

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению препарата ветеринарного**  
**«Азитровет 50 мг/0,5 мг»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Азитровет 50 мг/0,5 мг (Azitrovetum 50 mg/0,5 mg).  
Международное непатентованное наименование: азитромицин, мелоксикам.
- 1.2 Лекарственная форма: таблетки для перорального применения.
- 1.3 В одной таблетке содержится 50 мг азитромицина и 0,5 мг мелоксикама; вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, дрожжи неактивные, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, кросповидон, поливинилпирролидон низкомолекулярный, аспасвит Ц200, ароматизатор, кальция стеарат, тальк.
- 1.4 По внешнему виду препарат представляет собой таблетки светло-серого, светло-бежевого или светло-коричневого цвета, плоскоцилиндрической формы, с риской или без, возможно наличие более темных вкраплений.
- 1.5 Препарат выпускают расфасованным в блистеры по 6 или 10 таблеток, помещенные вместе с инструкцией по применению в индивидуальные картонные пачки.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б, в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.
- 1.7 Срок годности при соблюдении условий хранения – 2 года от даты производства. Не применять по истечении срока годности.
- 1.8 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Азитровет 50 мг/0,5 мг относится к комбинированным ветеринарным лекарственным препаратам с антибактериальным, анальгезирующим, жаропонижающим и противовоспалительным действием.

2.2 Азитромицин – макролидный антибиотик подгруппы азалидов. Антибиотик обладает широким спектром бактериостатического действия в отношении грамотрицательных (*Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Actinobacillus lignieresii*, *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Salmonella spp.*, *Escherichia coli*) и грамположительных бактерий (*Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*), а также *Chlamydia spp.* и *Mycoplasma spp.*

Связываясь с 50S субъединицей рибосом, азитромицин угнетает пептидтранслоказу на стадии трансляции, подавляет синтез белка, замедляет рост и размножение бактерий, в высоких концентрациях оказывает бактерицидный эффект. Действует на вне- и внутриклеточных возбудителей. Концентрации в тканях и клетках в 10-50 раз выше, чем в плазме, а в очаге инфекции – на 20-30% больше, чем в здоровых тканях.

Азитромицин проявляет постантибиотический эффект – персистирующее ингибирование жизнедеятельности бактерий после их кратковременного контакта с антибиотиком. В основе эффекта лежат необратимые изменения в рибосомах микроорганизма, следствием чего является стойкий блок транслокации и синтеза белка. За счет этого общее антибактериальное действие препарата усиливается и пролонгируется, сохраняясь в течение срока, необходимого для ресинтеза новых функциональных белков микробной клетки.

2.3 Мелоксикам – нестероидное противовоспалительное средство группы оксикамов, обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием, механизм которого основан на способности ингибировать выработку

циклоксигеназы в цикле арахидоновой кислоты, подавлять преимущественно циклооксигеназу-II, влияющую на процесс синтеза провоспалительных простагландинов, вызывающих воспаление, отек и боль.

2.4 Азитромицин хорошо всасывается при пероральном применении, в больших количествах накапливается в тканях и особенно в лейкоцитах, макрофагоцитах и фибробластах. Выводится из организма главным образом почками и с желчью.

При пероральном применении мелоксикам легко всасывается в кишечнике, поступает в системный кровоток, достигая максимальной концентрации в плазме крови в течение 7,5 часов. Метаболизируется в печени, выводится из организма главным образом с желчью (до 75%) преимущественно в виде метаболита глюкоуроновой кислоты. Период полувыведения у собак – 24 часа, у кошек около 15 часов.

2.5 Препарат по классификации ГОСТ 12.1.007-76 относится к IV классу опасности – вещества малоопасные.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения собак и кошек при болезнях бактериальной этиологии органов дыхания (пневмония, бронхопневмония, бронхит, ларинготрахеит), желудочно-кишечного тракта, сопровождающихся диарейным синдромом, инфекциях почек и мочевыводящих путей, пиометре, вагините, пиодерме, артрите, бурсите, гингивите, периодонтите, конъюнктивите, панофтальмите, при послеоперационных (раневых) инфекциях, хламидиозе, микоплазмозе, при вирусных инфекциях осложненных бактериальной флорой и других инфекционных болезнях, возбудители которых чувствительны к азитромицину.

3.2 Препарат применяют индивидуально перорально один раз в сутки, с равными интервалами, во время кормления в следующих дозах:

– первый день лечения – по 2 таблетки на 5 кг массы тела животного (эквивалентно 20 мг/кг азитромицина и 0,2 мг/кг мелоксикама);

– второй и последующие дни лечения – по 1 таблетке на 5 кг массы тела животного (эквивалентно 10 мг/кг азитромицина и 0,1 мг/кг мелоксикама).

Длительность применения препарата при остром течении заболевания составляет 3-5 дней, но при необходимости лечение может быть продлено в зависимости от состояния животного. При хроническом течении болезни курс лечения собак не должен превышать 12 дней, курс лечения кошек не должен превышать 5 дней.

После исчезновения клинических признаков заболевания препарат рекомендуется задавать еще в течение двух суток, но не более 12 дней собакам, 5 дней кошкам.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат хорошо переносится собаками и кошками, в редких случаях у животных возможны беспокойство, нарушения сна, дезориентация, временная потеря слуха. Указанные симптомы после отмены препарата в большинстве случаев обычно проходят самопроизвольно.

В случае проявления аллергических реакций у чувствительного к компонентам препарата животного, применение препарата прекращают и назначают антигистаминные и симптоматические средства.

3.4 Следует избегать пропусков очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности.

При пропуске дозы лечение необходимо возобновить в предусмотренных инструкцией дозах и схеме применения.

3.5 Симптомы передозировки препарата у животного могут проявляться рвотой, диареей, анорексией, угнетенным состоянием, в редких случаях возможно желудочно-кишечное кровотечение.

Специфические антидоты отсутствуют, животному назначают симптоматические средства и средства патогенетической терапии (ингибиторы протонной помпы, H<sub>2</sub> – блокаторы, вяжущие, обволакивающие, спазмолитики, противорвотные, проводят электролитную терапию).

3.6 Беременным, кормящим самкам и новорожденному молодняку препарат применяют под наблюдением ветеринарного врача на основании оценки отношения ожидаемой пользы к возможному риску его применения.

3.7 Препарат не следует применять одновременно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, метотрексатом, ингаляционными анестетиками, бактерицидными антибиотиками, макролидами и амфениколами, аминогликозидами, глюкокортикостероидами, диуретиками, антикоагулянтами и другими лекарственными препаратами, для которых характерна высокая степень связывания с сывороточными белками, из-за вероятности взаимного усиления нефротоксического действия, а также ранее, чем через 24 часа после окончания применения предыдущего нестероидного противовоспалительного препарата.

3.8 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата, антибиотикам группы макролидов, нестероидным противовоспалительным средствам, язвы желудка и 12-перстной кишки, выраженная почечная и печеночная недостаточность, геморрагический синдром.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила 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 применения этого 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» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения соответствия нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Романова Е.В., Мацинович М.С., Новиков Е.А.) ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Исполнительный отдел государственного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь  
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель \_\_\_\_\_  
Секретарь \_\_\_\_\_  
Эксперт \_\_\_\_\_

17.03.2025. протокол № 137

