

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 09 февраля 2024 г. № 134

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Паробакт 70»

1 Общие сведения

1.1 Паробакт 70 (Parobactum 70).

Международное непатентованное наименование: паромомицин.

1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.3 В 1 г препарата содержится в качестве действующего вещества 70 мг паромомицина (в форме паромомицина сульфата – 100 мг) и вспомогательные вещества: кремния диоксид коллоидный безводный, глюкоза моногидрат.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до жёлтого с коричневатым оттенком цвета.

1.5 Выпускают препарат расфасованным по 100, 500 г и 1, 5, 10, 25 кг в запаянные пакеты из пленки многослойной полимерной металлизированной.

1.6 Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищённом от влаги и прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2 °С до 25°С.

1.7 Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

1.8 Срок годности препарата – 2 года с даты производства, после первого вскрытия упаковки – 2 месяца при соблюдении условий хранения и относительной влажности не более 65%. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Фармакотерапевтическая группа: аминогликозиды.

2.2 Входящий в состав препарата паромомицин – аминогликозидный 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.* Механизм действия 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 слизистой оболочке. Паромомицин не подвергается биотрансформации и быстро выводится из организма, главным образом в неизменном виде с фекалиями и частично с мочой.

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

3 Порядок применения

3.1 Препарат назначают для лечения телят и свиней при желудочно-кишечных заболеваниях бактериальной этиологии, вызванных микроорганизмами, чувствительными к паромомицину, в том числе при колибактериозе и криптоспоридиозе.

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

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

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

Перед применением разовую дозу препарата следует растворить в воде, молоке или ЗЦМ, добавляя жидкость к порошку. Растворимость препарата тестирована с максимальной концентрацией 95 г/л.

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

$$\frac{\text{мг препарата/кг массы тела/день} \times \text{средняя масса тела (кг) животного}}{\text{среднее суточное потребление жидкости (л) одним животным}} = \dots \text{ мг препарата на 1 л питьевой жидкости}$$

Для гарантирования правильной дозировки массу тела животного следует определять как можно более точно.

Готовый водный раствор препарата должен быть использован в течение 24 часов, а 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 у животных не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.4 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к паромомицину, а также тяжелые заболевания выделительной системы организма.

3.5 Препарат не рекомендован для беременных и лактирующих животных.

3.6 Не следует применять препарат с другими лекарственными средствами из-за отсутствия анализа совместимости.

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

3.8 Следует избегать пропуска введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска введения одной дозы препарата его применение возобновляют по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией.

3.9 Убой на мясо телят проводят не ранее чем через 20 суток, свиней – не ранее чем через 3 суток после последнего введения 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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний из серии, вызвавшей осложнение. Составляется 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 ООО «НПК «Асконт+». Российская Федерация, 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

Инструкция подготовлена сотрудниками ООО «НПК «Асконт+» (Ярмуш А.О.) и УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (Васькин В.Н., Петров В.В., Иванов В.Н., Романова Е.В.) на основании досье, представленного производителем.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
и др.	20 24 протокол № 124