

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «Флорофен 4% порошок»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Ветеринарный препарат «Флорофен 4% порошок» (Florofenum 4% pulvis).  
Международное непатентованное наименование: флорфеникол.  
Лекарственная форма: порошок для перорального применения.
- 1.2 Ветеринарный препарат «Флорофен 4% порошок» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.
- 1.3 В 1,0 г препарата содержится: 40 мг флорфеникола и вспомогательное вещество: глюкоза.
- 1.4 Препарат выпускают в металлизированном полиэтиленовом пакете по 100 и 1000 г.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б в сухом защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 30°C. Хранить в местах недоступных для детей.
- 1.6 Срок годности препарата – 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. Не применять после окончания срока годности.
- 1.7 Основание отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Флорфеникол, входящий в состав препарата – синтетический антибиотик широкого спектра действия группы амфениколов, представляет собой производное тиамфеникола, где гидроксильная группа заменена атомом фтора. Бактерицидно действует против большинства грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, в том числе: *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Enterobacter spp.*, *Escherichia coli*, *Pasteurelia multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Haemophilus somnus*, *Fusobacterium necrophorum*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Haemophilus parasuis*, *Bordetella bronchiseptica*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Moraxella bovis*, микоплазм (*Mycoplasma hyopneumoniae*, *Mycoplasma hyorhinis* и других), а также против бактерий, которые продуцируют ацетилтрансферазу, и других возбудителей чувствительных к флорфениколу.

2.2 Механизм действия флорфеникола заключается в связывании с бактериальной рибосомальной субъединицей 70S, в результате чего блокируется фермент пептидилтрансфераза, что приводит к торможению синтеза белка.

2.3 После перорального введения флорфеникол хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает в большинство органов и тканей. Максимальная концентрация антибиотика в сыворотке крови достигается через 60–90 минут и сохраняется в организме на терапевтическом уровне до 24 часов.

Флорфеникол и его метаболиты выделяются из организма преимущественно с мочой и в меньшей степени – с фекалиями.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

3.1 Препарат предназначен для лечения свиней и птицы при инфекционных заболеваниях органов дыхания (бронхопневмония, плевропневмония), желудочно-кишечного тракта (гастроэнтерит, энтерит) и мочеполовой системы, конъюнктивитах, при эшерихиозе, сальмонеллезе, пастереллезе, стафилококкозе, микоплазмозе, а также при смешанных и вторичных бактериальных инфекциях возбудители которых чувствительны к флорфениколу.

3.2 Препарат задают перорально с кормом в суточной дозе 5 мг флорфеникола (125 мг препарата) на 1 кг массы животного или 2,5 кг препарата на 1000 кг корма в течение 7 дней.

Препарат является термостабильным и не теряет своих свойств после нагревания при приготовлении корма.

При индивидуальном применении расчетное количество (доза) препарата вносится и равномерно распределяется в небольшом количестве корма, который должен скармливаться перед основным кормлением. При приготовлении смеси препарата с кормом максимальная концентрация флорфеникола не должна превышать 500 мг флорфеникола на 1 кг. Более высокие концентрации могут привести к ухудшению поедаемости и снижению потребления корма.

3.3 В рекомендуемых дозах осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях у поросят возможны покраснение перианальной области, отек прямой кишки, проходящие самопроизвольно без назначения симптоматических средств, а также аллергические реакции. При наличии аллергических реакций применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.4 Противопоказано применять при заболеваниях системы кроветворения, печени и почек, а также при индивидуальной повышенной чувствительности к амфениколам. Не допускается применение препарата курам-несушкам, яйца от которых используются в пищу людям; для лечения свиноматок в период беременности и лактации, а также хряков-производителей, одновременное применение с другими антибиотиками, антикоагулянтами, барбитуратами и миорелаксантами.

3.5 Убой свиней на мясо разрешается не ранее чем через 14 суток после последней дачи препарата, сельскохозяйственной птицы – через 6 суток. Мясо вынужденно убитых животных до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

#### 4 МЕРЫ 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, не менее 3-х единиц тары препарата из серии вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов г. Минск, 220005, ул. Красная 19а, тел 290-42-75.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель». Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 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, д. 1Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УП «Научно-исследовательский институт БиоФарм» (А.Э. Высоцкий), ПК «Биогель» (Л.Б. Янушевская) и ЧП «Летуаль» (А.Н. Безбородкин).

Департамент ветеринарной и продовольственного  
контроля Минского областного исполнительного  
управления  
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

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

08 11 2022 протокол № 123