

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «10» января 2020 г. № 106

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Колиспект»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Колиспект (Kolispectrum).

1.2 В 1,0 см³ препарата содержится: 50 мг спектиномицина (в форме гидрохлорида), 200 000 МЕ колистина (в форме сульфата), вспомогательные вещества (монопропиленгликоль, бензиловый спирт).

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета. Допускается опалесценция. При хранении могут образовываться хлопья, разбивающиеся при встряхивании.

1.4 Колиспект выпускают во флаконах из темного стекла по 100,0; 200,0; 400,0 см³.

1.5 Препарат хранят по списку Б, в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4°C до плюс 25°C. Вскрытая упаковка годна в течение суток.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Колиспект является комбинированным антибактериальным средством.

2.2 Спектиномицина гидрохлорид – аминоциклический антибиотик, полученный из *Streptomyces spectabilis*. Действует преимущественно на грамотрицательные микроорганизмы (*E. coli*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella spp.*, *Clostridium spp.*, *Haemophilus spp.*), а также микоплазмы (*Mycoplasma spp.*). Ингибирует синтез белка в микробной клетке на уровне рибосомной субъединицы 30S, блокирует синтез белка и останавливает рост и развитие микроорганизма (бактериостатический эффект).

2.3 Колистина сульфат – антибиотик из группы полимиксинов. Обладает сильным бактерицидным действием в отношении *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Brucella spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Acinetobacter spp.*, *Citrobacter spp.* Механизм действия колистина заключается в нарушении фосфолипидов цитоплазматической оболочки бактерии, в результате этого изменяется проницаемость оболочки.

2.4 Колиспект при пероральном введении не абсорбируется в желудочно-кишечном тракте, у молодняка наблюдается частичная резорбция антибиотика. Препарат безвредный, не токсичный, не вызывает нарушений гематологических показателей крови. Колистин выводится из организма преимущественно с фекалиями, спектиномицин - с фекалиями и мочой в неизменном виде.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Колиспект применяют при желудочно-кишечных инфекциях бактериальной этиологии (сальмонеллез, дизентерия, колибактериоз и др.) у животных: телят (в период молочного вскармливания), ягнят, козлят и поросят, вызванных чувствительными к колистину и спектиномицину микроорганизмами (клостридии, эшерихии, сальмонеллы и др.).

3.2 Колиспект назначают перорально, индивидуально с помощью шприца в следующих дозах:

- телята, ягнята, козлята: 2 раза в день 1,0 см³ на 2,5-3 кг массы тела в течение трех дней;
- поросята (1-3 кг): 1 раз в день 1,0 см³ в течение 3 дней;

- поросята (3-5 кг): 2 раза в день 1,0 см³ в течение 3 дней.

3.3 Колиспект противопоказан при болезнях печени и почек, а также при повышенной чувствительности к колистину и/или спектиномицину. Не применять жвачным животным с развитым рубцовым пищеварением.

3.4 Не рекомендуется одновременное применение препарата с бактериостатическими антибиотиками (тетрациклин, макролиды и левомицетин), а также препаратами тяжелых металлов и декстранами.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 14 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом соблюдают общие правила личной гигиены и техники безопасности.

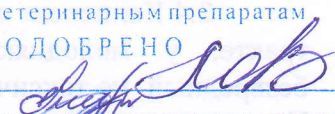
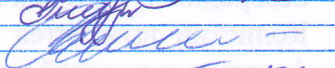
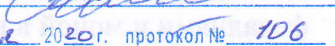
5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата 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 отрицательного влияния препарата на организм животного или несоответствия препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются необходимые пробы для лабораторных испытаний. Пробы в сопровождении соответствующего акта отбора направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для проверки соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Унитарное предприятие «Минский завод ветеринарных препаратов», 223016 Республика Беларусь, Минский район, Новодворский с/с, аг. Новый Двор, д. 52 Б/3

Инструкция подготовлена сотрудниками Государственного предприятия «НПЦ ЛОТИОС» Белявским К.М., Карповичем Н.В. и сотрудниками Унитарного предприятия «Минский завод ветеринарных препаратов».

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«10» января 2020 г. протокол № 106	