, обеспечивая высокие концентрации в желудочно-кишечном тракте и оказывая действие на слизистую и подслизистую оболочках.

2.4 Паромомицин не подвергается биотрансформации и быстро выводится из организма, главным образом, в неизменном виде с фекалиями и частично с мочой.

2.5 Парацин 70 по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Парацин 70 назначают телятам и свиньям для лечения желудочно-кишечных болезней бактериальной этиологии, вызванных микроорганизмами, чувствительными к паромомицину, в том числе эшерихиоза (колибактериоза) и криптоспориديоза.

3.2 Парацин 70 применяют свиньям – с водой для поения, телятам – с молоком или заменителем цельного молока (ЗЦМ) 1 раз в сутки в течение 3-5 дней в следующих дозах:

– свиньям: 25-40 мг паромомицина сульфата на 1 кг массы тела животного в день (соответствует 250-400 мг препарата на 1 кг массы тела животного);

– телятам: 25-50 мг паромомицина сульфата на 1 кг массы тела животного в день (соответствует 250-500 мг препарата на 1 кг массы тела животного).

Перед применением разовую дозу препарата следует растворить в жидкости (воде, молоке или ЗЦМ), добавляя жидкость к порошку.

Для обеспечения правильной дозы и предупреждения применения пониженной дозы, массу тела животного следует определить с наибольшей возможной точностью.

Готовый водный раствор препарата должен быть использован в течение 24 часов, раствор на молоке или ЗЦМ – в течение 6 часов после приготовления.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости проводят симптоматическое лечение.

3.4 При передозировке препарата у животных может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы тела.

3.5 Противопоказанием к применению Парацин 70 является индивидуальная повышенная чувствительность животного к паромомицину; нарушения функции почек или печени.

3.6 Парацин 70 не следует применять одновременно с другими антибактериальными препаратами.

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

3.8 Следует избегать пропусков при применении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме.

3.9 Убой на мясо телят разрешается через 20 суток, свиней – через 3 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует 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. 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Промветсервис» (юридический адрес: 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2а, тел./факс: +375 17 503 53 67).

Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба», 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская, 1/3, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция подготовлена сотрудниками УП «Научно-исследовательский институт БиоФарм» (Высоцкий А.Э., Лысенко А.П.) и ООО «Промветсервис» (Дмитриева А.А.).