

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
Протокол № 108 от «13» мая 2020 г.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Мефлор 4%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Мефлор 4% (Meflorum 4%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: флорфеникол.

1.2 Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.3 В 1,0 г препарата содержится: флорфеникола 0,04 г, вспомогательных веществ и наполнителей (декстроза моногидрат, аэросил, пропиленгликоль, полисорбат, бутилгидрокситолуол, известняк мелкоизмельченный) – до 1,0 г.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают расфасованным по 50,0 г; 1000,0 г; и 25,0 кг в бумажных пакетах с полиэтиленовым покрытием или вкладышем.

1.6 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности при соблюдении условий хранения - 2 года со дня изготовления. Срок годности после первого вскрытия пакета 14 суток в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Флорфеникол, входящий в состав препарата, является производным тиамфеникола, в молекуле которого гидроксильная группа заменена атомом фтора, обладает бактериостатическим действием.

2.2 Механизм действия препарата основан на подавлении синтеза белка на рибосомальном уровне у грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов: *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Enterobacter* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Bordetella* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Klebsiella* spp., *Proteus* spp., *Mycoplasma* spp.

2.3 Флорфеникол быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта. Максимальная концентрация сохраняется в органах и тканях животных в течение 48 ч. Флорфеникол и его метаболиты выделяются из организма преимущественно почками и в меньшей степени - с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения свиней и птицы при колибактериозе, сальмонеллезе, стафилококкозе, стрептококкозе, пастереллезе, гемофилезе, бордетеллезе, микоплазмозе и других инфекционных болезнях, возбудители которых чувствительны к флорфениколу.

3.2 Птице препарат задают внутрь групповым способом из расчета 0,5–1,0 кг на тонну корма в течение 5–7 дней.

Свиньям препарат задают внутрь групповым способом в смеси с кормом или водой из расчета 0,75–1,0 кг препарата на тонну корма, в течение 7 дней.

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

3.3 Препарат запрещается применять птице, чье яйцо используется в пищу людям, а также супоросным свиноматкам и хрякам-производителям.

3.4 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим повышенную чувствительность к фторфениколу, а также при нарушениях функции печени и почек. В случае проявления побочных реакций (зуд, покраснения кожи) применение препарата прекращают, назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

3.5 Не допускается применение препарата одновременно с тиамфениколом, пенициллинами, цефалоспоридами и фторхинолонами.

3.6 Убой на мясо свиней разрешается через 14 суток, птицы - не ранее, чем через 6 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Все работы с препаратом необходимо проводить в спецодежде.

4.2 Во время работы запрещается принимать пищу, пить воду, курить.

4.3 После окончания работы руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, оформляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Минск, ул. Красная 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО "ЗападВетСервис" Минская обл., г. Жодино, ул. Куприянова 7А, РБ.
для ИООО «ТерраВет», 220072 г. Минск, ул. П. Бровки 15-501.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником УО "Витебская ордена "Знак Почета" государственная академия ветеринарной медицины" (Петров В.В.) и ИООО «Терравет» (А.Зондовас).

