

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«19» марта 2014 г.
Протокол № 71.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «ТРИФЛОКС»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Трифлокс (Trifloxum).

1.2 Трифлокс - антибактериальный препарат, представляющий собой прозрачную вязкую жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета.

В 1,0 см³ препарата содержится 100 мг энрофлоксацина, 1000000 МЕ колистина сульфата и 50 мг триметопrima.

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

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

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

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Трифлокс обладает широким спектром противомикробного действия. Входящие в состав препарата компоненты активны в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе эшерихий, сальмонелл, пастерелл, кокринебактерий, клебсиелл, стрептококков, стафилококков и некоторых штаммов протея, микоплазм.

2.2 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолов и обладает широким спектром противомикробного действия. Энрофлоксацин блокирует фермент ДНК-гиразу, ведущее к нарушению синтеза ДНК в микроорганизмах.

2.3 Колистина сульфат – смесь сульфатных полипептидов, продуцируемых некоторыми штаммами *Bacillus polymyxia*. Обладает сильным бактерицидным действием в отношении большинства аэробных грамотрицательных микроорганизмов.

2.4 Триметопrim - химиотерапевтический препарат, оказывающий бактерицидное действие в отношении *Escherichia coli*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.* и др.

2.5 При введении трифлокса внутрь антибактериальные компоненты препарата всасываются из желудочно-кишечного тракта в кровь и проникают во все органы и ткани животных. Терапевтическая концентрация в организме сохраняется в течение 12 -18 часов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Трифлокс применяют в качестве лечебно-профилактического средства при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, микоплазмозе, инфекционном синовите, борд-детеллиозе, инфекционном рините, стафилококкозе и других инфекционных заболеваниях вызванных микроорганизмами, чувствительными к компонентам препарата у птицы, колибактериозе, сальмонеллезе, энтеритах и других заболеваниях у свиней и телят.

3.2 Трифлокс применяют внутрь с питьевой водой в следующих дозах:

- птица: 0,1 см³/кг массы тела птицы или 1 л препарата на 2000 л воды один раз в день 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.

- свиньи: 0,3 см³/ 10 кг массы тела один раз в сутки в течение 3 – 5 дней. Перед применением препарат разводят в соотношении 1:1 с водой или из расчета 1 л препарата на 3000 л питьевой воды в течение 3-5 дней. При тяжелой форме заболевания дозу увеличивают до 0,5 см³/ 10 кг массы животного.

- телята: 0,25 – 0,5 см³ препарата на 10 кг массы тела один-два раза в день в течение 3 – 5 дней с молоком или водой;

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

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с бактериостатическими антибиотиками (тетрациклинами, макролидами и левомицетином), стероидами, непрямыми антикоагулянтами.

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

Запрещается применение препарата курам-несушкам в период яйцевладки.

3.5 Убой птицы на мясо разрешается через 12 дней, а свиней и телят через 15 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 ПРЕДЬЯВЛЕНИЯ 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) 236-54-30

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

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


И.А. Ятусевич

Бюро по лицензированию и сертификации ветеринарного и продовольственного
надзора МСХиП РБ

ОДОБРЕНО

Председатель

Секретарь

Эксперт

«19» 03 2014 протокол № 71