

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата ветеринарного «Энрофлоксаферон-Б»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Энрофлоксаферон-Б (Enrofloxaferonum-B)
- 1.2 Препарат представляет собой опалесцирующую жидкость от зеленовато-желтого до коричневого цвета, без посторонних примесей.
- 1.3 В 1 см³ препарата содержится 0,05 г энрофлоксацина и не менее 1x10⁴ МЕ/см³ по антивирусной активности белка интерферона бычьего рекомбинантного.
- 1.4 Препарат выпускают в виде стерильного раствора в стеклянных или полимерных флаконах объемом 10,0; 20,0; 50,0 и 100,0 см³.
- 1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 4 до плюс 10°C.
- 1.6 Срок годности – 18 месяцев с даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Энрофлоксацин, относящийся к группе фторхинолонов, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Proteus spp.*, *Brucella spp.*, *Chlamydia spp.*, *Campylobacter spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Clostridium spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium spp.*
- 2.2 Механизм действия энрофлоксацина основан на способности ингибировать активность фермента ДНК-гиразы, что ведет к нарушению образования яблочной кислоты в микроорганизмах, необходимой для синтеза ДНК.
- 2.3 Энрофлоксацин хорошо всасывается из места инъекции, быстро распределяется по всему организму. Максимальная концентрация препарата в крови регистрируется через 0,5-1 ч после введения и сохраняется в течение 4-6 ч. Терапевтический уровень поддерживается в течение 24 ч. Энрофлоксацин частично метаболизируется в ципрофлоксацин и выделяется из организма преимущественно с мочой и желчью.
- 2.4 Рекомбинантный интерферон бычий обладает выраженной видоспецифической для крупного рогатого скота иммуностимулирующей активностью, повышает неспецифическую резистентность организма и способствует его защите от воздействия ДНК- и РНК-содержащих вирусов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют телятам и взрослому крупному рогатому скоту в качестве лечебно-профилактического средства при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, псевдомонозе, микоплазмозе, хламидиозе, кампилобактериозе, мастите, эндометрите, смешанных (бактериально-вирусных) инфекциях и других заболеваниях, вызываемых чувствительными к энрофлоксацину микроорганизмами.
- 3.2 Препарат вводят внутримышечно в дозе 0,5 - 1,0 мл на 10 кг массы животного через каждые 24 часа в течение 3 - 5 дней.
- 3.3 Препарат нельзя смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.
- 3.4 Энрофлоксаферон-Б нельзя применять в период беременности и при повышенной индивидуальной чувствительности к фторхинолонам.
- 3.5 Не рекомендуется применять препарат одновременно с хлорамфениколом, антибиотиками групп тетрациклинов и макролидов, а также с нестероидными противовоспалительными средствами.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата. Молоко в пищу людям разрешается использовать не ранее, чем через 4 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом обслуживающему персоналу необходимо соблюдать общепринятые меры личной гигиены и технической 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 которой 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, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», 213410, г. Горки, ул. Мира 67, ком.5.

Инструкция по применению разработана заместителем директора по ветеринарии и развитию ООО "Научно-производственный центр БелАгроГен", кандидатом ветеринарных наук, доцентом Недеревой О.Н.

