

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«20» октября 2011 г.
Протокол № 60.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «Интроцил памп» (Introcil pump)

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Интроцил памп (Introcil pumpum).
- 1.2 В 1 см³ препарата содержится колистина сульфата 200000 МЕ и спектиномицина основания 50 мг.
- 1.3 Препарат представляет собой мутную жидкость желтого цвета.
- 1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100 мл с дозатором.
- 1.5 Интроцил памп хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от +15⁰С до +25⁰С.
Срок годности – 3 (три) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Входящие в состав компоненты обладают аддитивным действием. Колистина сульфат – смесь сульфатных полипептидов, продуцируемых некоторыми штаммами *Bacillus polyoxia*. Обладает сильным бактерицидным действием в отношении большинства аэробных грамотрицательных микроорганизмов (узкий спектр действия). Оказывает бактерицидное действие в отношении таких микроорганизмов как *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella pertussis* и других.

Колистина сульфат нарушает проницаемость цитоплазматической мембраны, блокируя ее фосфолипидные компоненты, что ведет к выходу в окружающую среду водорастворимых соединений цитоплазмы.

Спектиномицин – аминоциклический антибиотик, оказывающий бактериостатическое действие в отношении таких микроорганизмов как *Escherichia coli*, *Mycoplasma and Salmonella spp.* Ингибирует синтез белка в микробной клетке на уровне рибосом. Антибиотик активен в отношении ряда грамотрицательных микроорганизмов, в том числе эшерихий и сальмонелл.

2.2 При пероральном введении колистина сульфат в желудочно-кишечном тракте взрослых животных практически не всасывается, однако у молодняка происходит частичная резорбция антибиотика. Колистина сульфат не подвергается воздействию пищеварительных ферментов и вследствие этого создается высокая концентрация антибиотика в кишечнике. Колистина сульфат не накапливается в органах и тканях, из организма выводится в основном в неизменном виде с фекалиями, спектиномицин выводится из организма с мочой в измененном виде.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Интроцил памп применяют при желудочно-кишечных заболеваниях у козлят, ягнят, поросят, вызванных чувствительными к колистину и спектиномицину микроорганизмами.
- 3.2 Препарат применяют orally в следующих дозах:
 - козлята и ягнята: 1 мл (1 доза) на 2,5 - 3 кг массы тела 2 раза в день в течение 3 дней;
 - поросята (1-3 кг): 1 мл (1 доза) один раз в день в течение 3 дней,
 - поросята (3-5 кг): 1 мл (1 доза) два раза в день в течение 3 дней.Каждое нажатие на дозирующий насос дает одну дозу, т.е. 1 мл.

- 3.3 Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата. Препарат несовместим с новокаином, анестезином, барбитуратами и другими препаратами, легко отщепляющими серу; аминокликозидами.
- 3.4 Побочное действие. При применении препарата в рекомендуемых дозах побочных явлений и осложнений не отмечается.
- 3.5 Убой животных на мясо разрешается через 7 дней после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

- 4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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 которой 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

- 6.1 «Интерхеми веркен «Де Аделаар» Б.В.», Эстония.

Инструкция подготовлена ООО «Тениза» на основании документов, представленных производителем – «Интерхеми Веркен «Де Аделаар»Б.В., Эстония.

