

Рассмотрена и одобрена
Ветбиофармсоветом
"19" декабря 2014 г.
Протокол №76.

Инструкция по применению препарата ветеринарного "Ципрофлокс ТМ"

1 Общие сведения

1.1 Ципрофлокс ТМ (Ciprofloxum ТМ).

1.2 Препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета, без видимых механических включений.

1.3 В 1 мл препарата содержится 25 мг ципрофлоксацина и вода для инъекций до 1,0 мл.

1.4 Препарат выпускают по 10,0; 50,0; 100,0; 200,0 и 400,0 мл в стеклянных бутылках или флаконах. Хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С в сухом, защищенном от света месте.

Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления при указанных условиях хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Ципрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов, обладает широким спектром антибактериального действия, подавляет рост и развитие грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Haemophilus*, *Klebsiella*, *Yersinia*, *Campylobacter*, *Staphylococcus*, а также *Mycoplasma spp* и *Brucella spp*. В отношении большинства анаэробов и стрептококков проявляет слабую активность.

2.2 Резистентность бактерий к ципрофлоксацину развивается относительно медленно, т.к. механизм противомикробного действия ципрофлоксацина связан с ингибированием активности фермента гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в бактериальной клетке.

2.3 Препарат быстро всасывается и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация препарата в крови достигается через 1 - 2 ч после введения и сохраняется на протяжении 6 ч, а терапевтическая концентрация - на протяжении 12 ч.

2.4 Выделяется из организма, преимущественно, в неизменном виде с мочой и с фекалиями.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, свиньям, собакам и кошкам при колибактериозе, сальмонеллезе, микоплазмозе, бронхопневмонии, энтеритах и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к ципрофлоксацину, а также при инфекциях мочевыводящих путей, бактериальных осложнениях вирусных болезней, протекающих с симптомами поражения желудочно-кишечного и респираторного тракта.

3.2 Препарат вводят внутримышечно два раза в сутки в течение 3-5 дней в следующих дозах:

Вид животных	Доза	
	по АДВ, мг/кг массы тела	мл/кг массы тела
Крупный рогатый скот и свиньи	2,5	0,1
Собаки и кошки	5 - 15	0,2 - 0,6

3.3 Противопоказания: препарат нельзя применять беременным и лактирующим самкам, щенкам мелких, средних и крупных пород соответственно до 8, 12 и 18 месячного возраста, а также животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к фторхинолонам.

Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками (тетрациклинами, макролидами и амфениколами) и нестероидными противовоспалительными средствами.

3.4 Побочного действия в рекомендованных дозах, как правило, не наблюдается.

3.5 Убой на мясо сельскохозяйственных животных, которым применяли препарат, разрешается не ранее, чем через 20 суток после прекращения введения препарата. В случае вынужденного убоя до истечения указанного срока мясо используют для кормления плотоядных животных.

4 Меры личной 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 учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», г. Минск, ул. Красная, 19а.

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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь). 220000, г. Минск, ул. Скрыганова, д.6, к.1016 а.

Инструкция по применению разработана заведующим отделом незаразных болезней животных РУП "Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского" Кучинским М.П..

