

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°С до плюс 30°С, 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, пептидилтрансферазу. 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 всасывается 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 артритов, 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), H<sub>2</sub>-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<sup>а</sup>) 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.*

*А.И.С.*  
*В.В.П.*  
*З.А.С.*