

Инструкция рассмотрена и
одобрена на Ветбиофармсовете
Протокол №81
от 30 октября 2015 г.

Инструкция по применению препарата ветеринарного «Энрофлоксавет 80»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Энрофлоксавет 80 – Enrofloxavetum 80.
- 1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.
- 1.3 В 1 г препарата содержится 800 мг энрофлоксацина (в форме энрофлоксацина натриевой соли) и наполнитель.
- 1.4 Энрофлоксавет 80 выпускают в пакетах двойных из пленки полиэтиленовой или пакетах из пленки полиэтиленовой металлизированной по 100,0 г; 500,0 г; 1,0 кг.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке производителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.
- 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 и обладает широким спектром действия в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий: *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Haemophilus* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Campylobacter* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Pasteurella* spp., *Bordetella* spp., *Erysipelothrix insidiosa*, *Staphylococcus* spp., *Chlamidia* spp., *Mycoplasma* spp., *Streptococcus* spp., *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp. и других микроорганизмов.

2.2 Механизм действия энрофлоксацина связан с блокированием фермента ДНК-гиразы, что угнетает образование яблочной кислоты в микроорганизмах и ведет к нарушению синтеза ДНК.

2.3 Энрофлоксацин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта, проникает во все органы и ткани организма, за исключением нервной ткани. Максимальная концентрация энрофлоксацина в крови достигается через 1-2 часа после применения препарата и в течение суток поддерживается на терапевтическом уровне.

2.4 Выводится энрофлоксацин из организма в неизменном виде с мочой и фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Энрофлоксацин 80 применяется телятам, свиньям и птице в качестве лечебно-профилактического средства при колибактериозе, сальмонеллезе, гемофильном полисерозите и актинобациллярной (гемофильной) плевропневмонии, кампилобактериозе, псевдомонозе, пастереллезе, бордетеллезе, роже, стафилококковой инфекции, хламидиозе, микоплазмозе, синдроме ММА (метрит-мастит-агалактия), инфицированных ранах и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к энрофлоксацину.

3.2 Препарат назначают внутрь с кормом или водой один раз в сутки в течение 3-5 дней в следующих дозах:

- телятам 3,0-6,0 мг/кг массы тела;

- свиньям 0,11 кг препарата на 1 т корма или воды, в тяжелых случаях заболевания дозу увеличивают в два раза;

- птице 0,15 кг препарата на 1 т корма или 1000 л воды. Во время лечения раствор препарата для птицы является единственным источником питья.

3.3 Энрофлоксавет 80 в рекомендуемых дозах не вызывает побочных явлений.

3.4 Противопоказано одновременное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, амфениколов, нитрофуранами, нестероидными противовоспалительными средствами.

Нельзя назначать препарат беременным и лактирующим животным.

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

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, а птицы через 12 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

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, но не менее 3-х не вскрытых упаковочных единиц потребительской тары препарата 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 «Могилевский 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 разработана технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г

