

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «ФЛОРФЕНИКОЛ КМ 50 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Флорфеникол КМ 50 % (Florphenicolum КМ 50 %).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: флорфеникол.

1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета, малорастворимый в воде.

В 1,0 г препарата содержится 500 мг флорфеникола и наполнитель (декстроза моногидрат).

Лекарственная форма - порошок для орального применения.

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500, 1000 и 5000 г.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от 0 °С до плюс 25 °С, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. Срок годности после вскрытия упаковки – 30 дней.

Не применять по истечении срока годности.

Хранить в местах недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Флорфеникол – производное тиамфеникола, синтетический антибиотик широкого спектра действия.

Флорфеникол активен в отношении *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Salmonella spp.*, *Escherichia coli*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus spp.*, *Proteus spp.*, *Enterobacter spp.*, *Klebsiella spp.*, *Bordetella spp.* и др., а также *Mycoplasma spp.*

2.2 Механизм действия основан на связывании с 50S субъединицей рибосом в протоплазме бактериальной клетки, где блокирует действие фермента пептидилтрансферазы, что приводит к подавлению синтеза белка у бактерий. Флорфеникол действует бактериостатически.

2.3 После приема препарата внутрь флорфеникол быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и хорошо проникает в большинство органов и тканей организма.

Выделяется флорфеникол преимущественно с фекалиями у животных и с пометом у птиц.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Флорфеникол КМ 50 % применяют сельскохозяйственной птице при колибактериозе и сальмонеллезе, пастереллезе, микоплазмозе; свиньям при плевропневмонии, пастереллезе, бордетеллезе, гемофилезе и других заболеваниях, вызванных возбудителями, чувствительными к флорфениколу.

3.2 Флорфеникол КМ 50 % применяют течение 3 – 5 дней в следующих дозах:

- свиньям: 0,1 - 0,15 г/10 кг массы тела с водой или кормом 1 – 2 раза в день;

- птице (цыплята до 4-х недельного возраста): 200 г препарата на 1000 л воды или 1 т корма или 0,03 г/кг массы тела при индивидуальной даче;

- птице (другие возрастные категории): 400 г препарата на 1000 л воды или 1 т корма или 0,06 г/кг массы тела при индивидуальной даче.

Птице раствор готовят из расчета потребности в воде на одни сутки. Во время лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

Действующее вещество препарата может выпадать в осадок в случае, если концентрация флорфеникола в воде превышает 1 г на 1 л, что соответствует 2 г флорфеникола КМ 50% на 1 л воды.

3.3 Запрещается применение препарата при тяжелых поражениях системы кровообращения, печени и почек, а также при индивидуальной повышенной чувствительности к флорфениколу.

3.4 Не допускается применение препарата супоросным свиноматкам; одновременное применение с другими антибиотиками (амфениколы, пенициллины, цефалоспорины и др.), фторхинолонами, непрямыми антикоагулянтами, барбитуратами, миорелаксантами.

Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.5 В рекомендуемых дозах осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях у поросят возможны покраснение тканей перианальной области, проходящее самопроизвольно без назначения симптоматических средств, а также аллергические реакции.

При наличии аллергических эффектов применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Убой птицы на мясо разрешается не ранее чем через 6 суток, а свиней через 14 суток после последнего применения 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 правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей.

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 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (Республика Беларусь, 247050, Гомельская область, г.Добруш, ул. Фрунзе, 17) для ООО «Хематекс» Минский район (223017, Республика Беларусь, Минская обл., Минский район, Новодворский с/с, аг. Гатово, АБК ОАО "МПКО", ком. 501).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Хематекс» Минский район (И.В. Ситник)

| | |
|--|---|
| Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь | |
| Совет по ветеринарным препаратам | |
| ОДОБРЕНО | |
| Председатель |  |
| Секретарь |  |
| Эксперт |  |
| 24 января 2019 г. протокол № 101 | |