

17 АЕК 2021

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Энронит<sup>®</sup> OR

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,  
ул. им. Осипова В.И., дом 1)

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-8.15-2810№ПВР-3-5.0/02573

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

- торговое наименование – Энронит<sup>®</sup> OR (Enronit OR);
- международные непатентованные наименования – энрофлоксацин, колистин.

2. Лекарственная форма: раствор для орального применения.

Энронит<sup>®</sup> OR в 1 мл в качестве действующих веществ содержит: 100 мг энрофлоксацина и 1 000 000 МЕ колистина сульфата, а также вспомогательные вещества: натрия метабисульфит, уксусную кислоту и воду очищенную.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость желтого цвета с легкой опалесценцией. При хранении допускается образование незначительного количества взвеси (активных полипептидов), исчезающей при встряхивании.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства, после вскрытия первичной упаковки – 28 суток. Энронит<sup>®</sup> OR запрещается применять после истечения срока годности.

4. Энронит<sup>®</sup> OR выпускают расфасованным по 20, 50, 100 и 250 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия или в полимерные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные навинчиваемыми полимерными крышками с контролем первого вскрытия; по 500 мл и 1 л в полимерные бутылки, по 5 л в полимерные канистры соответствующей вместимости, укупоренные навинчиваемыми полимерными крышками с контролем первого вскрытия. Флаконы с препаратом объемом 20, 50, 100 и 250 мл допускается упаковывать в индивидуальные пачки из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 10° С до 25° С.

6. Энронит® OR следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями действующего законодательства.

8. Энронит® OR отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Энронит® OR относится к фармакотерапевтической группе: производные нафтиридина, хинолоны, фторхинолоны в комбинациях.

10. Комбинация входящих в состав препарата Энронит® OR энрофлоксацина и колистина сульфата, обладая синергидным действием, обеспечивает широкий спектр антимикробной активности препарата в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов.

Энрофлоксацин – антибиотик группы фторхинолонов, колистина сульфат – соединение группы полипептидных антибиотиков.

Механизм действия энрофлоксацина основан на ингибировании активности фермента ДНК-гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки, что приводит к нарушению синтеза белков и подавлению роста деления и развития грамположительных и грамотрицательных бактерий, в т.ч. *Actinobacillus* spp., *Bacteroides* spp., *Bordetella* spp., *Campylobacter* spp., *Clostridium* spp., *Clostridium perfringens*, *Corynebacterium* spp., *Corynebacterium pyogenes*, *Enterobacter* spp., *Erysipelothrix* spp., *Escherichia coli*, *Fusobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Klebsiella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Proteus mirabilis*, *Proteus vulgaris*, *Pseudomonas* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., а также *Mycoplasma* spp.

Механизм действия колистина сульфата заключается в нарушении проницаемости клеточной стенки бактерии путем соединения с липопотеинами, что приводит к нарушению внутриклеточного метаболизма и вызывает гибель грамотрицательных бактерий, в т.ч. *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Proteus* spp., *Pseudomonas* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella* spp.

После перорального применения препарата, энрофлоксацин хорошо и быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в органы и ткани, выводится из организма преимущественно в неизменном виде и в виде метаболита ципрофлоксацина с мочой и частично с фекалиями; колистина сульфат практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте, не накапливается в органах и тканях, из организма выводится преимущественно в неизменном виде с фекалиями.

Энронит® OR по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), не обладает эмбриотоксическими, тератогенными и гепатотоксическими свойствами.

### III. Порядок применения

11. Энронит<sup>®</sup> OR назначают сельскохозяйственной птице при колибактериозе, сальмонеллезе, хронических респираторных заболеваниях, стрептококкозе, некротическом энтерите, гемофилезе, микоплазмозе, смешанных и вторичных инфекциях при вирусных болезнях, а также при других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к энрофлоксацину и колистину.

Поросьятам Энронит<sup>®</sup> OR назначают при колибактериозе, энтеритах бактериальной этиологии и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к энрофлоксацину и колистину

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата (в том числе в анамнезе), заболевания центральной нервной системы, почек и печени, микозы. Запрещается применение препарата ремонтному молодняку кур менее чем за 14 суток до начала яйцекладки и курам-несушкам, яйца которых будут использоваться в пищу, ввиду выделения энрофлоксацина с яйцами.

13. При работе с лекарственным препаратом Энронит<sup>®</sup> OR следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Энронит<sup>®</sup> OR. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Лекарственный препарат не применяется супоросным и лактирующим свиноматкам, а также новорожденным поросьятам, ввиду отсутствия данных по изучению влияния на организм.

15. Бройлерам, племенной птице, ремонтному молодняку кур и индейкам препарат применяют путем выпаивания в суточной дозе 0,5 мл на 1 л питьевой воды в течение 3-5 дней; при сальмонеллезе, смешанных инфекциях, а также при хронических формах заболеваний – не менее 5 дней.

Поросьятам Энронит<sup>®</sup> OR применяют в суточной дозе 0,3 мл/кг массы животного путем выпаивания с водой один раз в сутки в течение 2-3 дней. При

тяжелой форме заболевания суточную дозу препарата увеличивают до 0,5 мл/кг массы животного.

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

16. При применении лекарственного препарата Энронит<sup>®</sup> OR в соответствии с инструкцией, побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении побочных явлений (отказ от корма, рвота, нарушение координации) использование препарата прекращают.

17. При передозировке препарата у животного могут возникнуть признаки дисбактериоза ЖКТ. В этом случае необходимо прекратить введение препарата и провести симптоматическое лечение.

18. Не допускается применение препарата Энронит<sup>®</sup> OR одновременно с левомицетином, макролидами, тетрациклинами, теофиллином, нестероидными противовоспалительными лекарственными препаратами, препаратами магния и кальция.

19. Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

20. При пропуске приема одной или нескольких доз лекарственного препарата применение следует возобновить как можно быстрее в предусмотренных дозировках и схеме применения. Не следует превышать рекомендуемую дозу препарата для компенсации пропущенной.

21. Убой птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 11 суток, поросят - не ранее, чем через 14 суток после последнего применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных животных.

Наименования и адреса  
производственных площадок  
производителя лекарственного препарата  
для ветеринарного применения.

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,  
г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д.1.

Наименование, адрес организации,  
уполномоченной держателем или  
владельцем регистрационного  
удостоверения лекарственного препарата  
на принятие претензий от потребителя.

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,  
г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д. 1.