

Рассмотрено и одобрено  
Ветбиофармсоветом  
Протокол № 84  
от 20 мая 2016 г.

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

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Энрофлоксаферон-С (Enrofloxaferonum-С)
- 1.2 Препарат представляет собой опалесцирующую жидкость от зеленовато-желтого до коричневого цвета, безпосторонних примесей.
- 1.3 В 1см<sup>3</sup> препарата содержится 0,05 г энрофлоксацина и не менее 1х10<sup>4</sup> МЕ/см<sup>3</sup> по антивирусной активности белка интерферона свиного рекомбинантного.
- 1.4 Препарат выпускают в виде стерильного раствора в стеклянных или полимерных флаконах объемом 10,0; 20,0; 50,0 и 100,0 см<sup>3</sup>.
- 1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищённом от света месте, при температуре от плюс 4 до плюс 10°С.
- 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.*, *Bordetella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Brucella spp.*, *Chlamydia spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Campylobacter spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinobacillus 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 свиной, являющийся вторым действующим компонентом препарата, обладает выраженной видоспецифической для свиней 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 поросятам и взрослым свиньям в качестве лечебно-профилактического средства при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, псевдомонозе, бордетеллезе, гемофилезе, микоплазмозе, синдроме ММА (мастит-метрит-агалактия), 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-С нельзя применять в период супоросности 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. 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.*

