

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата
«Энрофлоксацин 10 % для орального применения»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Энрофлоксацин 10 % для орального применения (Enrofloxacinum 10 % per os).

Международное непатентованное наименование: энрофлоксацин.

1.2 Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

1.3 В 1 см³ препарата содержится 0,1 г энрофлоксацина и вспомогательные вещества (калия гидроксид, бензиловый спирт, вода очищенная).

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до темно-желтого цвета.

1.5 Препарат упаковывают в полимерную тару с завинчивающимися пробками (крышками) по 100,0; 200,0; 500,0 и 1000,0 см³.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 25 °C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Срок годности препарата - 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия упаковки препарат необходимо использовать в течение 8 часов.

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлоксацин относится к антибактериальным препаратам группы фторхинолонов.

2.2 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антибактериального и антимикоплазменного действия, подавляет рост и развитие грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Corynebacterium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, а также *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*

2.3 Механизм действия энрофлоксацина заключается в ингибировании активности фермента гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки.

2.4 При пероральном применении препарата энрофлоксацин хорошо и быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает во все органы и ткани. Максимальная концентрация энрофлоксацина в крови достигается через 1,5-2 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов после введения препарата. Выводится энрофлоксацин из организма в основном в неизменном виде и частично в виде метаболита – ципрофлоксацина, преимущественно с мочой и желчью.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными, не обладает эмбриотоксическим, тератогенным и гепатотоксическим действием.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения телят, ягнят, поросят, собак, кошек, пушных зверей, сельскохозяйственной птицы (цыплят-бройлеров, кур-несушек, ремонтного молодняка кур, индеек) при респираторных заболеваниях, колибактериозе, сальмонеллезе, гемофилезном, полисерозите, микоплазмозе, пастереллезе, кампилобактериозе, стафилококкозе, синдроме метрит-мастит-агалактии, а также при инфекциях, возбудители которых чувствительны к энрофлоксацину.

3.2 Препарат применяют с водой для поения один раз в сутки в течение 3-5 дней в следующих дозах:

- телятам – 0,5-1,0 см³ на 10 кг массы тела животного
- ягнятам и поросятам – 0,25-0,5 см³ на 10 кг массы тела животного,
- собакам и кошкам – 0,5-2,0 см³ на 10 кг массы тела животного,
- пушным зверям (норка, лисица, песец) – 2,0 см³ на 10 кг массы тела животного,
- сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, курам-несушкам, ремонтному молодняку кур, индейкам) – 5,0-10,0 см³ на 10 л воды для поения или 0,5 см³ на 10 кг массы тела птицы (5,0 мг энрофлоксацина на 1 кг массы тела птицы).

В период лечения животные и птица должны получать только воду, содержащую препарат. Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление животными и птицей в течение суток.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и симптоматическое лечение.

3.4 Препарат не следует применять совместно с макролидами, тетрациклинами, теофиллином и нестероидными противовоспалительными средствами, а также при повышенной чувствительности к фторхинолонам.

3.5 Препарат запрещается применять беременным и лактирующим животным. У собак, в период интенсивного роста, применение препарата может вызвать повреждение хряща суставов, поэтому не следует использовать препарат для лечения щенков до 12 месяцев жизни, а крупным породам, которые развиваются медленнее - до 18 месяцев.

3.6 Запрещен к применению курам-несушкам и ремонтному молодняку кур менее, чем за 2 недели до начала яйцекладки, ввиду накопления энрофлоксацина в яйцах.

3.7 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, птицы – не ранее, чем через 11 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птиц, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

4 МЕРЫ 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, составляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

Республика Беларусь, 211309, Витебская область, Витебский район, с/с Мазоловский, д. Должа, ул. Советская, д. 26А.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.).

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 24 от 02.07.2025г