

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Тетрафорс LA»

1. Торговое наименование.

Тетрафорс LA.

2. Международное непатентованное наименование.

Окситетрациклин (oxytetracycline).

3. Регистрационный номер.

8653-10-23 БА.

4. Лекарственная форма и описание.

Раствор для внутримышечного введения.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до темно-коричневого цвета.

5. Состав.

В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 200 мг окситетрациклина (в форме окситетрациклина гидрохлорида), в качестве вспомогательных веществ – метилпиролидон, повидон К 17, магния оксид, натрия формальдегид сульфосилат, хлористоводородная кислота концентрированная, моноэтаноламин, вода для инъекций.

6. Фармакотерапевтическая группа.

Тетрациклины.

7. Фармакодинамика и фармакокинетика.

Окситетрациклин, действующее вещество препарата, обладает широким спектром антибактериального действия. Эффективен в отношении большинства грамотрицательных и грамположительных бактерий, в том числе: *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Campylobacter spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Brucella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Fusobacterium necrophorum*, *Clostridium spp.*, а также *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.*, *Treponema spp.*

Механизм действия окситетрациклина заключается в подавлении синтеза белка микроорганизмов. Окситетрациклин в бактериальной клетке связывается с 30S субъединицей рибосом. Это предотвращает включение новых аминокислот в строящуюся пептидную цепь и приводит к гибели микроорганизмов.

Длительное действие препарата обусловлено комплексом окситетрациклина с магнием. При внутримышечном введении препарата окситетрациклин быстро всасывается из места инъекции и достигает максимальных концентраций в органах и тканях через 30–50 минут после введения. Терапевтический уровень антибиотика в сыворотке крови сохраняется в течение 60–72 часов. Выводится из организма окситетрациклин преимущественно с мочой и желчью, у лактирующих животных – частично с молоком.

8. Показания к применению.

Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям для лечения при болезнях, вызванных чувствительными к окситетрациклину возбудителями, в том числе: респираторные болезни бактериальной этиологии, пастереллез, инфекционный атрофический ринит, энзоотический аборт, мастит, синдром мастит-метрит-агалактия, кератоконъюнктивит, копытная гниль, гнойный артрит, пупочный сепсис, абсцесс, перитонит, раневые и послеродовые инфекции, анаплазмоз, а также для лечения при вторичных бактериальных болезнях.

9. Противопоказания.

Противопоказано применение препарата животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата, а также животным с почечной недостаточностью, микозами.

10. Способ применения и дозы.

Препарат применяют животным однократно внутримышечно в дозе 1 мл препарата на 10 кг массы тела животного (что соответствует 20 мг окситетрациклина на 1 кг массы тела животного). При необходимости инъекцию препарата повторяют через 72 часа.

Максимальная доза для введения в одно место инъекции крупному рогатому скоту – 20 мл, мелкому рогатому скоту и свиньям – 5–10 мл. Если объем вводимого препарата в одно место более указанного, его следует вводить животным в несколько мест.

11. Меры предосторожности при применении.

При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

12. Передозировка.

При передозировке препарата у животного могут наблюдаться отказ от корма, угнетение, воспалительная реакция в месте инъекции. В этом случае препарат отменяют и при необходимости назначают симптоматическое лечение.

13. Беременность и период лактации.

Беременным и лактирующим самкам препарат применяют с осторожностью под контролем ветеринарного врача.

14. Особые указания.

Особенностей действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

Препарат разрешен для применения молодняку.

15. Побочное действие и индивидуальная непереносимость.

В месте введения препарата возможно появление местной реакции в виде эритемы, зуда, отека, которые самопроизвольно исчезают в течение нескольких суток и не требуют лечения. 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.

16. Взаимодействие с другими ветеринарными лекарственными препаратами.

Противопоказано одновременное применение препарата с кортикостероидами и эстрогенами. Не рекомендуется применять одновременно с антибиотиками групп пенициллинов и цефалоспоринов в связи с выраженным снижением антибактериального эффекта окситетрациклина. Запрещено смешивание в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

17. Форма выпуска.

Флаконы из бесцветного или темного стекла по 100 мл.

18. Срок годности.

3 года с даты производства. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

19. Условия хранения.

В защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Препарат следует хранить в недоступном для детей месте. После первого вскрытия флакона – 28 суток при соблюдении условий хранения.

20. Условия отпуска.

Отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

21. Условия уничтожения.

Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

22. Сроки возможного получения пищевого сырья животного происхождения.

Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 30 суток после применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

Молоко разрешается использовать не ранее чем через 30 суток после применения препарата. До истечения указанного срока молоко может быть использовано после термической обработки для кормления животных.

23. Правообладатель.

Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, Минская обл., Смолевичский р-н, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень», ул. Агатова, 10; +375 17 3171414, info@belagrogen.org.

24. Производитель.

Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, Минская обл., Смолевичский р-н, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень», ул. Агатова, 10; +375 17 3171414, info@belagrogen.org.

Адреса производственных площадок:

Республика Беларусь, Минская обл., Смолевичский р-н, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень», ул. Агатова, 10; +375 17 3171414, info@belagrogen.org;

Республика Беларусь, Могилевская обл., Горецкий р-н, г. Горки, ул. Мира, 67/1; +375 2233 49080, info@belagrogen.org.

25. Организация, уполномоченная на принятие претензий.

Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, Минская обл., Смолевичский р-н, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень», ул. Агатова, 10; +375 17 3171414, info@belagrogen.org.

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)
№ 21 от 25.03.2026