

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

Протокол № 110 от 10 сентября 2020 г.

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Терафлоксацин 10%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Терафлоксацин 10% (Terafloxacinum 10%).

Международное непатентованное название активной фармацевтической субстанции: энрофлоксацин.

Лекарственная форма: раствор для перорального применения.

1.2 Терафлоксацин 10% по внешнему виду представляет собой прозрачную жидкость от светло-жёлтого до жёлтого цвета.

1.3 Состав препарата в 1 мл: энрофлоксацина – 100 мг; вспомогательные вещества: бензиловый спирт, трилон Б (EDTA), калия гидроокись, вода очищенная.

1.4 Препарат выпускают по 100, 250 и 1000 мл в полимерной упаковке (флаконы).

1.5 Хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

Срок годности – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

Не применять по истечении срока годности. Хранить в недоступном для детей месте.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлоксацин относится к группе фторхинолонов. Обладает широким спектром действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Pasteurella* spp., *Salmonella* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Mycoplasma* spp.

2.2 Механизм противомикробного действия энрофлоксацина связан с ингибицированием активности фермента гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетке. Резистентность бактерий к препарату развивается относительно медленно.

2.3 При пероральном введении энрофлоксацин быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает во все органы и ткани организма. Максимальной концентрации в крови энрофлоксацин достигает через 1-2 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов.

2.4 Выводится энрофлоксацин в основном в неизмененном виде и частично в виде метаболита - ципрофлоксамина, преимущественно с мочой и желчью.

2.5 Терафлоксацин 10% в рекомендуемых дозах хорошо переносится птицей, не обладает тератогенным действием, гепато- и эмбриотоксическими свойствами.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Терафлоксацин 10% применяют цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур и индейкам в качестве лечебного средства при колибактериозе, сальмонеллезе, стрептококкозе, некротическом энтерите, микоплазмозе, а также других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к энрофлоксацину.

3.2 Препарат назначают один раз в сутки с водой в течение 3-5 дней в дозе 10,0 мг энрофлоксамина (ДВ) на 1 кг массы тела или 1,0 мл препарата на 1 л воды. При сальмонеллезе терафлоксацин 10% применяют в двукратной дозе.

Раствор препарата готовят из расчета потребности в воде на 1 сутки. В период

лечения птица должна получать только воду, содержащую терафлоксацин 10%.

3.3 Запрещается применение препарата птице, чье яйцо используется для пищевых целей.

3.4 В качестве побочного действия иногда могут отмечаться аллергические реакции. В этом случае препарат отменяют и назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

3.5 Не допускается совместное применение терафлоксацина 10% с препаратами, содержащими макролиды, тетрациклины, нитрофураны, амфениколы, теофиллин, нестероидные противовоспалительные средства.

3.6 Прием препарата совместно с железосодержащими и антацидными лекарственными средствами, содержащими соединения магния, кальция и алюминия, приводит к снижению всасывания энрофлоксацина, поэтому терафлоксацин 10% следует назначать за 1-2 ч до или через 4 ч после их приема.

3.7 Убой на мясо птицы разрешается не ранее, чем через 11 суток после последнего применения препарата. Мясо птицы, вынужденно убитой до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г.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) по заказу ИООО «ТерраВет» (220072, г. Минск, ул. П. Бровки 15-501).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Кучинский М.П.) и ИООО «ТерраВет» (А.Зондовас).

Документ составлен в соответствии с законодательством Республики Беларусь
и нормативными правовыми актами
Министерства здравоохранения Республики Беларусь
Согласовано ветеринарным препаратом
ОДОБРЕНО *Лобко*
10.09.2010
Справка № 110