

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

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Энрофлоксавет 100»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Энрофлоксавет 100 (Enrofloxavetum 100).
- 1.2. Энрофлоксавет 100 представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета, без видимых механических включений.
- 1.3. В 1 мл препарата содержится 100 мг энрофлоксацина и вспомогательные вещества.
- 1.4. Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10, 20, 50, 100, 200 мл.
- 1.5. Хранят по списку Б при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте.
- 1.6. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов.

Механизм действия энрофлоксацина основан на блокировании фермента ДНК-гиразы, что угнетает образование яблочной кислоты в микробной клетке, нарушает синтез ДНК и вызывает гибель бактерии.

- 2.2. Препарат обладает широким спектром действия в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Salmonella* spp., *Campylobacter* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Haemophilus* spp., *Brucella* spp., *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., *Clostridium* spp., *Lysteria monocytogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*), а также *Mycoplasma* spp. и *Chlamydia* spp.

- 2.3. Энрофлоксацин быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация препарата в крови достигается через 0,5 – 1 ч после введения и сохраняется на протяжении 4-6 ч, а терапевтическая концентрация – на протяжении 24 ч. Препарат практически не подвергается биотрансформации в организме и выделяется в неизменном виде преимущественно с мочой и с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Энрофлоксавет 100 применяется для лечения сельскохозяйственных животных при инфекционных заболеваниях желудочно-кишечного и респираторного тракта: колибактериозе, сальмонеллезе, псевдомонозе, бордетеллезе, пастереллезе, гемофилезе, клостридиозе, микоплазмозе, хламидиозе и других болезнях возбудители которых чувствительны к энрофлоксацину.

- 3.2. Препарат применяется телятам и ягнятам подкожно, свиньям - внутримышечно один раз в сутки в дозе 0,05 мл препарата на 1 кг массы животного.

Курс лечения – 3-5 дней в зависимости от тяжести заболевания.

- 3.3. Побочных эффектов при применении препарата в рекомендуемых дозах у крупного рогатого скота не наблюдается. У свиней в месте введения возможно покраснение, которое быстро исчезает.

- 3.4. Препарат противопоказан животным в период беременности и имеющим повышенную чувствительность к фторхинолонам.

Не рекомендуется назначать совместно с тетрациклинами, макролидами, нестероидными противовоспалительными средствами, нитрофуранами.

3.5. Мясо и молоко крупного рогатого скота, овец можно использовать через 7 дней; мясо свиней – через 5 дней после последнего применения препарата. До указанного срока мясо вынужденно убитых животных следует использовать на корм плотоядным животным, а молоко после кипячения для выпойки сельскохозяйственным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать 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 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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения соответствия нормативным документам.

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. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

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

