

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«24» октября 2014 г.
Протокол № 74.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «ЦИПРОФЛОКС»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ципрофлокс (Ciprofloxum).

1.2 Ципрофлокс - антибактериальный препарат, представляющий собой прозрачную жидкость от желтого до кирпично-красного цвета. Допускается наличие небольшого осадка.

В 1,0 см³ препарата содержится 50 мг ципрофлоксацина гидрохлорида.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100, 400, 450 см³ и полимерной упаковке по 500, 1000 и 5000 см³.

1.4 Ципрофлокс хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С, в сухом, защищенном от света месте.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Ципрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром противомикробного действия. Ципрофлоксацин активен в отношении *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella spp.*, *Escherichia coli*, *Enterobacter*, *Campylobacter*, *Salmonella spp.*, *Aeromonas*, *Haemophilus*, *Proteus*, *Yersinia*. Как правило, чувствительны также: *Staphylococcus spp.* (включая пенициллиназо-продуцирующие и метициллинустойчивые штаммы), *Mycoplasma spp.* и *Mycobacterium spp.*

2.2 Ципрофлоксацин блокирует фермент ДНК-гиразу, что ведет к нарушению синтеза ДНК в микроорганизмах.

2.3 При пероральном применении ципрофлоксацин хорошо резорбируется из желудочно-кишечного тракта в органы, ткани и уже в небольших концентрациях способен оказывать бактерицидное действие. Резистентность микроорганизмов к ципрофлоксацину практически не развивается. Препарат выводится из организма с желчью и мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Ципрофлокс применяют в качестве лечебно-профилактического средства при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, гемофилезе, микоплазмозе, стафилококкозе и других инфекционных заболеваниях вызванных микроорганизмами, чувствительными к ципрофлоксацину у свиней, телят и птицы.

3.2 Препарат применяют в следующих дозах:

- свиньи и телята: 0,5 – 1,0 мл на 10 кг массы животного орально с питьевой водой два раза в сутки в течение 3 – 5 дней;

- птица: 0,1 - 0,2 мл/кг массы тела птицы (при индивидуальной даче) или 5-10 мл на 10 л воды групповым методом в течение 3 – 5 дней. Птице раствор препарата готовят из расчета потребности в воде на одни сутки. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

При необходимости курс лечения повторяют через 5 дней.

3.3 В рекомендуемых дозах ципрофлокс не вызывает побочных явлений и осложнений.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с бактериостатическими антибиотиками (тетрациклинами, макролидами и левомицетином), теофилином, стерои-

дами, непрямыми антикоагулянтами. Прием совместно с железосодержащими лекарственными средствами, сукральфатом и антацидными лекарственными средствами, содержащими магний, кальций и алюминий, приводит к снижению всасывания ципрофлоксацина, поэтому его следует назначать за 1-2 ч до или через 4 ч после приема вышеуказанных лекарственных средств.

Препарат противопоказан при нарушениях функции почек, печени, повышенной к чувствительности к фторхинолонам.

Запрещается применение препарата курам-несушкам в период яйцекладки.

3.5 Убой животных на мясо разрешается через 14, а птицы через 12 дней после последнего назначения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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 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, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 ООО «Промветсервис»

220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2
тел/факс (017) 294-54-30.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А.Ятусевич, В.В.Петров), внутренних незаразных болезней животных (В.Н.Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Промветсервис»

Профессор кафедры фармакологии
и токсикологии УО «Витебская ордена
«Знак Почета» государственная
академия ветеринарной медицины»

 И.А. Ятусевич

