

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
«18» ноября 2016 г.
Протокол № 87.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «ЭНРОФЛОКС 10%»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Энрофлокс 10% (Enroflox 10%).
 - 1.2. Энрофлокс 10% – противомикробный препарат для перорального применения, представляющий собой прозрачный раствор желтоватого цвета без осадка и посторонних частиц.
 - 1.3. В 1,0 см³ препарата содержится 100,0 мг энрофлоксацина.
 - 1.3. Энрофлокс 10% выпускают в пластиковых флаконах по 100,0 см³ и 1000,0 см³, упакованных в картонные коробки.
 - 1.4. Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.
- Срок годности составляет 3 (три) года от даты изготовления препарата при условии соблюдения правил хранения.

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 микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Corinebacterium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Clostridium spp.*, а также *Mycoplasma spp.*
- 2.2. Энрофлоксацин блокирует фермент ДНК-гиразу, угнетая тем самым образование яблочной кислоты в микроорганизмах, ведущее к нарушению синтеза ДНК.
- 2.3. Энрофлоксацин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта птицы и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация препарата в крови достигается через 1,5-2 часа после введения энрофлокса 10% и удерживается в течение 6 часов, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов. Энрофлоксацин выводится из организма с желчью и мочой в чистом виде и в форме метаболитов.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Энрофлокс 10% применяют бройлерам и ремонтному молодняку птицы при колибактериозе, сальмонеллезе, некротическом энтерите, стрептококкозе, микоплазмозе и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к энрофлоксацину.
- 3.2. Энрофлокс 10% применяют перорально с водой в дозе 0,5 см³ на 1,0 л воды в течение 3 дней, а при сальмонеллезе – в течение 5 дней. Раствор готовят из расчета суточной потребности птицы в воде. Во время лечения птица должна получать только воду, содержащую энрофлокс 10%.
- 3.3. В рекомендуемых дозах энрофлокс 10% не вызывает побочных явлений и осложнений.
- 3.4. Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов и тетрациклина, нитрофуранами, нестероидными противовоспалительными средствами. Совместное введение с магнием или алюминием может снизить адсорбцию энрофлоксацина.

Не допускается применение энрофлокса 10% в случае невосприимчивости или устойчивости к другим фторхинолонам.

3.5. Запрещен к применению на территории Республики Беларусь птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.6. Убой птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 11 суток после последнего применения препарата. Мясо птицы, вынужденно убитой до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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. 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 соответствия препарата нормативной документации.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

«Industrial Veterinaria, S.A. INVESA»; C/Esmeralda, 19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.

Инструкция подготовлена сотрудником «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa» Белянко Ю.Л. и доцентом кафедры микробиологии и вирусологии УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» Вербицким А.А.

