

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Энрофлоксацин 10 % для инъекций»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Энрофлоксацин 10 % для инъекций – Enrofloxacinum 10 % pro injectionibus.
1.2 В 1 см³ препарат содержится 0,1 г энрофлоксацина.
1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета без механических включений.
1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 10, 20, 50 и 100 см³. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.
1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 до плюс 25 °С. При температуре ниже плюс 15 °С допускается выпадение кристаллов, которые растворяются при нагревании.
1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона хранить не более 28 суток при соблюдении правил асептики, при температуре от плюс 2 до плюс 8 °С.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Энрофлоксацин относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Erysipelothrix spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Fusobacterium spp.*, микоплазм и др. Резистентность бактерий к энрофлоксацину развивается относительно медленно, т.к. механизм противомикробного действия энрофлоксацина связан с ингибированием активности фермента ДНК-гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки.
2.2 Энрофлоксацин хорошо проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация препарата в крови после введения достигается через 1-2 ч и сохраняется на протяжении 6 ч, а терапевтическая концентрация – на протяжении 24 ч.
2.3 Энрофлоксацин практически не подвергается биотрансформации в организме и выделяется преимущественно в неизменном виде с мочой и с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют для лечения телят, ягнят, свиней и плотоядных при бронхопневмонии, колибактериозе, сальмонеллезе, микоплазмозе, энтеритах и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами чувствительными к фторхинолонам, а также для лечения свиней при атрофическом рините, энзоотической пневмонии и синдроме мастит-метрит-агалактии.
3.2 Препарат назначают телятам, ягнятам и плотоядным подкожно, свиньям внутримышечно, один раз в сутки в течение 3-5 дней; при хронических и тяжело протекающих заболеваниях до 10 суток в дозах, указанных в таблице 1.

Таблица 1

Вид животного	Доза, мг/кг	Инъекционное введение, см ³ /кг массы
Телята	2,5-5,0	0,025-0,05
Ягнята	2,5-5,0	0,025-0,05
Свиньи	2,5-5,0	0,025-0,05
Плотоядные	5,0	0,05

При метрит-мастит-агалактии препарат назначают в течение 2-5 дней, или дозу увеличивают в два раза.

3.3 Не допускается одновременное применение препарата с бактериостатическими антибиотиками (группы тетрациклины, макролиды и левомицетином), теофилином и нестероидными противовоспалительными средствами, нитрофуранами.

3.4 Не допускается применение препаратом дойным коровам, новорожденным телятам, ягнятам и пороссятам, животным с заболеваниями почек, при поражении нервной системы, сопровождающихся судорогами, щенкам в первый год жизни, до окончания периода их роста, самкам в период беременности.

3.5 Убой животных на мясо после применения препарата разрешается не ранее, чем через 14 суток после прекращения применения. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют в корм пушным зверям.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

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, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005 г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская, д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Коновалова И.И.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель _____	<i>[Подпись]</i>
Секретарь _____	<i>[Подпись]</i>
Эксперт _____	<i>[Подпись]</i>
20. 12 2017 г. протокол № 93	