

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
Протокол № 110 от 10 сентября 2020 г.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Терафлорсацин 10%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Терафлорсацин 10% (Teraflohasinum 10%).

Международное непатентованное название активной фармацевтической субстанции: энрофлорсацин.

Лекарственная форма: раствор для перорального применения.

1.2 Терафлорсацин 10% по внешнему виду представляет собой прозрачную жидкость от светло-жёлтого до жёлтого цвета.

1.3 Состав препарата в 1 мл: энрофлорсацина – 100 мг; вспомогательные вещества: бензиловый спирт, трилон Б (EDTA), калия гидроокись, вода очищенная.

1.4 Препарат выпускают по 100, 250 и 1000 мл в полимерной упаковке (флаконы).

1.5 Хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

Срок годности – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

Не применять по истечении срока годности. Хранить в недоступном для детей месте.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлорсацин относится к группе фторхинолонов. Обладает широким спектром действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Mycoplasma spp.*

2.2 Механизм противомикробного действия энрофлорсацина связан с ингибированием активности фермента гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетке. Резистентность бактерий к препарату развивается относительно медленно.

2.3 При пероральном введении энрофлорсацин быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает во все органы и ткани организма. Максимальной концентрации в крови энрофлорсацин достигает через 1-2 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов.

2.4 Выводится энрофлорсацин в основном в неизменном виде и частично в виде метаболита - ципрофлорсацина, преимущественно с мочой и желчью.

2.5 Терафлорсацин 10% в рекомендуемых дозах хорошо переносится птицей, не обладает тератогенным действием, гепато- и эмбриотоксическими свойствами.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Терафлорсацин 10% применяют цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур и индейкам в качестве лечебного средства при колибактериозе, сальмонеллезе, стрептококкозе, некротическом энтерите, микоплазмозе, а также других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к энрофлорсацину.

3.2 Препарат назначают один раз в сутки с водой в течение 3-5 дней в дозе 10,0 мг энрофлорсацина (ДВ) на 1 кг массы тела или 1,0 мл препарата на 1 л воды. При сальмонеллезе терафлорсацин 10% применяют в двукратной дозе.

Раствор препарата готовят из расчета потребности в воде на 1 сутки. В период

лечения птица должна получать только воду, содержащую терафлорксацин 10%.

3.3 Запрещается применение препарата птице, чье яйцо используется для пищевых целей.

3.4 В качестве побочного действия иногда могут отмечаться аллергические реакции. В этом случае препарат отменяют и назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

3.5 Не допускается совместное применение терафлорксацина 10% с препаратами, содержащими макролиды, тетрациклины, нитрофураны, амфениколы, теofilлин, нестероидные противовоспалительные средства.

3.6 Прием препарата совместно с железосодержащими и антацидными лекарственными средствами, содержащими соединения магния, кальция и алюминия, приводит к снижению всасывания энрофлорксацина, поэтому терафлорксацин 10% следует назначать за 1-2 ч до или через 4 ч после их приема.

3.7 Убой на мясо птицы разрешается не ранее, чем через 11 суток после последнего применения препарата. Мясо птицы, вынужденно убитой до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО "ЗападВетСервис" (Минская обл., г. Жодино ул. Куприянова 7А, РБ) по заказу ИООО «ТерраВет» (220072, г. Минск, ул. П. Бровки 15-501).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Кучинский М.П.) и ИООО «ТерраВет» (А.Зондовас).

