

## ИНСТРУКЦИЯ

**по применению ветеринарного лекарственного препарата «Парацин 100MF»**

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Парацин 100MF (Paracin 100MF).

Международное непатентованное наименование: паромомицин.

1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.3 В 1,0 г препарата в качестве действующего вещества содержится 140,0 мг паромомицина сульфата (в пересчете на паромомицин основание 100 мг), а также вспомогательный компонент декстроза.

1.4 Препарат представляет собой порошок от белого до серого цвета растворимый в воде.

1.5 Препарат выпускают расфасованным в емкости полимерные по 50,0; 100,0; 500,0 и 1000,0 г.

1.6 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 4°C до 25°C.

1.7 Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

1.8 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты производства. После первого вскрытия упаковки препарат хранят в течение 3 месяцев при соблюдении условий хранения и относительной влажности не более 65%. Срок годности после разведения в питьевой воде – 24 часа, в молоке или заменителе цельного молока – 6 часов. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Парацин 100MF относится к лекарственным препаратам группы аминогликозидных антибиотиков.

2.2 Входящий в состав препарата паромомицин – антибиотик широкого спектра действия, активен в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, а также некоторых простейших, включая *Histomonas meleagridis* и *Cryptosporidium spp.*

2.3 Механизм действия паромомицина заключается в ингибировании синтеза белка микроорганизмов посредством необратимой связи с рибосомой.

2.4 После перорального применения препарата паромомицин слабо всасывается, обеспечивая высокие концентрации в желудочно-кишечном тракте и оказывая действие на слизистую оболочку. Паромомицин не подвергается биотрансформации и быстро выводится из организма, главным образом, в неизменённом виде с фекалиями и частично с мочой.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают с лечебной целью сельскохозяйственной птице (бройлерам, племенной птице, птице родительского стада, ремонтному молодняку кур, индейке) при болезнях, вызванных микроорганизмами чувствительными к паромомицину, в том числе при гистомонозе; телятам и свиньям – при желудочно-кишечных болезнях бактериальной этиологии, вызванных микроорганизмами, чувствительными к паромомицину, в том числе при криптоспориозе.

3.2 Препарат задают перорально индивидуально или групповым способом с водой для поения или кормом в следующих дозах:

Сельскохозяйственной птице (бройлерам, племенной птице, птице родительского стада, ремонтному молодняку кур, индейке):

– с кормом 1,0 кг препарата на 1,0 т комбикорма. Препарат тщательно смешивают с кормом для максимально равномерного распределения препарата. Препарат выдерживает грануляцию при температуре до 105°C;

– с питьевой водой 0,05-0,08 г препарата на 1,0 кг массы тела птицы в сутки (что соответствует 5,0-8,0 мг паромомицина на 1,0 кг массы тела птицы). При приготовлении маточного раствора препарат растворяют, добавляя воду к порошку.

Продолжительность курса лечения составляет 14 суток. При сохранении периода риска заболевания на основании результатов исследований, курсовое применение препарата повторяют через 7 суток.

Свиньям 1,75 – 2,80 г препарата на 10,0 кг массы тела животного с водой для поения один раз в сутки в течение 3-5 дней;

Телятам 1,75 – 3,5 г препарата на 10,0 кг массы тела животного с молоком или заменителем цельного молока (ЗЦМ) один раз в сутки в течение 3-5 дней.

Перед применением разовую дозу препарата следует растворить в жидкости (воде, молоке или ЗЦМ), добавляя жидкость к порошку.

Растворимость препарата составляет не менее 95,0 г на 1,0 л воды.

Готовый водный раствор препарата должен быть использован в течение 24 часов, а раствор на молоке или ЗЦМ – в течение 6 часов после приготовления.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к паромомицину, а также тяжелые поражения выделительной системы.

Не допускается применение препарата курам-несушкам и ремонтному молодняку кур менее чем за 2 недели до начала яйцекладки.

3.4 Симптомы передозировки у животных и птиц не выявлены.

3.5 Препарат запрещен к применению для беременных и лактирующих животных.

3.6 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.7 С учетом отсутствия исследований по совместимости, не следует применять одновременно с другими ветеринарными препаратами.

3.8 Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

3.9 Следует избегать пропуска очередного применения препарата животным и птице, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска применения препарата его возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

3.10 Убой телят на мясо разрешается не ранее чем через 20 суток, свиней и птицы – не ранее чем через 3 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

#### **4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ**

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

#### **5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ**

5.1 В случае возникновения осложнений, после применения препарата, его использование прекращают. 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 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, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

## **6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

6.1 Площадка №1: Общество с ограниченной ответственностью «СТС-Фарм», Яглевичский с/с, 24 (2,2 км юго-западнее д. Холопя), Ивацевичский район, Брестская область, 225251, Республика Беларусь, для ООО «МачФуд», 220034, Республика Беларусь, г. Минск, Краснозвездная 18Б, 2этаж, пом 2.

Площадка №2: Общество с ограниченной ответственностью «ЛАБФАРМА», 220070, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Солтыса, д. 187, 8 корпус, 4 этаж, пом. 34 для ООО «МачФуд», 220034, Республика Беларусь, г. Минск, Краснозвездная 18Б, 2этаж, пом 2.

Инструкция по применению препарата разработана директором ООО «МачФуд» Д.А.Зайцевым.





Общество с ограниченной ответственностью «МачФуд»

Юридический адрес: 220034, г. Минск,  
ул. Красноезвездная, 18Б, 2 этаж, пом. 2 (оф.215-216)  
УНП 192616760  
тел./факс.: +375(17) 361-27-27, +375(29) 336-37-11  
e-mail: infomf@tut.by; om@mfood.by  
р/с (IBAN): BY33 REDJ 3012 1010 2780 1000 0933  
в ЗАО «РРБ-Банк», БИК REDJBY22

Фото потребительской упаковки емкость полимерная  
масса нетто 50 г и 100 г



**СОГЛАСОВАНО**

«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»  
(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 74 от 30.10.2015



Общество с ограниченной ответственностью «МачФуд»

Юридический адрес: 220034, г. Минск,  
ул. Красная, 18Б, 2 этаж, пом. 2 (оф.215-216)  
УНП 192616760  
тел./факс.: +375(17) 361-27-27, +375(29) 336-37-11  
e-mail: infomf@tut.by; om@mfood.by  
р/с (IBAN): BY33 REDJ 3012 1010 2780 1000 0933  
в ЗАО «РРБ-Банк», БИК REDJBY22

Фото потребительской упаковки емкость полимерная  
масса нетто 500 г и 1000 г



СОГЛАСОВАНО  
«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»  
(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)  
№ 44 от 30.10.2025

Товариства з абмежаванай адказнасцю "ЛАБФАРМА"  
Рэспубліка Беларусь, 220070, г. Мінск, вул. Солтыса, 187/8-34  
УНП 191688159, ОКПО 380041475000  
р/р BY55SLAN30121297200150000000 в дот. офісе №2  
ЗАТ Банк ВТБ (Беларусь), г. Мінск, вул. Гікала, 3 БИК SLANBY22  
+375 17 373 54 11 тэл., +375 17 258 44 20 факс  
e-mail: labfarma8@gmail.com, www.labfarma.by



Общество с ограниченной ответственностью "ЛАБФАРМА"  
Республика Беларусь, 220070, г. Минск, ул. Солтыса, 187/8-34  
УНП 191688159, ОКПО 380041475000  
р/с BY55SLAN30121297200150000000 в доп. офисе №2  
ЗАТ Банк ВТБ (Беларусь), г. Минск, ул. Гікала, 3 БИК SLANBY22  
+375 17 373 54 11 тэл., +375 17 258 44 20 факс  
e-mail: labfarma8@gmail.com, www.labfarma.by

## Макет этикетки ветеринарного препарата Парацин 100MF

Этикетка на потребительскую упаковку  
емкость полимерная массой нетто 100 г



**СОГЛАСОВАНО**  
«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»  
(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 44 от 30.10.2025

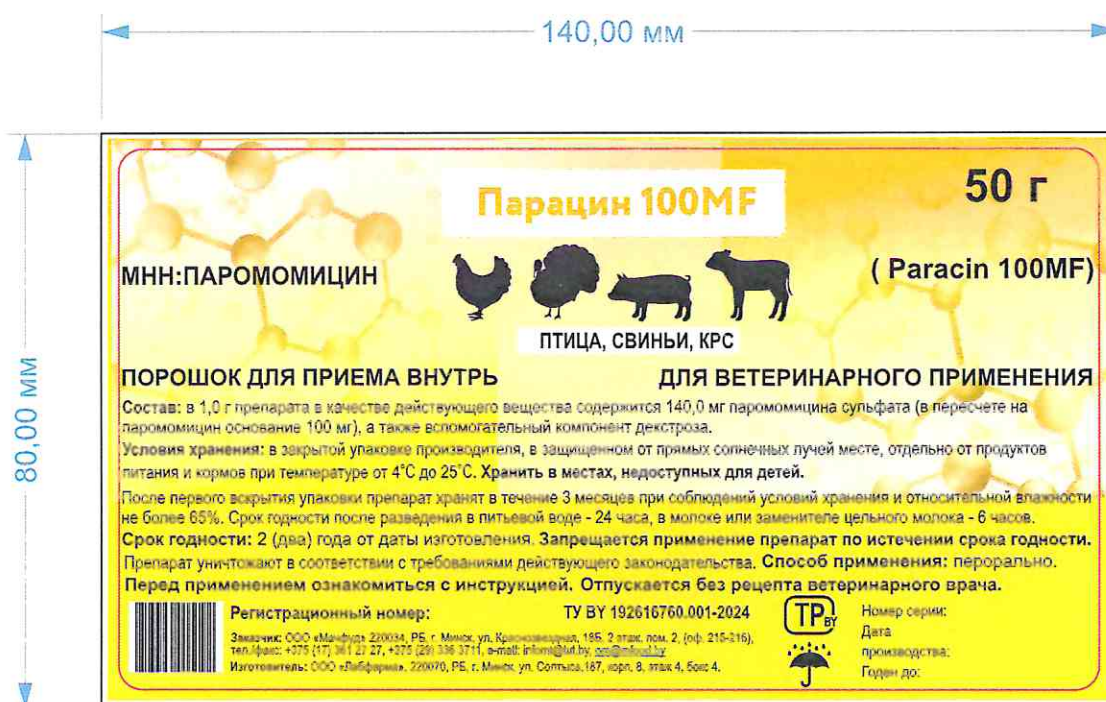
Товариства з абмежаванай адказнасцю "ЛАБФАРМА"  
Рэспубліка Беларусь, 220070, г. Мінск, вул. Солтыса, 187/8-34  
УНП 191688159, ОКПО 380041475000  
р/р BY55SLAN30121297200150000000 в доп. офісе №2  
ЗАТ Банк ВТБ (Беларусь), г. Мінск, вул. Гікала, 3 БИК SLANBY22  
+375 17 373 54 11 тэл., +375 17 258 44 20 факс  
e-mail: labfarma@b@gmail.com, www.labfarma.by



Общество с ограниченной ответственностью "ЛАБФАРМА"  
Республика Беларусь, 220070, г. Минск, ул. Солтыса, 187/8-34  
УНП 191688159, ОКПО 380041475000  
р/с BY55SLAN30121297200150000000 в доп. офисе №2  
ЗАТ Банк ВТБ (Беларусь), г. Минск, ул. Гікала, 3 БИК SLANBY22  
+375 17 373 54 11 тэл., +375 17 258 44 20 факс  
e-mail: labfarma@b@gmail.com, www.labfarma.by

## Макет этикетки ветеринарного препарата Парацин 100MF

Этикетка на потребительскую упаковку  
емкость полимерная массой нетто 50 г



**СОГЛАСОВАНО**  
«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»  
(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)  
№ 44 от 30.10.2025

Товариства з абмежаванай адказнасцю "ЛАБФАРМА"  
Рэспубліка Беларусь, 220070, г. Мінск, вул. Солтыса, 187/8-34  
УНП 191688159, ОКПО 380041475000  
р/р BY55SLAN30121297200150000000 в дат. офісе N:2  
ЗАТ Банк ВТБ (Беларусь), г. Мінск, вул. Гікала, 3 БИК SLANBY22  
+375 17 373 54 11 тэл., +375 17 258 44 20 факс  
e-mail: labfarma@gmail.com, www.labfarma.by



Общество с ограниченной ответственностью "ЛАБФАРМА"  
Республика Беларусь, 220070, г. Минск, ул. Солтыса, 187/8-34  
УНП 191688159, ОКПО 380041475000  
р/с BY55SLAN30121297200150000000 в доп. офисе N:2  
ЗАТ Банк ВТБ (Беларусь), г. Минск, ул. Гікала, 3 БИК SLANBY22  
+375 17 373 54 11 тэл., +375 17 258 44 20 факс  
e-mail: labfarma@gmail.com, www.labfarma.by

## Макет этикетки ветеринарного препарата Парацин 100MF

Этикетка на потребительскую упаковку  
емкость полимерная массой нетто 500 г

86,00 мм

133,26 мм

**Парацин 100MF**  
(Paracin 100MF)  
МНН:ПАРОМОМИЦИН  
ПОРОШОК ДЛЯ ПРИЕМА ВНУТРЬ  
ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Состав: в 1,0 г препарата в качестве действующего вещества содержится 140,0 мг паромомицина сульфата (в пересчете на паромомицин основание 100 мг), а также вспомогательный компонент декстроза.

Условия хранения: в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 4°C до 25°C. Хранить в местах, недоступных для детей.

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

После первого вскрытия упаковки препарат хранить в течение 3 месяцев при соблюдении условий хранения и относительной влажности не более 65%. Срок годности после разведения в питьевой воде - 24 часа, в молоке или заменителе цельного молока - 6 часов.

Запрещается применение препарат по истечении срока годности.

Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

Способ применения: перорально.

Перед применением ознакомиться с инструкцией.

Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**500 г**

ПТИЦА, СВИНЬИ, КРС

Регистрационный номер:  
ТУ BY 192616760.001-2024

Номер серии: \_\_\_\_\_

Дата производства: \_\_\_\_\_

Годен до: \_\_\_\_\_

Заявщик: ООО «Монфул»  
220034, РБ, г. Минск,  
ул. Мухоморова, 185,  
2 этаж, пом. 2, (оф. 215-116)  
тел./факс: +375 (17) 381 27 27,  
+375 (10) 336 3711,  
e-mail: info@monful.by, info@labby  
Исполнитель: ООО «Лабфарма»  
220070, РБ, г. Минск ул. Солтыса,  
187, корп. 8, этаж 4, блок 4.

**СОГЛАСОВАНО**  
«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»  
(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)  
№ 44 от 30.10.2025

Товариства з абмежаванай адказнасцю "ЛАБФАРМА"  
Рэспубліка Беларусь, 220070, г. Мінск, вул. Солтыса, 187/8-34  
УНП 191600159, ОКПО 380041475000  
р/р BY55SLAN30121297200150000000 в доп. офісе №2  
ЗАТ Банк ВТБ (Беларусь), г. Мінск, вул. Гікала, 3 БИК SLANBY22  
+375 17 373 54 11 тэл., +375 17 258 44 20 факс  
e-mail: labfarma8@gmail.com, www.labfarma.by



Общество с ограниченной ответственностью "ЛАБФАРМА"  
Республика Беларусь, 220070, г. Минск, ул. Солтыса, 187/8-34  
УНП 191600159, ОКПО 380041475000  
р/с BY55SLAN30121297200150000000 в доп. офисе №2  
ЗАТ Банк ВТБ (Беларусь), г. Минск, ул. Гікала, 3 БИК SLANBY22  
+375 17 373 54 11 тэл., +375 17 258 44 20 факс  
e-mail: labfarma8@gmail.com, www.labfarma.by

## Макет этикетки ветеринарного препарата Парацин 100MF

### Этикетка на потребительскую упаковку емкость полимерная массой нетто 1000 г

86,00 мм

**Парацин 100MF**  
(Paracin 100MF)  
МНН: ПАРОМОМИЦИН  
ПОРОШОК ДЛЯ ПРИЕМА ВНУТРЬ  
ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ

**Состав:** в 1,0 г препарата в качестве действующего вещества содержится 140,0 мг паромомицина сульфата (в пересчете на паромомицин основание 100 мг), а также вспомогательный компонент Декстроза.

**Условия хранения:** в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 4°C до 25°C. Хранить в местах, недоступных для детей.

**Срок годности:** 2 (два) года от даты изготовления.

После первого вскрытия упаковки препарат хранить в течение 3 месяцев при соблюдении условий хранения и относительной влажности не более 65%. Срок годности после разведения в питьевой воде - 24 часа, в молоке или заменителе цельного молока - 6 часов.

**Запрещается применение препарата по истечении срока годности.**

Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

**Способ применения:** перорально.

**Перед применением ознакомиться с инструкцией.**

**Отпускается без рецепта ветеринарного врача.**

**ПТИЦА, СВИНЬИ, КРС** **1000 г**  
Регистрационный номер:  
ТУ BY 192616760.001-2024

Номер серии: \_\_\_\_\_  
Дата производства: \_\_\_\_\_  
Годен до: \_\_\_\_\_

Заявщик: ООО «Лабфарма»  
220034, РБ, г. Минск,  
ул. Криволинейная, 185,  
2 этаж, пом. 2, (оф. 215-216),  
тел./факс: 1275 (17) 361 27 27,  
+375 (29) 336 3711,  
e-mail: info@labfarma.by, info@labfarma.by  
Изготовитель: ООО «Лабфарма»  
220070, РБ, г. Минск, ул. Солтыса,  
187, корп. 8, этаж 4, блок 4.

TP BY

**СОГЛАСОВАНО**  
«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»  
(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 44 от 30.10.2025