

Инструкция рассмотрена и
одобрена на Ветбиофармсовете
Протокол № 90
от «30» мая 2017 г.

Инструкция по применению препарата ветеринарного «Офлоксавет 10 % инъекционный»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Офлоксавет 10 % инъекционный (Ofloxavetum 10 % pro injectionibus).
- 1.2. Офлоксавет 10 % инъекционный представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета.
В 1 мл препарата содержится 100 мг офлоксацина.
- 1.3. Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10, 50, 100 и 200 мл.
- 1.4. Хранят препарат по списку Б при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте.
- 1.5. Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления при указанных условиях хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Офлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов. Механизм его бактерицидного действия связан с подавлением активности фермента ДНК-гиразы, принимающего участие в синтезе молекулы ДНК, что в конечном итоге приводит к нарушению процесса деления бактерий и их гибели.
- 2.2. Препарат обладает широким спектром действия, активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов: Staphylococcus spp., Escherichia coli, Klebsiella spp., Enterobacter spp., Proteus spp., Salmonella spp., Campylobacter spp., Haemophilus spp., Bordetella spp., Brucella spp., Streptococcus spp., Pseudomonas aeruginosa, Mycobacterium spp., Clostridium perfringens, Corynebacterium spp., Listeria monocytogenes, Chlamydia spp. и Mycoplasma spp..
- 2.3. После внутримышечного введения препарата в крови быстро создается высокая концентрация офлоксацина, которая достигает своего максимума спустя 1,5-2 ч.
- 2.4. Офлоксацин хорошо проникает в органы, ткани и жидкости организма, проявляя высокий терапевтический эффект. Выводится из организма преимущественно с мочой (до 80 %) и в небольшом количестве с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Офлоксавет 10 % инъекционный применяют для лечения крупного рогатого скота, коз, овец, свиней при инфекциях респираторного и желудочно-кишечного трактов (колибактериозе, сальмонеллезе, гемофилезе, псевдомонозе, микоплазмозе, стрептококкозе), мочевыводящей системы, перитоните, эндометритах, маститах и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к офлоксацину.
- 3.2. Препарат применяется внутримышечно один раз в сутки. Крупному рогатому скоту, овцам, козам, свиньям, телятам суточная доза назначается из расчета 2,5 мл препарата на 100 кг массы животного.
Курс лечения – 3-5 дней в зависимости от тяжести заболевания.
- 3.3. Не рекомендуется вводить препарат в одно место свыше:
 - крупному рогатому скоту, козам, овцам, свиньям – 10 мл;
 - поросятам – 2,5 мл.
- 3.4. В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. В случае повышенной индивидуальной чувствительности животного к фторхинолонам возможны

аллергические реакции. В этом случае использование лекарственного средства прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

3.5. Запрещается применение препарата животным с тяжелыми поражениями печени и почек, самкам в период беременности и лактации, а также при индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам препарата.

3.6. Препарат не рекомендуется назначать вместе с макролидами, тетрациклинами, амфениколами, нитрофуранами, теофиллином, нестероидными противовоспалительными средствами, а также с лекарственными средствами, содержащими катионы магния, алюминия и кальция, которые, связываясь с офлоксацином, препятствуют его адсорбции.

3.7. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего введения препарата. Молоко допускается к использованию в пищу людям не ранее чем через 96 часов после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний из серии, вызвавшей осложнение. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королишевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция подготовлена технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» Кучинским М.П.

