

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата ветеринарного «ФЛОРФЕНИКОЛ КМ 50 %»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

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

1.2 Флорфеникол КМ 50 % - противомикробный препарат, представляющий собой порошок от белого до светло-желтого цвета, малорастворимый в воде.

В 1,0 г препарата содержится 500 мг флорфеникола.

1.3 Препарат выпускают в полиэтиленовых пакетах, вложенных в полимерную упаковку (банки, ведра) и 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 света месте.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

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 ПРЕПАРАТА

3.1 Флорфеникол КМ 50 % применяют в качестве лечебно-профилактического средства при колибактериозе и сальмонеллезе, пастереллезе, микоплазмозе птицы; плевропневмонии, пастереллезе, бордетеллезе, гемофилезе свиней и других заболеваниях, вызванных возбудителями, чувствительными к флорфениколу.

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

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

- птица (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;

- птица (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 курам-несушкам чье яйцо используется в пищу людям, супоросным свиноматкам; одновременное применение с другими антибиотиками (хлорамфеникол, пенициллины, цефалоспорины и др.), фторхинолонами, непрямыми антикоагулянтами, барбитуратами, миорелаксантами. Препарат запрещен к применению для птиц, чье яйцо используется в пищу людям.

3.5 В рекомендуемых дозах осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях у поросят возможны покраснение 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 ЛИЧНОЙ 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (Республика Беларусь, 247050, Гомельская область, г.Добруш, ул. Фрунзе, 17) для ЗАО «ХимИмпорт» (Республика Беларусь, 223017, Минский район, п. Гатово, ОАО "МПКО", офис 519).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов), микробиологии и вирусологии (И.В. Фомченко) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ЗАО «ХимИмпорт» (И.В. Ситник)

Профессор кафедры фармакологии
и токсикологии УО «Витебская ордена
«Знак Почета» государственная
академия ветеринарной медицины»
И.А. Ятусевич

