

Рассмотрена и одобрена на заседании  
Ветбиофармсовета  
"19" марта 2014 г. Протокол № 71.

### Инструкция

по применению препарата ветеринарного "Стрептоцид-ТМ"

#### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Стрептоцид – ТМ (Streptocidum - ТМ).

1.2 В 1,0 г препарата содержится не менее 0,99 г стрептоцида.

1.3 Препарат представляет собой кристаллический порошок от белого до кремового цвета, мало растворим в воде.

1.4 Препарат упаковывают по 50,0; 100,0; 200,0; 500,0 и 1000,0 г в двойные полиэтиленовые, полимерные пакеты или банки.

Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, темном месте при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С.

Срок годности препарата-2 года при соблюдении условий хранения.

#### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Стрептоцид-сульфаниламидный препарат. По своей структуре напоминает парааминобензойную кислоту (ПАБК) и находится с ней в конкурентных отношениях. Микробы захватывают сульфаниламид с той же закономерностью, как и ПАБК. В результате у микробов теряются энзимные свойства, ослабевают образование фолиевой кислоты и как следствие этого-синтез аминокислот и построение белков, резко нарушается биосинтез и обмен нуклеиновых кислот, способность ксантиноксидазы расщеплять пуриновые основания. Все эти изменения ведут к остановке основных жизненно важных процессов в микробной клетке.

2.2 Стрептоцид обладает антимикробной активностью в отношении грамположительных и грамотрицательных кокков, *Escherichia coli*, *Clostridium perfringens*, *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*, *Chlamydia spp.*, *Toxoplasma gondii*.

2.3 Всосавшийся стрептоцид быстро распределяется по всему организму, концентрация его в крови (после приема внутрь), быстро нарастая, достигает максимума уже через ½-2 ч и удерживается на этом уровне в течение 1-2 ч и затем довольно быстро падает. Выводится препарат из организма преимущественно с мочой.

#### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют лошадям, крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, собакам:

- при фарингитах, трахеитах, ангинах;
- при стрептококковых тонзиллярных и паратонзиллярных абсцессах;
- для лечения и профилактики послеродового сепсиса;
- при мытье.

3.2 Препарат применяют внутрь не менее 3-4 раз в день в течение 5-7 дней при фарингитах, трахеитах, ангинах:

- лошадям и крупному рогатому скоту 3,0-6,0 г;
- свиньям и мелкому рогатому скоту 1,0-2,0 г;
- собакам 0,3-0,5 г;

при стрептококковых тонзиллярных и паратонзиллярных абсцессах:

- лошадям и крупному рогатому скоту 5,0-10,0 г;
- свиньям и мелкому рогатому скоту 0,5-3,0 г;
- собакам 0,3-2,0;

для лечения и профилактики послеродового сепсиса в тех же дозах, что и при абсцессах;

при мытье 4-6 раз в день 5,0-10,0 г.

Для лечения инфицированных ран применяют наружно (в виде присыпки).

3.3 При длительном применении препарата возможны изменения со стороны крови, повреждение печени, почек и мочевыводящих путей. При появлении выше описанных симптомов применение препарата прекращают и назначают быстродействующие мочегонные средства, гидрокарбонаты с большим количеством воды.

При возникновении побочных реакций (крапивница, рвота) применение препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция, натрия гидрокарбонат.

3.4 Препарат противопоказан при общем ацидозе, гепатите, агранулоцитозе и гемолитической анемии. Не совместим с препаратами серы и барбитурами, парааминобензойной кислотой или ее препаратами.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 6 суток, употребление молока через 3 суток после последнего применения препарата. При вынужденном убое ранее установленного срока мясо используют для кормления плотоядных животных.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общепринятые меры 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 которой 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь).  
220000, г. Минск, ул. Скрыганова, д.6, к.1016 а.

Инструкция по применению разработана РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Кучинским М.П.

