

ИНСТРУКЦИЯ  
по применению ветеринарного препарата НАДАЗИН

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Надазин (Nadasin).
- 1.2. Надазин - противомикробный препарат, представляющий собой порошок от белого до желтоватого цвета, хорошо растворимый в воде.  
В 100 г препарата содержится 57,5 г амоксициллина тригидрата (эквивалентно 50 г амоксициллина) и 20,0 г (20000 МЕ/мг) колистина сульфата.
- 1.3. Препарат расфасован в металлизированные пакеты массой нетто по 100,0 и 1000,0 г.
- 1.5. Надазин хранят по списку Б, в сухом защищенном от света месте при температуре от +15 до +25° С.
- 1.6. Срок годности – 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Амоксициллин тригидрат входящий в состав Надазина - антибиотик широкого спектра действия, препятствует синтезу клеточной стенки бактерий ингибируя ферменты транспептидазу и карбоксипептидазу, вызывая нарушение осмотического баланса и гибель клетки. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в т. ч., *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Actinobacillus* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Escherichia coli*, *Fusobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp, *Pasteurella* spp., *Proteus mirabilis*, *Salmonella* spp.

Колистин сульфат связывается с фосфолипидами цитоплазматической мембраны, усиливает ее проницаемость, что ведет к деструкции клеток бактерии. Активен в отношении грамотрицательных бактерий, в т. ч. *Escherichia coli*., *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Brucella* spp., *Vibrio* spp. Большинство *Proteus* spp. и *Serratia* spp., а также грамположительных бактерий являются резистентными к колистину, но чувствительными к амоксициллину.

2.2. Амоксициллин хорошо адсорбируется в желудочно-кишечном тракте (70-90% введенной дозы) и распределяется по всем тканям организма. Концентрация, прерывающая уровень содержания в крови, отмечается в почках, печени, желчи, моче. Выводится с мочой.

Колистин сульфат почти не всасывается в желудочно-кишечном тракте (менее 0,5% от примененной дозы) и поэтому его антибактериальная активность сосредоточена в желудочно-кишечном тракте. Выводится с фекалиями.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1. Надазин применяют телятам, свиньям и птице для лечения и профилактики заболеваний желудочно-кишечного тракта, органов дыхания, мочеполовой системы, кожных инфекций, вызываемых чувствительными к препарату микроорганизмами.

3.2. Препарат задают перорально с питьевой водой или молоком групповым способом в следующих дозах:

- телята, свиньи – 3 г препарата на 100 кг живого веса (15 мг амоксициллина и 5 мг колистина сульфата на 1 кг веса) в течение 3-5 дней. Суточную дозу разделить на два приема.
- птица 3 г препарата на 10 литров питьевой воды (30 мг амоксициллина и 12 мг колистина сульфата на 1 кг веса в сутки) в течение 3-5 дней.

3.4. Побочные действия. Аллергические реакции с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

3.5. Противопоказания. Не применять взрослому крупному рогатому скоту, лактирующим коровам, курам-несушкам. Не применять одновременно с другими лекарственными препаратами.

Не рекомендуется применять у животных с многокамерным желудком с развитым рубцовым пищеварением после того, как начал функционировать его передний отдел.

3.6. Убой телят на мясо разрешается не ранее, чем через 7 дней, свиней – 3 дня, птицы – 2 дня после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

#### 4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2. Лицам, проявляющим повышенную чувствительность к амоксицилину и колистину, следует избегать прямого контакта с препаратом.

#### 5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

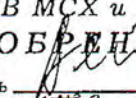
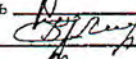
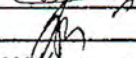
5.1. В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение 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 ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. Изготовитель: «Интервет Интернэшнл С.р.л», Италия

Инструкция подготовлена Представительством «Интервет Интернэшнл Б.В.» в РБ

Ветбиофармсовет при ГУВ МСХ и ПРБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
"13" 04 2004 г., протокол № 58	