

Рассмотрено и одобрено  
Ветбиофармсоветом,  
Протокол № 90  
от « 30 » мая 2017 г.

**Инструкция  
по применению препарата ветеринарного  
«Офлоксавет 10 % оральный»**

**1 Общие положения**

- 1.1 Офлоксавет 10 % оральный (Ofloxavetum 10 % oralis).
- 1.2 Препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета. В 1 мл препарата содержится 100 мг офлоксацина.
- 1.3 Препарат выпускают по 100, 200, 500 и 1000 мл в полимерной таре с завинчивающимися крышками.
- 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 При пероральном введении 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 % оральный применяют для лечения телят, ягнят, свиней, сельскохозяйственной птицы при инфекциях респираторного и желудочно-кишечного трактов (колибактериозе, сальмонеллезе, гемофилезе, псевдомонозе, микоплазмозе стрептококкозе), мочевыводящей системы, артритах, септицемии, перитоните, смешанных и вторичных инфекциях, а также других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к офлоксацину.

3.2 Препарат назначают перорально один раз в сутки в следующих дозах:

- ягнятам, телятам и свиньям – 0,5 мл на 10 кг массы животного;
- бройлерам, мясным индейкам, родительскому стаду – 50 мл на 100 л воды для поения.

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

При сальмонеллезе, смешанных инфекциях и при хронических формах заболеваний птиц рекомендуемая доза препарата составляет 100 мл на 100 л воды для поения и продолжительность курса лечения – 5 дней.

В период лечения птица должна получать только воду, содержащую лекарственное средство. Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление птицы в течение суток.

3.3 Препарат запрещен к применению на территории Республики Беларусь для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

3.4 В рекомендуемых дозах офлоксает 10 % оральный 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; птицы – не ранее, чем через 11 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным 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 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 на соответствие нормативных документов (220005, г. Минск, ул. Красная 19<sub>а</sub>).

#### 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.

