

Рассмотрена и одобрена на заседании
Ветбиофармсовета
19 апреля 2013 г. Протокол № 66.

Инструкция по применению препарата
Энротим 10% раствор для инъекций

1 Общие положения

1.1 Энротим 10% раствор для инъекций (Enrotimum 10% solutio pro injectionibus).

1.2 Активнодействующим веществом является энрофлоксацин. В 1 мл препарата содержится 100 мг энрофлоксацина.

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

1.4 Препарат выпускают во флаконах по 10,0; 20,0; 50,0; 100,0; 200,0 мл. Хранят препарат 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 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов. Механизм действия энрофлоксацина на бактериальную клетку. Это вызывает морфологические изменения и гибель патогенных микроорганизмов. Данный специфический механизм действия уменьшает возможность развития резистентности при участии плазмид, которую вызывают хорошо известные принципы действия антибиотиков и химиотерапевтических средств, предшествующих поколений. Препарат характеризуется быстрым всасыванием и достижением высокой концентрации в сыворотке крови.

2.2 Препарат обладает широким спектром антибактериального действия в отношении грамположительных бактерий (стафилококков, стрептококков, клостридий), грамотрицательных бактерий (кишечной палочки, сальмонелл, клебсиелл, протей, пастерелл, актинобациллулов, псевдомон, бордетелл), а так же микоплазм.

2.3 Препарат быстро всасывается из желудочно - кишечного тракта и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация препарата в крови достигается через 0,5 - 1 ч после введения и сохраняется на протяжении 4 - 6 ч, а терапевтическая концентрация - на протяжении 24 ч. Препарат практически не подвергается биотрансформации в организме и выделяется в неизменном виде преимущественно с мочой и с желчью.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяется для лечения инфекционных заболеваний бактериальной этиологии у сельскохозяйственных и домашних животных при следующих заболеваниях:

Жвачные животные: колибактериоз, пастереллез, сальмонеллез, микоплазмоз, клостридиоз, дизентерия, лептоспироз.

Кролики: пастереллез, энтеротоксемия, дизентерия, листериоз, родентиоз и т.д.

Свиньи: бактериальные заболевания желудочно-кишечного тракта (колидиаррея, колисептицемия) и бактериальные заболевания дыхательных путей.

Пушные звери (норка, лисица, песец), собаки: бактериальные заболевания желудочно - кишечного тракта и дыхательных путей, лептоспироз.

3.2 Препарат применяется внутримышечно один раз в сутки.

Жвачные животные, свиньи и кролики: суточная доза назначается из расчета 0,05 мл препарата на 1 кг массы животного.

Курс лечения – 3 - 5 дней в зависимости от тяжести заболевания.

Пушные звери (норка, лисица, песец), собаки: суточная доза назначается из расчета 0,05 мл препарата на 1 кг массы животного. Курс лечения составляет 3 - 5 дней в зависимости от тяжести заболевания.

3.3 С профилактической целью назначается половина лечебной дозы в течение 3 - 5 дней один раз в сутки.

3.4 Во избежание возможной болевой реакции препарат следует вводить в количестве не более 2 - 3 мл в одно место крупным животным и не более 1 мл - мелким животным.

3.5 Побочных эффектов не наблюдаются при применении препарата в рекомендованных дозах у крупного рогатого скота, свиней, кроликов, но у собак мелких и средних пород может вызвать изменения в суставных хрящах в возрасте от 2 до 8 месяцев, а у крупных пород до 18 месяцев.

3.6 Противопоказания. Препарат не рекомендуется назначать вместе с тетрациклином, нестероидными противовоспалительными средствами.

3.7 Время ожидания. Мясо и молоко у крупного рогатого скота, овец можно использовать через 21 день, мясо свиней, кроликов - через 14 дней. До указанного срока мясо вынужденно убитых животных следует использовать на корм пушным зверям, а молоко – для выпойки сельскохозяйственным животным.

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 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, 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 РУП "Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского" (Красочко П.А., Красочко И.А., Толкач Н.Г.).

