

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Энроутеромаст ВБФ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Энроутеромаст ВБФ - Enrouteromastum VBF.
- 1.2 Лекарственная форма: эмульсия. В 100 см³ препарата содержится 2 г энрофлоксацина основания и вспомогательные вещества (калия гидроокись, пропиленгликоль, масло касторовое, твин-80, вода очищенная).
- 1.3 Препарат по внешнему виду представляет собой эмульсию белого или белого с кремовым оттенком цвета. В процессе хранения допускается расслаивание эмульсии, которое легко восстанавливается при встряхивании.
- 1.4 Препарат упаковывают в полимерные шприцы - инъекторы по 10,0 и 50,0 см³ или стеклянные или полимерные флаконы по 100,0 и 200,0 см³.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, 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.*, *Pseudomonas spp.*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Corynebacterium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Clostridium spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, а также микоплазм. Резистентность бактерий к препарату развивается относительно медленно, т.к. механизм противомикробного действия энрофлоксацина связан с ингибированием активности фермента гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки.
- 2.2 Энрофлоксацин хорошо и быстро проникает в ткани молочной железы и эндометрий. Физическая форма эмульсии обеспечивает длительное (24 часа) действие препарата, равномерно отдавая его окружающим тканям.
- 2.3 Энрофлоксацин практически не подвергается биотрансформации в организме и выделяется преимущественно в неизменном виде с молоком, мочой и желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют для лечения коров при мастите, эндометрите, вагините и цервиците бактериальной этиологии.
- 3.2 При мастите препарат вводят в пораженную долю вымени используя шприц-инъектор или шприц и молочный катетер. Препарат следует вводить после тщательного сдаивания пораженной доли вымени, после очистки и дезинфекции сосков. Препарат осторожно вводят в пораженную долю вымени в дозе 10 см³. После введения препарата для его лучшего распределения проводят массаж вымени по направлению снизу вверх. Препарат применяют один раз в сутки в течение 2-3 суток.
- 3.3 При эндометрите препарат вводят в полость матки в дозе 50,0 см³ подогретым до температуры тела животного, используя шприц-инъектор или шприц и катетер либо гинекологическую пипетку. Перед применением препарата проводят массаж матки, максимально освобождая ее от содержимого, очищают и дезинфицируют наружные

половые органы. Применяют препарат 1 раз в сутки до полного выздоровления животного.

3.4 Не рекомендуется одновременное применение препарата с бактериостатическими антибиотиками (тетрациклинами, макролидами), теофилином и стероидами.

3.5 В рекомендуемых дозах препарат не токсичен.

3.6 Перед применением шприцы-инъекторы или флаконы энергично встряхивают для придания эмульсии однородности.

3.7 Убой на мясо животных, которым применяли препарат, разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего введения. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных животных. Молоко для пищевых целей запрещено использовать в период лечения и в течение 72 часов после последнего введения препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

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.

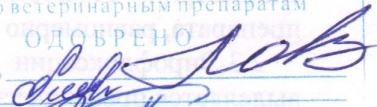
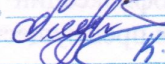

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве 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»

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

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

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
10 09 20	протокол № 110