

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «13» июня 2024 г. № 136

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Флорфеникол ВЛ 30%»

1 Общие сведения

1.1 Флорфеникол ВЛ 30% (Florfenikolum VL 30%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: флорфеникол.

Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

1.2 В 1,0 мл препарата содержится 300 мг флорфеникола и вспомогательные вещества (N,N-диметилацетамид, пропиленгликоль, поливинилпирролидон, полиэтиленгликоль-200).

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета. Допускается опалесценция.

1.3 Препарат выпускают расфасованным по 1 л и 5 л в полимерные емкости, укупороенные навинчиваемыми крышками с контролем первого вскрытия.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °С до 25 °С.

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте!

1.5 Срок годности препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства; после вскрытия упаковки – не более 28 дней.

Запрещается использовать препарат по истечении срока годности.

Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача

2 Фармакологические свойства

2.1 Флорфеникол ВЛ 30% относится к клинико-фармакологической группе – антибиотики амфениколы.

2.2 Флорфеникол, входящий в состав препарата, является производным тиамфеникола, в молекуле которого гидроксильная группа заменена атомом фтора. Обладает широким спектром противомикробного действия. Флорфеникол активен в отношении *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Bordetella bronchiseptica*, *Haemophilus spp.*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Mycoplasma hyorhinitis*, *Ornithobacterium rhinotracheale*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*

Связываясь в протоплазме бактериальной клетки с рибосомальной субъединицей 50S, флорфеникол блокирует фермент пептидилтрансферазу, что приводит к торможению синтеза белка у чувствительных микроорганизмов на уровне рибосом.

2.3 При пероральном применении флорфеникол быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и поступает в системный кровоток, достигая максимальной концентрации в сыворотке крови свиней и птиц через 1-1,5 часа и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 24 часов. Выделяются флорфеникол и его метаболиты из организма птиц с пометом, у яйценоской птицы – частично с яйцом, из организма свиней – с мочой и в меньшей степени с фекалиями.

2.4 По классификации ГОСТ 12.1.007-76 препарат относится к 4 классу опасности – вещества малоопасные.

3 Порядок применения

3.1 Флорфеникол ВЛ 30% применяют с лечебной целью сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, курам-несушкам, ремонтному молодняку кур) при эшерихиозе (колибактериозе), сальмонеллезе, пастереллезе, микоплазмозе; свиньям при плевропневмонии, пастереллезе, бордетеллезе, гемофилезе и других болезнях, вызванных возбудителями, чувствительными к флорфениколу.

3.2 Флорфеникол ВЛ 30% применяют перорально с водой для поения в следующих суточных дозах:

- свиньям – 1,5-1,9 мл препарата на 100 кг массы животного, в течение 5 суток;

- сельскохозяйственной птице (цыплятам до 4-х недельного возраста) – 33 мл препарата на 100 л воды или 0,04 мл препарата на 1 кг массы тела птицы.

- сельскохозяйственной птице (старше 4-х недельного возраста) – 66 мл препарата на 100 л воды или 0,08 мл препарата на 1 кг массы тела птицы.

Курс применения препарата сельскохозяйственным птицам – 3 суток, при сальмонеллезе и смешанных инфекциях – 5 суток.

В период лечения свиньи и птицы должны получать только воду, содержащую препарат. В случае, если это невозможно, суточную дозу препарата для ветеринарного применения делят на 2 равные части и выпаивают с интервалом 12 часов.

Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление в течение суток.

3.3 Действующее вещество препарата может выпадать в осадок в случае, если концентрация флорфеникола в воде превышает 1 г на 1 л, что соответствует 3,3 мл препарата на 1 л воды.

3.4 Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

3.5 При применении Флорфеникола ВЛ 30% в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у свиней и птицы, как правило, не наблюдается. У свиней возможно изменение цвета фекалий, диарея, покраснение или припухлость тканей в перианальной области. Указанные симптомы проходят самопроизвольно после окончания применения препарата.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергической реакции (отказ от корма, рвота, нарушение координации движений) применение препарата прекращают и назначают антигистаминные и, при необходимости, симптоматические средства.

3.6 Не допускается применение препарата супоросным свиноматкам; одновременное применение с другими антибиотиками (амфениколы, пенициллины, цефалоспорины и др.); фторхинолонами, непрямыми антикоагулянтами, барбитуратами, миорелаксантами.

Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям и ремонтному молодняку птиц-несушек менее, чем за 2 недели до начала яйцекладки.

3.7 Убой птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 6 суток, свиней – не ранее чем через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления пушных зверей.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Работу с препаратом следует проводить в спецодежде с использованием средств индивидуальной защиты (резиновые перчатки, защитные очки, маска или респиратор). При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с препаратом вымыть руки с мылом. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

4.2 Пустую тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

4.3 При случайном попадании препарата на кожу его необходимо немедленно смыть водой с мылом, при попадании в глаза – промыть их в течение нескольких минут большим количеством проточной воды.

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).


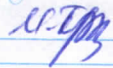
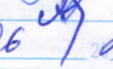
5 Порядок предъявления рекламаций

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 проводится 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» (РБ, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветлайн», Российская Федерация, 142132, Московская область, Г.о. Подольск, поселок Дубровицы, ФГБНУ ФИЦ ВИЖ им. Л.К. Эрнста, здание центра трансплантации эмбрионов, 1 этаж, пом. 10-16, 19-25, 27-31, 39-47, 49, 53.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П. П.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
13.06.14	протокол № 136