

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Энрофлон 50 мг»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Энрофлон 50 мг (Enrofloxum 50 mg).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: энрофлоксацин.

Лекарственная форма: таблетки для орального применения

1.2 В одной таблетке содержится 50 мг энрофлоксацина, вспомогательные вещества (лактоза безводная, пласдон К-17 (поливинилпирролидон, повидон), целлюлоза микрокристаллическая, крахмал картофельный, аэросил А-380, ароматизатор).

Препарат представляет собой круглые таблетки со скошенной кромкой от светло-бежевого до желтовато-бежевого цвета с риской на одной стороне и логотипом VIC на другой. Допускается неоднородность окраски или наличие светлых или темных вкраплений.

1.3 Энрофлон 50 мг выпускают по 4 таблетки индивидуально в блистерной упаковке из пленки полиэтиленовой и металлизированной фольги; по 50 или 100 штук в полимерной упаковке.

Блистерные упаковки помещают по 4 или 7 шт. вместе с инструкцией по применению препарата в коробки, изготовленные из картона коробочного.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С, в защищенном от прямых солнечных лучей месте и относительной влажности не выше 60 %.

Срок годности - 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования.

Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлон 50 мг – антибактериальное лекарственное средство из группы фторхинолонов.

2.2 Энрофлоксацин обладает широким спектром антибактериального действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Proteus spp.*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella*, *Pasteurella multocida*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Campylobacter spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, а также *Mycoplasma spp.*

Энрофлоксацин подавляет бактериальную ДНК-гиразу, нарушает синтез ДНК, рост и деление бактерий; вызывает выраженные морфологические изменения (в т.ч. в клеточной стенке и мембранах), что вызывает быструю гибель бактериальной клетки.

2.3 После перорального введения энрофлоксацин хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в большинство органов и тканей организма. Его максимальная концентрация в крови достигается через 1,5-2 часа и удерживается на терапевтическом уровне на протяжении 24 часов. Выводится энрофлоксацин из организма животных в основном в неизменном виде и частично в виде ципрофлоксацина преимущественно с мочой и желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Энрофлон 50 мг применяют для лечения собак и кошек при желудочно-кишечных, респираторных заболеваниях, патологии мочеполовой системы, поражении мягких тканей и кожи, отитов, инфицированных ранах и других заболеваниях бактериальной и микоплазменной этиологии, возбудители которых чувствительны к энрофлоксацину.

3.2 Энрофлон 50 мг применяют перорально один раз в день, индивидуально в раздробленном виде с кормом или принудительно на корень языка в дозе 1 таблетка (50 мг энрофлоксацина) на 10 кг массы животного в течение 5 – 10 дней (5 мг энрофлоксацина на 1 кг массы животного).

При необходимости, суточную дозу препарата можно разделить на 2 приема.

Следует избегать пропусков введения очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска очередной дозы, курс лечения возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к фторхинолонам.

Не назначают препарат беременным и лактирующим животным, щенкам мелких до 8, средних до 12 и крупных пород собак до 18-месячного возраста, котят до двухмесячного возраста.

В период лечения следует избегать длительного нахождения животных под прямыми солнечными лучами.

3.4 При передозировке препарата у животных может наблюдаться снижение аппетита, угнетение, рвота, диарея, нервные расстройства. В этом случае животному назначают симптоматическое лечение.

3.5 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны рвота, учащение дефекации и размягчение фекалий, которые самопроизвольно исчезают без прекращения применения препарата.

В случае появления аллергических реакций, использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и симптоматическое лечение.

3.6 Не допускается одновременное применение препарата совместно с амфениколами, макролидами, тетрациклинами, теофилином и нестероидными противовоспалительными средствами, а также с препаратами, содержащими катионы железа, кальция, магния, алюминия.

3.7 Энрофлон 50 мг не предназначен для применения продуктивным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется 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

6.1 Иностранное производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных», 210040, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, 29

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (О.Г. Устинова) на основании материалов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).

