

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного
«Энрветфарм 5 % и 10 % для инъекций»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Энрветфарм 5 % и 10 % для инъекций (Enrovetfarmum 5 % et 10 % pro injectionibus).

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до коричневого цвета без механических включений. Допускается выпадение кристаллов, растворяющихся при нагревании на водяной бане.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 0,05 г или 0,1 г энрофлоксацина, вспомогательные вещества, растворитель до 1,0 мл.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах объемом 10,0; 20,0; 50,0; 100,0 и 200,0 мл.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 15 °С до плюс 25 °С. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе: *Bordetella bronchiseptica*, *Campylobacter spp.*, *Clostridium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Mycoplasma spp.* Слабо активен против анаэробов. Не активен против вирусов, простейших и патогенных грибов.

2.2 Механизм действия препарата основан на способности энрофлоксацина блокировать фермент ДНК-гиразу, вызывая нарушение синтеза ДНК, что приводит к гибели микроорганизма.

2.3 Через 15 минут после внутримышечного или подкожного введения препарата в крови создается высокая концентрация энрофлоксацина, которая достигает своего максимума спустя 1,5 – 2 часа и в течение суток поддерживается на терапевтическом уровне.

2.4 Энрофлоксацин хорошо проникает в органы, ткани и жидкости организма, проявляя высокий терапевтический эффект. Выводится из организма в неизменном виде с мочой и желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют при пастереллезе, клостридиозе, сальмонеллезе, микоплазмозе, клебсиеллезе, кампилобактериозе, стафилококкозе, стрептококкозе, гемофиллезе, псевдомонозе, роже свиней, бордетеллиозе свиней, синдроме ММА (метрит-мастит-агалактия), инфекциях дыхательных путей, вызванных возбудителями, чувствительными к фторхинолонам.

3.2 Энрветфарм 5 % вводят телятам, овцам, козам подкожно, пороссятам внутримышечно в дозе 1,0 мл на 20 кг массы тела один раз в сутки в течение трех дней. Собакам и кошкам энрветфарм 5 % вводят подкожно в дозе 1,0 мл на 10 кг массы тела в течение пяти дней (при хронических и тяжело протекающих заболеваниях – 10 дней).

Энрветфарм 10 % вводят крупному рогатому скоту подкожно, свиньям внутримышечно в дозе 0,25 мл на 10 кг массы тела один раз в сутки, при инфекционных заболеваниях дыхательных путей в дозе 0,5 мл на 10 кг один раз в сутки в течение 2 – 3 дней, при сальмонеллезе в дозе 0,5 мл на 10 кг один раз в сутки в течение пяти дней.

Ввиду возможной болевой реакции препарат следует вводить в количестве не более 5,0 мл в одно место инъекции крупному рогатому скоту, телятам и не более 2,5 мл свиньям, мелкому рогатому скоту.

При наличии в препарате кристаллов перед применением флакон с препаратом необходимо подогреть на водяной бане при температуре 30 °С – 36 °С до их растворения.

3.3 При отсутствии улучшения клинического состояния после применения препаратов в течение 3 – 5 дней рекомендуется провести повторную проверку чувствительности выделенных от больного животного микроорганизмов к фторхинолонам и заменить препарат на другое антибактериальное средство.

3.4 При возникновении аллергических и других побочных реакций препарат следует отменить и назначить антигистаминные препараты и препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат).

3.5 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп амфеникола, тетрациклина, макролидов, нитрофуранами, а также с нестероидными противовоспалительными средствами во избежание развития побочных явлений. Назначение молодым животным в период роста может вызвать повреждения хрящевой ткани.

3.6 Препарат не назначают: беременным животным; при существенных нарушениях развития хрящевой ткани; при поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами; при нарушении функций печени и почек; щенкам и котят в первый год жизни; при повышенной чувствительности животных к препарату.

3.7 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее положенного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко запрещается использовать в пищевых целях в период лечения и в течение 7 суток после прекращения применения препарата.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе, 17. Тел./факс: 8 (02333) 5-38-56, 8 (0232) 26-36-29) по заказу Общества с ограниченной ответственностью «ГомельФарм» (246048, г. Гомель, проезд Орудийный, 192, комн. 5. Тел./факс: 8 (0232) 26-36-29).

Инструкция разработана заведующим кафедры фармакологии и токсикологии, доцентом Толкачем Н.Г., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».