**Коротка характеристика препарату**

1. **Назва**

Бацитрацин цинк 15%

1. **Склад**

1 кг препарату містить діючу речовину:

бацитрацин цинк – 150,0 г.

Допоміжні речовини: крохмаль кукурудзяний, кальцію карбонат

1. **Фармацевтична форма**

Гранульований порошок для перорального застосування.

**4. Фармакологічні властивості**

**АТС vet QA07A*— протимікробні ветеринарні препарати, що застосовуються при кишкових інфекціях. QA07AA93 – Бацитрацин.***

 Бацитрацин – це антибіотик з групи поліпептидів, що продукується штамами бактерій роду Bacillus, зокрема Bacillus subtilis.

 Бацитрацин цинк володіє бактерицидною дією проти грампозитивних бактерій (*Staphylococcus aureus, Streptococcus spp., Enterococcus spp., Clostridium spp., Corynebacterium spp.* ). Механізм дії його полягає у перешкоджанні синтезу стінок клітин бактерій через пригнічення регенерації рецепторів фосфоліпідів, залучених до синтезу пептидоглікану.

Потрапляючи з кормом у травний канал, бацитрацин цинк пригнічує розвиток патогенної мікрофлори. У результаті в організмі активізуються процеси травлення та обмін речовин. Бацитрацин цинк практично не всмоктується з травного каналу.

Виводиться із організму переважно з фекаліями.

**5. Клінічні особливості**

**5.1 Вид тварин**

Декоративна птиця (голуби).

**5.2 Показання до застосування**

Лікування декоративної птиці (голубів), хворих на некротичний ентерит, що спричинений мікроорганізмами (*Clostridia perfringens*), чутливими до бацитрацину цинку.

**5.3. Протипоказання**

Підвищена чутливість до бацитрацин цинку або до будь-якої допоміжної речовини.

Не застосовувати для продуктивних тварин!

Не застосовувати для профілактики!

**5.4. Побічна дія**

Не виявлена.

**5.5. Особливі застереження при використанні**

Препарат рекомендовано використовувати лише після проведення дослідження на чутливість мікроорганізмів-збудників до бацитрацину.

**5.6. Використання під час вагітності, лактації, несучості**

Дослідження не проводились. Препарат слід застосовувати лише після оцінки користі/ризику, встановленої лікарем ветеринарної медицини.

**5.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії**

Несумісний з сильними окислювачами, сильними кислотами та сильними лугами. Бацитрацин цинк може вступати в хімічні реакції під впливом сильних окислювачів, сильних кислот або сильних лугів. Ці реакції можуть призвести до структурних змін, втрати ефективності або навіть дезактивації сполуки. Тому важливо уникати контакту з цими речовинами під час зберігання та застосування бацитрацину цинку.

**5.8. Дози і способи введення тваринам різного віку**

Перорально з готовим кормом у дозі 0,33-0,66 г препарату на 1 кг корму, що відповідає 50-100 мг бацитрацин цинку на 1 кг корму щодобово протягом 7 діб.

**5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

Не виявлено.

**5.10. Спеціальні застереження**

Немає.

**5.11. Період виведення (каренції)**

Препарат застосовують для непродуктивних тварин.

**5.12. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу**

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватись основних правил гігієни та безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними препаратами. Всі роботи слід проводити з використанням спецодягу і засобів індивідуального захисту, після випадкового потрапляння препарату на шкіру або слизові оболонки його необхідно негайно змити струменем проточної води. Після потрапляння препарату в очі, промити їх великою кількістю проточної води і звернутися до лікаря.

**6. Фармацевтичні особливості**

**6.1. Форми несумісності**

Не виявлено.

**6.2. Термін придатності**

24 місяці з  дати виробництва.

Термін придатності після першого відкриття: 1 місяць при дотриманні рекомендованих умов зберігання.

**6.3. Особливі заходи безпеки при зберіганні**

Сухе, захищене від світла місце, при температурі від 5 до 25 С. Зберігати в недоступному для дітей та тварин місці.

**6.4. Природа і склад первинного пакування**

Пакети з поліпропілену з поліетиленовою плівкою внутрішнього шару по 10, 50, 200 г.

**6.5. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або його залишками**

Невикористаний препарат, в якого закінчився термін придатності, підлягає утилізації, відповідно до вимог чинного законодавства.

**7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення:**

|  |  |
| --- | --- |
| ТОВ «Галагрофарм», 79014, м. Львів, вул. Ярова, 22, Україна. | “GALAGROPHARM” LTD.  22, Yarova str, 79014, Ukraine |

**Назва та місце знаходження виробника  готового продукту:**

|  |  |
| --- | --- |
| ГУАНГДОНГ КОКАН БІО-ФАРМАЦЕВТІКАЛ КО.,ЛТД,  Рум 424, Білдінг 2, Чезханг Велс Центр, №.97 Гудун Рд, Ханчжоу, Китай. | GUANGDONG COCAN BIO-PHARMACEUTICAL CO., LTD  Room 424, Building 2, Zheshang Wealth Center, NO,97 Gudun Rd, Hangzhou, China |

**9. Додаткова інформація**

Інформація відсутня**.**