

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Офлокс 10%ОР»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Офлокс 10%ОР (Ofloxum 10% OR)

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: офлоксацин (ofloxacinum).

Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

1.2 Ветеринарный препарат «Офлокс 10 % ОР» (далее – препарат) по внешнему виду представляет собой жидкость от бесцветного до желтого цвета. Допускается выпадение небольшого количества осадка, разбивающегося при встряхивании.

1.3 В 1,0 мл препарата в качестве активного действующего вещества содержится 100 мг офлоксацина и вспомогательные вещества: пропиленгликоль, спирт бензиловый, вода очищенная.

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 100, 500 и 1000 мл в емкости полиэтиленовые с завинчивающейся крышкой.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя (список Б) в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре не более 25°C. Препарат хранят в местах недоступных для детей.

1.6 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении правил хранения и транспортирования. Не применять после окончания срока годности. После истечения срока годности препарат уничтожается в соответствии с законодательством.

1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Входящий в состав препарата офлоксацин, представляет собой синтетический антибиотик из группы фторхинолонов второго поколения. Активен по отношению к грамотрицательным и грамположительным микроорганизмам в том числе: *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Proteus spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Haemophilus spp.*, *Staphylococcus spp.*, хламидий и микоплазм, а также других микроорганизмов, чувствительных к офлоксацину.

2.2 Механизм действия офлоксацин заключается в ингибировании активности фермента ДНК-гиразы (II тип топоизомеразы), влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки.

2.3 Офлоксацин, входящий в состав препарата, быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и полностью распределяется по всему организму. В органах и тканях концентрация офлоксацин превышает в 2–3 раза концентрацию в крови. Наибольшая концентрация офлоксацина отмечается в легких, печени, почках, костях и органах лимфатической системы. Максимальная концентрация препарата в крови отмечается через 0,5–1 часа после дачи и сохраняется в течение 4–6 часов, а терапевтическая концентрация – 24 часа.

2.4 Офлоксацин выделяется из организма преимущественно с мочой (около 75–90%), у лактирующих животных – с молоком.

2.5 Препарат относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают молодяку крупного рогатого скота, свиней и птице с лечебной целью при заболеваниях органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, мочеполовой системы и других заболеваниях, вызванных чувствительными к офлоксацину микроорганизмами.

3.2 Препарат применяют внутрь с питьевой водой в следующих дозах:

- телятам, свиньям – 0,5 мл на 10 кг массы тела животного в течение 3–5 дней, выпаивают индивидуально или групповым способом;
- бройлерам, индейкам, ремонтному молодняку кур-несушек, родительскому стаду – 50 мл на 100 л воды для поения, при хроническом течении заболеваний – 100 мл на 100 л воды групповым способом или 0,5 мл на 10 кг массы тела птицы при индивидуальной даче в течение 3–5 дней. Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление только в течение суток, в период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений и осложнений.

3.3 Противопоказано совместное применение препарата с макролидами, цефалоспорины и тетрациклинами, теофиллином и нестероидными противовоспалительными средствами, а также с препаратами, содержащими катионы магния, алюминия и кальция.

3.4 Запрещено применение препарата птице, чье яйцо используется в пищу людям, взрослым жвачным с развитым рубцовым пищеварением, самкам в период беременности и лактации, животным с выраженным нарушением развития хрящевой ткани, при поражении нервной системы, сопровождающихся судорогами.

3.5 При повышенной индивидуальной чувствительности животного к фторхинолонам и появлении побочных явлений (отказ от корма, рвота, отеки, нарушение координации движений) использование препарата прекращают и проводят симптоматическую терапию.

3.6 Убой крупного рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, а птицы через 12 дней после последнего назначения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо смыть их водой.

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, не менее 3-х невскрытых упаковок препарата из серии вызвавшей осложнение, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов г. Минск, ул. Красная 19А, тел. 8017 290 42 75.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, офис 313.
Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222680, Минская область, Столбцовский район, д. Деревное. Произведено по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, 1Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель» (Л.Е. Янушевская) и Частного предприятия «Летуаль» (А.Н. Безбородкин).

