

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«27» февраля 2015 г.
Протокол № 77.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ФЛОРИНОЛ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Флоринол (Floginolum).

1.2 Флоринол – противомикробный препарат, представляющий собой прозрачную вязкую жидкость от светло-желтого до желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 300 мг флорфеникола, вспомогательные и формообразующие вещества.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50, 100 и 200 мл.

1.4 Флоринол хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 до плюс 25 °С. После вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 14 дней.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Флорфеникол – синтетический антибиотик, производное тиамфеникола, в молекуле которого гидроксильная группа замещена атомом фтора.

Флорфеникол – бактериостатический антибиотик широкого спектра действия. Флорфеникол активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов: *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus spp.*, *Proteus spp.*, *Enterobacter spp.*, *Klebsiella spp.*, *Bordetella spp.*, а также в отношении *Mycoplasma spp.*

Механизм действия основан на связывании с 50S рибосомной субъединицей в протоплазме бактериальной клетки, где блокируется действие фермента пептидилтрансферазы, что приводит к подавлению синтеза протеинов чувствительных бактерий.

2.2 Препарат быстро всасывается из места введения, проникает во все внутренние органы и ткани. Действие флорфеникола проявляется спустя 5 – 6 часов. Терапевтическая концентрация удерживается в организме до 48 часов.

Выделяется флорфеникол с фекалиями и мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Флоринол применяют при колибактериозе, сальмонеллезе, стафилококкозе, стрептококкозе, респираторных, желудочно-кишечных и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами чувствительными к флорфениколу у молодняка крупного рогатого скота и свиней.

3.2 Флоринол вводят подкожно двукратно с интервалом 48 часов в область шеи в дозах:

- крупный рогатый скот: 1 мл на 15 кг массы тела животных;

- свиньи: 1 мл на 15-20 кг массы тела животных.

В одно место рекомендуется вводить не более 10 мл препарата.

3.3 Запрещается применение препарата при тяжелых поражениях системы кровотока, сердца, печени и почек, а также при индивидуальной повышенной чувствительности к флорфениколу.

Не рекомендуется применение флоринола с кортикостероидными препаратами, средствами, содержащими тиамфеникол и хлорамфеникол, антибиотиками групп пенициллинов и цефалоспоринов, фторхинолонами.

3.4 Запрещается применение препарата стельным животным, лактирующим коровам, быкам-производителям.

Запрещается смешивать препарат в одном шприце с другими лекарственными средствами.

3.5 При применении препарата возможны аллергические реакции. На месте введения возможно образование припухлости, исчезающей самостоятельно в течение 3 - 5 дней. При наличии аллергических реакций применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция. В редких случаях после введения лекарственного препарата у животных может проявиться покраснение и отек перианальной области.

При передозировке у животных может наблюдаться диарея, что требует назначения симптоматических средств.

3.6 Убой на мясо крупного рогатого скота разрешается не ранее, чем через 30 суток, свиней – не ранее, чем через 14 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

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 УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич, Т.Н. Смаглей), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) и ООО «Промветсервис»

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

 И.А. Ятусевич

