

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Левифлокс 10% ОР»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ветеринарный препарат «Левифлокс 10% ОР» (Levoflox 10% OR).

Международное непатентованное наименование: левофлоксацин.

Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

1.2 Ветеринарный препарат «Левифлокс 10% ОР» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой прозрачный раствор желтого цвета.

1.3 В 1,0 мл препарата в качестве активного действующего вещества содержится 100 мг левофлоксацина (в форме гемигидрата) и вспомогательные вещества: пропиленгликоль, спирт бензиловый, кислота соляная, вода очищенная.

1.4 Препарат выпускают в полимерной упаковке по 100, 500, 1000, 5000 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от плюс 2°С до плюс 25°С. Хранить в местах недоступных для детей.

1.6 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. Не применять после окончания срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Левифлоксацин, входящий в состав препарата относится к антибактериальным средствам группы фторхинолонов. Препарат активен в отношении *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella spp.*, *Escherichia coli*, *Enterobacter spp.*, *Campylobacter spp.*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Haemophilus parasuis*, *Proteus spp.*, *Staphylococcus spp.* (кроме метициллин-устойчивых штаммов золотистого стафилококка), хламидий, микоплазм и других возбудителей, чувствительных к левофлоксацину.

2.2 Механизм действия левофлоксацина заключается в блокировке фермента ДНК-гиразы, что ведет к нарушению синтеза ДНК, а также нарушению роста и деления бактерий.

2.3 При пероральном применении препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта в органы и ткани и уже в небольших концентрациях оказывает бактерицидное действие. Период полувыведения левофлоксацина составляет 6–8 часов. Препарат выводится из организма с мочой в неизменном виде и частично в форме неактивных метаболитов.

2.4 Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют свиньям, цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур-несушек при заболеваниях органов дыхания, желудочно-кишечного тракта и мочеполовой системы, а также при других, вызванных микроорганизмами, чувствительными к левофлоксацину.

3.2 Препарат применяют в следующих дозах:

- свиньям: 0,1–0,2 мл на 10 кг массы тела животного 1–2 раза в сутки при индивидуальной даче или 1 л препарата на 2000 л питьевой воды при групповой в течение 3–5 дней;

- цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур-несушек: 1 л препарата на 2000 л питьевой воды в течение 3–5 дней. Птице раствор готовят из расчета потребности в воде на одни сутки. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

При необходимости курс лечения повторяют через 5 дней.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений и осложнений. В редких случаях при применении препарата возможны аллергические реакции (зуд, покраснение кожи; редко анафилактические реакции). При возникновении побочных явлений применение препарата прекращают, назначают антигистаминные средства, препараты кальция и симптоматические средства.

3.4 Препарат противопоказан при нарушениях функции почек, печени, повышенной чувствительности к фторхинолонам.

3.5 Противопоказано применять препарат с бактериостатическими антибиотиками (тетрациклинами, макролидами, амфениколами), теофилином, стероидами, непрямые антикоагулянтами.

3.6 Запрещено применять препарат птице, чье яйцо используется в пищу людям, а также супоросным свиноматкам и хрякам производителям.

3.7 Убой птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток, свиней – через 9 суток, после последнего применения лекарственного 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 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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная 19а, тел. 8(017)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, 222685, Минская область, Столбцовский район, д. Деревное..

Произведено по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1 е.

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

