

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «9» октября 2018 г. № 97

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «КОЛИСТИН КМ 6000»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Колистин КМ 6000 (Colistinum KM 6000).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: колистин.

1.2 Колистин КМ 6000 - противомикробный препарат, представляющий собой водорастворимый порошок от белого до кремового цвета.

В 1,0 г препарата содержится 6000000 МЕ колистина сульфата и наполнитель (глюкоза, декстроза моногидрат или лактоза).

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500, 1000, 5000 г.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя, в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 °C до плюс 25 °C.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Колистина сульфат – смесь сульфатных полипептидов, продуцируемых некоторыми штаммами *Bacillus polymyxia*.

Колистина сульфат – смесь сульфатных полипептидов, продуцируемых некоторыми штаммами *Bacillus polymyxia*. Обладает бактерицидным действием в отношении большинства аэробных грамотрицательных микроорганизмов (в том числе *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Bordetella spp.*, *Proteus spp.* и некоторых других).

Колистина сульфат нарушает проницаемость цитоплазматической мембраны, блокируя ее фосфолипидные компоненты, что ведет к выходу в окружающую среду водорастворимых соединений цитоплазмы.

2.2 При пероральном введении колистина сульфат в желудочно-кишечном тракте взрослых животных практически не всасываются, однако у молодняка происходит частичная резорбция антибиотика. Колистина сульфат не подвергается воздействию пищеварительных ферментов и вследствие этого создается высокая концентрация антибиотика в кишечнике. Колистина сульфат не накапливается в органах и тканях, из организма выводится в основном в неизменном виде с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Колистин КМ 6000 применяют свиньям и птице при гастроэнтероколитах бактериальной этиологии (сальмонеллез, клебсиеллез, колибактериоз и др.).

3.2 Колистин КМ 6000 применяют с кормом или водой в следующих дозах:

- свиньям: 0,05-0,1 г на 10 кг массы тела животного два раза в сутки в течение 3 - 5 дней или 0,2 кг на 1000 – 2000 л питьевой воды или 500 – 2000 кг корма в течение 3 – 5 дней;
- птице: 0,2 кг на 1000 – 2000 л питьевой воды или 500 – 2000 кг корма в течение 3 – 5 дней. Раствор готовят из расчета потребности птицы в воде на сутки.

3.3 При длительном использовании препарата возможно развитие дисбактериоза и суперинфекций. В редких случаях при применении препарата возможны аллергические реакции, а у животных с нарушениями выделительной функции почек – нефро- и нейротоксические реакции.

При наличии побочных эффектов препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты и/или симптоматические средства.

3.4 Запрещается применять Колистин КМ 6000 животным с повышенной чувствительностью к полипептидам и с патологией почек.

Не рекомендуется применять препарат с аминогликозидными антибиотиками, ампициллином, цефалоспоринами.

3.5 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Яйца используют в пищевых целях без ограничений.

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 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 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (Республика Беларусь, 247050, Гомельская область, г. Добруш, ул. Фрунзе, 17) для ЗАО «ХимИмпорт» (223017, Республика Беларусь, Минский район, аг. Гатово, АБК ОАО «МПКО», оф. 602. Тел./факс: (017) 207-21-80, 207-21-81).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, Т.Н. Смаглей), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов), гигиены животных (Д.Г. Готовский) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ЗАО «ХимИмпорт» (И.В. Ситник).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕННО
Председатель
Секретарь
Эксперт
«9» октября 2018 г. протокол № 97