

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от 24 апреля 2019 г. № 101

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата**  
**«ЛЕВОФЛОКСАВЕТ 10 %»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Левофлоксавет 10 % (Levofloxavetum 10 %).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: левофлоксацин.

1.2 Левофлоксавет 10% представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 100 мг левофлоксацина (в форме гемигидрата), вспомогательные и формообразующие вещества (спирт бензиловый, натрия гидроокись, глицерин, пропиленгликоль, вода очищенная).

1.3 Препарат выпускают по 100, 200, 500, 1000 мл в полимерных флаконах и по 5000 мл в полимерных канистрах.

1.4 Левофлоксавет 10% хранят с предосторожностью (список Б), в упаковке изготовителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. Срок годности после вскрытия флакона 14 дней.

Не применять по истечению срока годности.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Левофлоксавет 10% - противомикробный препарат в форме раствора для орального применения. Левофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов.

2.2 Левофлоксацин активен в отношении *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella spp.*, *Escherichia coli*, *Enterobacter spp.*, *Campylobacter spp.*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Proteus spp.*, *Chlamydia spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Mycobacterium spp.* и др.

2.3 Левофлоксацин подавляет бактериальную ДНК-гиразу, нарушает синтез ДНК, рост и деление бактерий; вызывает выраженные морфологические изменения (в т.ч. в клеточной стенке и мембранах), что вызывает быструю гибель бактериальной клетки.

2.4 При пероральном применении препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта в органы, ткани и уже в небольших концентрациях оказывает бактерицидное действие. Период полувыведения 6 – 8 часов. Препарат выводится из организма в основном с мочой в неизменном виде и частично в форме неактивных метаболитов.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Левофлоксавет 10% применяют с лечебной целью свиньям и сельскохозяйственной птице при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, микоплазмозе, стафилококкозе, гемофилезном полисерозите и актинобацилярной плевропневмонии свиней, и других заболеваний, вызванных микроорганизмами, чувствительными к левофлоксацину.

3.2 Препарат назначают в следующих дозах:

- свиньям: 0,1 – 0,2 мл / 10 кг массы животного один – два раза в день или из расчета 1 л препарата на 2000 л питьевой воды в течение 3 - 5 дней;

- птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур, индейки): 1 л препарата на 2000 л питьевой воды в течение 3-5 дней. Птице раствор препарата готовят из расчета потребности в воде на одни сутки. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

При необходимости курс лечения повторяют через 5 дней.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений и осложнений.

3.4 Препарат противопоказан при нарушениях функции почек, печени, повышенной чувствительности к фторхинолонам.

Противопоказано совместное применение препарата с бактериостатическими антибиотиками (тетрациклинами, макролидами и амфениколами), теофилином, стероидами, непрямыми антикоагулянтами. Прием совместно с железосодержащими лекарственными средствами, сукральфатом и антацидными лекарственными средствами, содержащими магний, кальций и алюминий, приводит к снижению всасывания фторхинолонов, поэтому его следует назначать за 1-2 ч до или через 4 ч после приема вышеуказанных лекарственных средств.

3.5 Запрещается применять препарат птице, чье яйцо используется в пищу людям. Не рекомендуется применять препарат пороссятам массой менее 20 кг, супоросным и подсосным свиноматкам.

Запрещается применять препарат ремонтному молодняку птицы позднее 14 дней до начала яйцекладки.

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

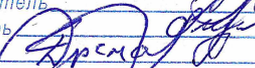
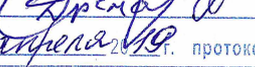
#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел. (017) 290-42-75) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов» (Республика Беларусь, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23) для Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41А, комн.1-1, тел/ф.: 8(017) 513-28-50.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (Г.И. Каменский)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24 апреля 2019 г. протокол № 101	