

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «НОРФЛОТИНАТ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Норфлотинат (Norflotinum).

1.2 Норфлотинат – антибактериальный препарат, представляющий собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

В 1,0 г препарата содержится 200 мг норфлоксацина никотината.

1.3 Препарат выпускают в полимерной упаковке (пластмассовых банках), полиэтиленовых пакетах или пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 200, 500 г и 1000 г.

1.4 Норфлотинат хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше +25 °С.

Срок годности – 3 (три) года со дня изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Норфлоксацина никотинат относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром антибактериального действия. Препарат активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе эшерихий, сальмонелл, пастерелл, псевдомонад, протей, стафилококков и микоплазм и некоторых других.

2.2 Механизм действия норфлоксацина никотината основан на влиянии на метаболизм ДНК бактерий. Норфлоксацин никотинат ингибирует фермент ДНК-гиразу, содержащуюся в бактериальных клетках и относящуюся к топоизомерам, который контролирует структуру и функции ДНК, что приводит к гибели бактерий.

Антибактериальная активность норфлоксацина никотината обусловлена также влиянием на РНК бактерий и синтез бактериальных белков, на стабильность мембран и на другие жизненные процессы бактериальных клеток.

2.3 Норфлоксацина никотинат быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация препарата в крови достигается через 1,5-2 ч после его орального введения и удерживается на терапевтическом уровне в течение 24 часов.

Норфлоксацина никотинат выводится из организма в основном в неизменном виде с мочой и желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Норфлотинат применяют птице при колибактериозе, сальмонеллезе, некротическом энтерите, стрептококкозе, гемофилезе и микоплазмозе; свиньям при сальмонеллезе, пастереллезе, бактериальной и энзоотической пневмонии, колисептицемии, атрофическом рините и других заболеваниях, телятам и ягнятам при респираторных и желудочно-кишечных заболеваниях, возбудители которых чувствительны к норфлоксацину никотинату.

3.2 Норфлотинат применяют в смеси с комбикормом или в виде водного раствора в следующих дозах:

- свиньи: 2,0 - 3,0 г на 100 кг массы тела 2 раза в сутки или из расчета 1,0 кг/тонну корма или 1000 л воды;

- телята и ягнята: 15 – 20 мг/кг массы тела 2 раза в сутки;

- птица: 0,02 - 0,03 г/кг массы тела или из расчета 0,8 - 1,0 кг/1000 л питьевой воды, 1,0 кг/тонну корма.

Раствор препарата готовят из расчета потребности птицы в воде на одни сутки. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

Норфлотинат применяют с лечебно-профилактической целью в течение 4-7 дней. При необходимости курс лечения можно повторить через 5 дней.

3.3 Побочных действий при применении Норфлотината в рекомендуемых дозах не установлено.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, хлорамфеникола; нестероидными противовоспалительными средствами; метронидазолом.

Препарат противопоказан при нарушениях функции почек, повышенной чувствительности к хинолонам.

3.5 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее чем через 10 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя, мясо может быть использовано для кормления плотоядных животных.

3.6 Яйцо птицы может использоваться в пищу людям через 3 суток после последнего назначения препарата. Яйца птицы, полученные в этот период времени, могут быть использованы для кормления 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


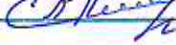
6.1 ООО «Ветреал»

222603, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская, 1/2

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» и ООО «Ветреал»

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


И.А. Ятусевич

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
О Д О Б Р Е Н О	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 10 » 07 20 15 г. протокол № 80	