

ИНСТРУКЦИЯ № 74 от 30.12.2014
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Криптофор»

1 Общие сведения

1.1 Криптофор (Cryptophorum).

Международное непатентованное наименование: паромомицин.

1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.3 В 1 г препарата в качестве действующего вещества содержится 70 мг паромомицина (что соответствует 100 мг паромомицина сульфата), вспомогательных веществ: кремния диоксид коллоидный безводный, лактоза моногидрат.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-жёлтого цвета.

1.5 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 500 г.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке предприятия-производителя, в защищенном от света и влаги месте при температуре от 2 °C до 25 °C. Хранить в местах, недоступных для детей!

1.7 Срок годности препарата – два года от даты производства при соблюдении условий хранения. Не применять по истечении срока годности препарата. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к антибактериальным препаратам группы аминогликозидов.

2.2 Паромомицина сульфат, действующее вещество препарата, антибиотик широкого спектра действия, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, а также некоторых простейших, включая *Cryptosporidium spp.*

2.3 Механизм действия паромомицина заключается в ингибировании синтеза белка микроорганизмов посредством необратимой связи с рибосомой.

2.4 При пероральном введении паромомицина сульфат слабо всасывается, тем самым обеспечивает высокие концентрации в желудочно-кишечном тракте и оказывает антибактериальное действие на слизистую оболочку. Не подвергается биотрансформации, быстро выводится из организма, главным образом в неизменном виде с фекалиями и частично с мочой.

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

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения молодняка крупного рогатого скота и свиней при желудочно-кишечных заболеваниях бактериальной этиологии, вызванных микроорганизмами, чувствительными к паромомицину, в том числе при колибактериозе и криптоспоридиозе.

3.2 Препарат применяют перорально один раз в сутки в течение 3-5 дней в следующих дозах:

- телятам – 0,25-0,5 г препарата на 1 кг массы тела животного (что соответствует 25-50 мг паромомицина сульфата на 1 кг массы тела животного) с молоком или заменителем цельного молока (ЗЦМ);

- свиньям – 0,25-0,4 г препарата на 1 кг массы тела животного (что соответствует 25-40 мг паромомицина сульфата на 1 кг массы тела животного) с питьевой водой.

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

Для применения с питьевой водой, молоком или ЗЦМ следует подсчитать точное дневное количество препарата на основании рекомендованной дозы и принять во внимание количество и вес животных, которых следует лечить согласно формуле:

$$\frac{\text{мг препарата на литр}}{\text{питьевой воды/молока/ЗЦМ}} = \frac{\text{мг препарата на 1 кг массы тела животного в сутки} \times \text{средний вес животных, которых следует лечить (кг)}}{\text{среднее дневное потребление питьевой воды/молока/ЗЦМ на животное (л)}}$$

Раствор препарата готовят в объеме, рассчитанном на потребление в течение суток. Приготовленный водный раствор годен в течение 24 часов. Приготовленный раствор на основе молока и заменителя цельного молока годен в течение 6 часов.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата, а также тяжелые поражения почек.

Препарат запрещен к применению продуктивным животным, чье молоко используется в пищу людям.

3.4 Особеностей действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

3.5 Симптомы передозировки у животных не выявлены.

3.6 Препарат не следует применять свиньям в супоросный период и в период лактации.

3.7 Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной дозы препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозировкой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.8 Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.9 Не допускается совместное применение препарата с другими антибиотиками группы аминогликозидов, а также с препаратами кальция.

3.10 Убой телят на мясо разрешается не ранее чем через 20 суток, свиней – не ранее чем через 3 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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 образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ВЕТЕРИНАРНЫЙ ЦЕНТР» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В.) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Никитиной Т.А.).