

## ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «АЗАЛИЦИН»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Азалицин (Azalycinum).

1.2 Азалицин представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 100 мг азитромицина, 73 мг флуниксина меглумина.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50, 100 и 200 мл.

1.4 Азалицин хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 14 дней.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Азитромицин – полусинтетический макролидный антибиотик, первый представитель подкласса азалидов.

2.2 Азитромицин обладает широким спектром противомикробного действия. Активен в отношении грамотрицательных (*Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Salmonella spp.*, *Escherichia coli*, *Pasteurella (Mannheimia) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*), грамположительных бактерий (*Listeria spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Enterococcus faecalis*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*) и некоторые анаэробных бактерий: *Clostridium perfringens*, *Fusobacterium spp.*, микоплазм (*Mycoplasma spp.*), хламидий (*Chlamydia spp.*), боррелий (*Borrelia spp.*).

2.3 Флуниксина меглумин – нестероидное противовоспалительное средство. Оказывает анальгезирующее, противовоспалительное, жаропонижающее и антитоксическое действие. Флуниксин является неселективным ингибитором циклооксигеназ (ЦОГ1 и ЦОГ2), угнетает синтез простагландинов E2 – медиаторов воспаления.

2.4 После парентерального введения азитромицин довольно быстро всасывается и хорошо проникает в дыхательные пути, органы и ткани урогенитального тракта, в кожу и мягкие ткани. Флуниксин кумулируется в очаге воспаления обеспечивая терапевтический эффект продолжительностью до 24 часов.

Азитромицин в печени деметилируется, образующиеся метаболиты не активны.

Значительная часть азитромицина из организма выводится с желчью в неизменном виде, до 6% – почками.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Азалицин применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям при респираторных, желудочно-кишечных и урогенитальных и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к азитромицину.

3.2 Азалицин вводят животным внутримышечно в дозах:

- крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям: 1 мл /20 кг массы тела один раз в сутки в течение 2 – 3 дней.

3.3 Запрещается применять препарат лактирующим животным, при патологии печени и почек, имеющим индивидуальную чувствительность к макролидным антибиотикам и флуниксину меглумину.

3.4 Запрещается совместное применение препарата с антибиотиками из групп пенициллинов, цефалоспоринов, линкозамидов; гепарином, сердечными гликозидами; совместное применение препарата с другими нестероидными противовоспалительными средствами, кортикостероидными препаратами, при поражениях сердца, печени и почек, при риске желудочно-кишечного кровотечения. Запрещается смешивать препарат в одном шприце с другими лекарственными средствами.

Не рекомендуется применять препарат беременным животным, хрякам при спаривании, быкам-производителям, животным менее 6 недельного возраста, поросятам массой менее 6 кг.

Запрещается применять дойным животным, чье молоко используется в пищу людям.

3.5 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений и осложнений.

В редких случаях на месте введения препарата возможно проявление отека и болезненности, а также аллергические реакции. При возникновении аллергических реакций препарат необходимо отменить, назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Убой крупного рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее чем через 40 суток, а мелкого рогатого скота через 35 суток после последнего введения препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

#### 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 и 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 не эффективности или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19<sup>а</sup>) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

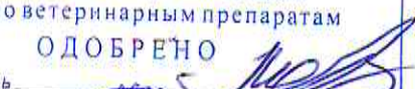
#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 ООО «Промветсервис»

220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. 3. Бядули, 12/2а

тел/факс (017) 503-53-67

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, Т.Н. Смаглей), паразитологии и инвазионных болезней животных (И.П. Захарченко), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов, П.А. Сандул) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Промветсервис» (М.А. Степанюга)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20	12 2017г. протокол № 93