

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «09» января 2020 г. № 105

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата
«Энробиозол 10 % инъекционный раствор»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Энробиозол 10 % инъекционный раствор (*Engrobiozolum 10 % solutio pro injectionibus*).

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до коричневого цвета без механических включений. Допускается выпадение кристаллов.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 0,1 г энрофлоксацина (6-фтор-4-хинолон-3 карбоновая кислота) и вспомогательные вещества: бутанол-1, калия гидроокись, вода для инъекций.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах объемом 10,0; 20,0; 50,0; 100,0 и 200,0 мл.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 15 °C до плюс 25 °C. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. После вскрытия флакона с препаратом, хранить его можно в герметично закрытом виде не более 24 часов при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе: *Bordetella bronchiseptica*, *Campylobacter spp.*, *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Mycoplasma spp.*. Слабо активен против анаэробов. Не активен против вирусов, простейших и патогенных грибов.

2.2 Механизм действия препарата основан на способности энрофлоксацина блокировать фермент ДНК-гиразу вызывая нарушение синтеза ДНК, что приводит к гибели микроорганизма.

2.3 Через 15 минут после внутримышечного или подкожного введения препарата в крови создается высокая концентрация энрофлоксацина, которая достигает своего максимума спустя 1,5 – 2 часа и в течение суток поддерживается на терапевтическом уровне.

2.4 Энрофлоксацин хорошо проникает в органы, ткани и жидкости организма, проявляя высокий терапевтический эффект. Выводится из организма с мочой и желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют с лечебной целью при синдроме ММА, бордепеллезе, роже и гемофилезах свиней; кампилобактериозе, эшерихиозе, клебсиеллезе, пастереллезе, псевдомонозе, сальмонеллезе, стрептококкозе, стафилококкозе, микоплазмозе и других заболеваниях животных, вызванных микроорганизмами чувствительными к энрофлоксации.

3.2 Препарат вводят крупному рогатому скоту подкожно, свиньям – внутримышечно в количестве 0,25 мл препарата на 10,0 кг массы животного (что соответствует дозе 2,5 мг энрофлоксацина на 1,0 кг массы животного) один раз в сутки в течение 3 – 5 дней. При синдроме MMA препарат применяют в течение 1 – 2 дней.

Ввиду возможной болевой реакции препарат следует вводить в количестве не более 5,0 мл в одно место инъекции крупному рогатому скоту и не более 2,5 мл свиньям.

При наличии в препарате кристаллов перед применением флакон с препаратом необходимо подогреть на водяной бане до растворения кристаллов.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. Однако при появлении аллергических реакций препарат следует отменить и назначить антигистаминные средства (аллерверт, пипольфен) и препараты кальция (кальция хлорид или кальция глюконат).

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп амфеникола, тетрациклина, макролидов, а также с нестероидными противовоспалительными

средствами во избежание развития побочных явлений. Назначение молодым животным в период роста, может вызвать повреждения хрящевой ткани.

3.5 Препарат не назначают: беременным животным; при существенных нарушениях развития хрящевой ткани; при поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами; при нарушении функций печени и почек; при повышенной чувствительности животных к препаратору.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее положенного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко разрешается использовать для пищевых целей не ранее, чем через 10 суток после последнего применения препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 которого 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 ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов» 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1; тел./факс 8(0232)29-19-24.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО ВГАВМ (Толкач Н.Г., Петров В.В.) и сотрудниками Унитарного предприятия «Гомельский завод ветеринарных препаратов».

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 9 » 01 2020 г. протокол № 105	