

Инструкция рассмотрена и одобрена
Ветбиофармсоветом
«19» декабря 2014 г.
Протокол № 76.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Зитрококс-2 50 мг»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 «Зитрококс-2 50 мг» (Zitrocoxum-2 50 mg).

1.2 Препарат представляет собой круглые, двояковыпуклые таблетки, покрытые оболочкой розового цвета с насечкой.

1.3 В одной таблетке препарата содержится 50 мг азитромицина дигидрата, 0,5 мг мелоксикама и наполнитель до 200 мг.

1.4 Препарат выпускают по 6 таблеток в упаковке.

1.5 Препарат хранят по списку Б, в упаковке изготовителя, при температуре от плюс 5°C до плюс 30°C, в сухом, защищенном от света, недоступном для детей и домашних животных месте.

Срок годности – 3 (три) года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Азитромицин, входящий в состав препарата, относится к макролидным антибиотикам из группы азалидов. Высоко активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (*Escherichia coli*, *Pasteurella spp.*, *Leptospira spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Treponema spp.* (*Brachispira spp.*), *Rickettsia spp.*).

2.2 Механизм действия азитромицина заключается в угнетении синтеза белка микроорганизмами путем связывания с 50S-субъединицей рибосом, подавляя, тем самым, пептидилтранслоказу. Обладает бактериостатическим действием.

Мелоксикам относится к группе нестероидных противовоспалительных средств; ингибирует синтез простагландинов в результате подавления ферментативной активности циклооксигеназы (ЦОГ), обладает противовоспалительным, противоотечным, обезболивающим и жаропонижающим действием, подавляет инфильтрацию воспаленных тканей лейкоцитами и предотвращает повреждения костной и хрящевой тканей, которое происходит при дегенеративных воспалительных процессах.

2.3 Азитромицин хорошо вс�асывается при пероральном применении, большое количество его накапливается в тканях и, особенно в лейкоцитах, макрофагоцитах и фибробластах. Мелоксикам хорошо всасывается при пероральном приеме и не обладает кумулятивным действием.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для лечения собак и кошек при инфекционных заболеваниях дыхательных путей, кожи и мягких тканей, почек и мочевыводящих путей, желудочно-кишечного тракта, гингивитах и периодонтитах, септических артритах, периоститах, остеомиелитах и дискоспондилитах.

3.2 Препарат задают внутрь один раз в сутки, в следующих дозах (для собак средних и мелких пород и кошек):

Первый день лечения: по 2 таблетки на 5 кг массы тела животного (эквивалентно 20 мг/массы тела животного азитромицина и 0,2 мг/кг массы тела животного мелоксикама).

Второй день лечения и последующие: по 1 таблетке на 5 кг массы тела животного (эквивалентно 10 мг/кг массы тела животного азитромицина и 0,1 мг/кг массы тела животного мелоксикама).

Длительность применения препарата составляет 3-5 дней, но при необходимости лечение может быть продлено в зависимости от состояния животного. В случае тяжелой формы пиодермии может потребоваться более долгий срок лечения. Кошкам не рекомендуется применение препарата более пяти дней.

После исчезновения клинических признаков заболевания препарат рекомендуется задавать еще в течение двух суток.

3.3 Не применять животным с язвой желудка и кишечника, выраженными кровотечениями и повышенной чувствительностью к препарату; на поздних сроках беременности или в период лактации.

3.4 При приеме препарата может отмечаться потеря аппетита, рвота, диарея, мелена и апатия, которые проходят после отмены препарата.

3.5 Не применять препарат совместно с другими стероидными или нестероидными противовоспалительными препаратами, или сразу же после окончания их применения; совместно с антибиотиками группы аминогликозидов, антикоагулянтами, антацидами. Азитромицин может вызывать повышение уровня карбамазепина, циклоспорина и дигоксина в сыворотке крови.

3.6 При передозировке препарата следует немедленно вызвать рвоту, задать адсорбенты (активированный уголь, энтеросгель), H₂-блокаторы (ранитидин, фамотидин) и применить симптоматическое лечение.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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. 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное Учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «OURO FINO Saude Animal LTDA» Rodovia Anhanguera SP 330, km 298, Distrito Industrial, Cravinhos, Brasil для «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa»; C/Esmeralda, 19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудником «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa» Белянко Ю.Л., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Петровым В.В.

*Ю.Л. Белянко -
В.В. Петров -
Г.Г.Р. -*