

**ИНСТРУКЦИЯ  
по применению ветеринарного препарата «Энтри ВЛ»**

**1 Общие сведения**

1.1 Энтри ВЛ (Entry VL).

1.2 Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: энрофлоксацин, тилмикозин, триметоприм.

1.3 Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

1.4 В 1,0 мл препарата содержится 100 мг энрофлоксацина основания, 100 мг тилмикозина фосфата, 50 мг триметопrima и вспомогательные вещества (молочная кислота, бензиловый спирт, вода очищенная).

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

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

1.7 Энтри ВЛ транспортируют и хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищённом от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5°C до 25 °C. После вскрытия упаковки хранить не более 28 дней при температуре от 5°C до 25 °C.

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте!

1.8 Срок годности Энтри ВЛ в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения и транспортирования – 2 года со дня производства.

Запрещается использовать препарат по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.9 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

**2 Фармакологические свойства**

2.1 Энтри ВЛ относится к комбинированным антибактериальным препаратам.

Комбинация, входящих в состав препарата активных компонентов, обеспечивает широкий спектр антибактериального действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов.

2.2 Тилмикозина фосфат - полусинтетический антибиотик из группы макролидов. Активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Clostridium spp.*, *Arcanobacterium spp.* (*Corynebacterium*), *Chlamydia spp.* и *Mycoplasma spp.* Механизм бактериостатического действия тилмикозина заключается в блокировании белкового синтеза в микробной клетке на рибосомальном уровне.

2.3 Энрофлоксацин является противомикробным средством из группы фторхинолонов. Механизм действия энрофлоксацина связан с блокадой фермента ДНК-гиразы, что ведет к нарушению синтеза ДНК, а также нарушению роста и деления бактерий. Энрофлоксацин вызывает выраженные морфологические изменения (в том числе клеточной стенки и мембран) и быструю гибель бактериальной клетки.

2.4 Триметоприм относится к группе диаминопиримидинов. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Klebsiella spp.* Триметоприм блокирует фермент дигидрофолат-редуктазу, что приводит к нарушению синтеза фолиевой кислоты в бактериальной клетке.

2.5 При пероральном введении компоненты препарата хорошо и быстро всасываются в желудочно-кишечном тракте и проникают в большинство органов и тканей.

Тилмикозин накапливается и сохраняется в организме в терапевтической концентрации больше 2,5 суток. Метаболизируется с образованием нескольких метаболитов, обладающих противомикробной активностью. Выводится, в основном, с фекалиями.

Максимальная концентрация энрофлоксацина в крови достигается через 1-2 часа, терапевти-

ческая концентрация сохраняется в течение 24 часов. Выводится энрофлоксацин из организма в основном в неизменном виде и частично в виде метаболита – ципрофлоксацина, преимущественно с мочой и желчью.

Триметоприм метаболизируется в печени, выводится из организма преимущественно почками, путем клубочковой фильтрации и активной канальцевой секреции. Период полувыведения три-метоприма из организма животных составляет 8-10 часов.

2.6 Энтри ВЛ по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными, не обладает эмбриотоксическим, тератогенным и гепатотоксическим свойствами.

### 3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, племенной птице, курам-несушкам, ремонтному молодняку) с лечебной целью при эшерихиозе, сальмонеллезе, стрептококкозе, некротическом энтерите, микоплазмозе, смешанных и вторичных инфекциях, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.

3.2 Сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, племенной птице, курам-несушкам, ремонтному молодняку) препарат применяют перорально с питьевой водой в дозе 0,5-1,0 мл препарата на 1 л питьевой воды, что соответствует 0,1-0,2 мл/кг массы тела птицы, на протяжении 3 суток.

При микоплазмозе и орнитобактериозе – 1 мл препарата на 1 л питьевой воды в течение первых 3 суток жизни, что соответствует 0,2 мл/кг массы тела птицы.

Обработку птицы рекомендуется повторить по показаниям на 20-22 сутки жизни путем выпивания препарата в течение 3 суток в дозе 0,5-1,0 мл на 1 л питьевой воды, что соответствует 0,1-0,2 мл/кг массы тела птицы.

В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат. Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление птицей в течение суток.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается.

3.4 При передозировке препарата у птицы может наблюдаться нарушение функции желудочно-кишечного тракта, снижение потребления корма.

3.5 Противопоказаниями к применению препарата являются индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам препарата. Не применять птице с нарушениями функции почек и/или печени.

3.6 Запрещается применение препарата ремонтному молодняку кур старше 16-недельного возраста и курам-несушкам, яйца которых предназначены в пищу людям.

3.7 Запрещается применение препарата совместно с бактериостатическими антибиотиками (амфениколами, макролидами, линкозамидами и тетрациклиниами), теофиллином и нестероидными противовоспалительными средствами, а также с препаратами магния и кальция.

3.8 Особеностей действия при первом применении и при отмене препарата не выявлено.

3.9 Следует избегать пропусков при применении 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.

3.10 Убой птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо птиц, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

### 4 Меры профилактики

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

4.2 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 Энтри ВЛ следует избегать прямого контакта с препаратом.

4.3 Пустую тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства.

4.4 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 пропоточной воды.

4.5 В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного 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», Российской Федерации, 142132, Московская обл., 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» (П. П. Красочки) и ООО «Ветлайн» (Д.В. Егоров).

Департамент ветеринарного и продовольственного  
надзора Министерства сельского хозяйства и  
продовольствия Республики Беларусь  
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель \_\_\_\_\_  
Секретарь \_\_\_\_\_  
Эксперт \_\_\_\_\_

«23.02.2014» протокол № 37