

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

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ЭНРОКСОЛ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Энроксол (Enroxolum).
- 1.2 Энроксол - антибактериальный препарат, представляющий собой прозрачную, вязкую жидкость от светло-желтого до желтого цвета.
В 1,0 см³ препарата содержится 200 мг энрофлоксацина.
- 1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100, 400, 450 см³ и полимерных флаконах по 100, 500, 1000 и 5000 см³.
- 1.4 Энроксол 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 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром противомикробного действия.
Препарат активен в отношении *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella spp.*, *E. coli*, *Enterobacter spp.*, *Campylobacter spp.*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Proteus spp.*, *Chlamydia*, *Staphylococcus spp.*, *Mycoplasma spp.* и *Mycobacterium spp.*
- 2.2 Энрофлоксацин блокирует фермент ДНК-гиразу, что ведет к нарушению синтеза ДНК в микроорганизмах. Резистентность микроорганизмов к энрофлоксацину практически не развивается.
- 2.3 При пероральном применении препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта в органы, ткани и уже в небольших концентрациях оказывает бактерицидное действие. Препарат выводится из организма с желчью и мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Энроксол применяют в качестве лечебно-профилактического средства при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, гемофилезе, микоплазмозе, стафилококкозе и других инфекционных заболеваниях вызванных микроорганизмами, чувствительными к энрофлоксацину у свиней, телят и птиц.
- 3.2 Препарат назначают один раз в день в течение 3-5 дней в следующих дозах:
- свиньи: 0,1 – 0,25 мл на 10 кг массы животного или из расчета 0,5 - 1 л препарата на 2000 л питьевой воды в течение 3-5 дней;
- телята: 0,25 – 0,5 мл на 10 кг массы животного. Перед применением препарат необходимо развести в небольшом количестве воды (в соотношении 1 : 10);
- птица: с питьевой водой из расчета 2,5 мл на 10 л воды. 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 препарат не вызывает побочных явлений и осложнений.
- 3.4 Противопоказано совместное применение препарата с бактериостатическими антибиотиками (тетрациклинами, макролидами и левомицетином), теофилином, стероидами, непрямыми антикоагулянтами. Прием совместно с железосодержащими лекарст-

венными средствами, сукральфатом и антацидными лекарственными средствами, содержащими магний, кальций и алюминий, приводит к снижению всасывания энрофлоксацина, 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 чувствительности к фторхинолонам.

3.5 Убой животных на мясо разрешается через 14, а птицы через 12 дней после последнего назначения препарата. Яйцо можно использовать в пищу людям спустя 11 дней после лечебно-профилактических обработок птицы.

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

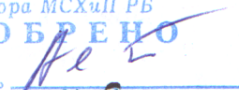
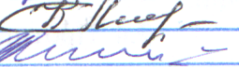

6.1 ООО «Промветсервис»

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), 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

Биофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
О Д О Б Р Е Н О	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24» 10 2014. протокол № 74	