

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 25 октября 2019 г. № 104

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата
«Флорфенвет 30 %»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Флорфенвет 30 % (Florfenvetum 30 %).

1.2 Флорфенвет 30 % - противомикробный препарат, в 1 мл которого содержится 0,3 г флорфеникола и вспомогательные вещества: пропиленгликоль, полиэтиленгликоль, поливинилпирролидон.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50 мл и 100 мл.

1.4 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С в упаковке предприятия-изготовителя.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона использовать в течение 25 дней. Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Флорфеникол - синтетический антибиотик, относящийся к производным тиамфеникола. Обладает бактериостатическим действием.

Препарат активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в т.ч.: *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Klebsiella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides melaninogenicus*, против большинства микоплазм (*Mycoplasma hyopneumoniae* и *Mycoplasma hyorhinis* и других), а также против бактерий, которые продуцируют ацетилтрансферазу и являются устойчивыми к хлорамфениколу.

Механизм действия флорфеникола заключается в том, что, связываясь в протоплазме бактериальной клетки с рибосомальной субъединицей 50S, он блокирует фермент пептидилтрансферазу, что приводит к торможению синтеза белка на уровне рибосом чувствительных микроорганизмов.

2.2 Флорфеникол хорошо всасывается из места введения и быстро распределяется в организме, проникая во все органы и ткани; но не преодолевает гематотканевых барьеров. Биодоступность у свиней составляет около 88 %. Максимальная концентрация антибиотика в сыворотке крови достигается через 0,5-1,5 часа и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 48 часов.

Препарат частично метаболизируется в печени, выводится из организма в неизменной форме и в виде метаболитов преимущественно с мочой и частично с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Флорфенвет 30 % применяют крупному и мелкому рогатому скоту при респираторных заболеваниях бактериальной этиологии, некробактериозе, кератоконъюнктивите бактериальной этиологии; свиньям при респираторных заболеваниях бактериальной этиологии и др. заболеваниях, вызванных чувствительными к флорфениколу микроорганизмами.

3.2 Крупному и мелкому рогатому скоту препарат вводят 2 раза с интервалом 48 ч внутримышечно в область шеи в дозе 1 мл на 15 кг массы тела животного, но не более 10 мл в одно место.

Свиньям препарат вводят 2 раза с интервалом 48 ч внутримышечно в область шеи в дозе 1 мл на 20 кг массы тела животного, но не более 10 мл в одно место.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат, как правило, не вызывает осложнений. Не рекомендуется его применять при повышенной индивидуальной чувствительности животных к флорфениколу. Возможно уменьшение потребления корма и воды, понос, перианальная эритема и отек. Указанные симптомы самопроизвольно проходят и не требуют применения лекарственных средств.

3.4 Запрещено применять препарат в период беременности и лактации, взрослым быкам-производителям и хрякам-производителям в период случки. Не применять животным, которые имеют повышенную чувствительность к флорфениколу, а также с выраженной почечной и печеночной недостаточностью.

3.5 Препарат не следует применять с хлорамфениколом и тиамфениколом, антибиотиками группы пенициллинов, цефалоспоринов, фторхинолонов в виду возможного возникновения побочных явлений и осложнений.

3.6 Убой крупного и мелкого рогатого скота на мясо допускает не ранее, чем через 30 суток, свиней - не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Препарат запрещается применять животным, от которых молоко используется в пищу людям.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности при работе с ветеринарными препаратами.

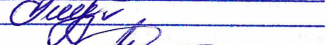
5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

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 по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы препарата из вызвавшей осложнение серии в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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

Инструкция разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (Кучинский М. П.) и Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (Каменский Г. И.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20	10 2019 г. протокол № 104