

Рассмотрено на заседании
Ветбиофармсовета Минсельхозпрода
Республики Беларусь
протокол № 67 от «15» июля 2013 г.

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата** **«Флорфенвет 10%»**

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Флорфенвет 10% – Florfenvetum 10%.
- 1.2 Флорфенвет 10% – противомикробный препарат, представляющий собой раствор светло-желтого цвета. В 1,0 мл препарата содержится 100 мг флорфеникола.
- 1.3 Препарат фасуют по 100,0 мл; 400,0 мл; 450,0 мл и 500,0 мл в стеклянные флаконы или полимерную упаковку по 100,0 мл; 500,0 мл; 1000,0 мл и 5000,0 мл
- 1.4 Флорфенвет 10% – хранят по списку Б в сухом месте, при температуре от +5°C до +25°C.
- 1.5 Срок годности – 2 года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Флорфеникол – это синтетический антибиотик широкого спектра действия. Флорфеникол, входящий в состав препарата, является производным тиамфеникола, в молекуле которого гидроксильная группа заменена атомом фтора. Обладает бактериостатическим действием, связываясь в протоплазме бактериальной клетки с рибосомальной субъединицей 70S, блокируя фермент пептидилтрансферазу, что приводит к торможению синтеза белка у чувствительных микроорганизмов на уровне рибосом. Препарат активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в т.ч.: *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Klebsiella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Moraxella* spp., *Fusobacterium necrophorum* и *Bacteroides melaninogenicus*.
- 2.2 Флорфеникол хорошо всасывается и быстро распределяется в организме. Препарат частично метаболизируется в печени, выводится в основном с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Флорфенвет 10% применяют свиньям и птице для лечения и профилактики респираторных и желудочно-кишечных заболеваний бактериальной этиологии: гемофиллеза, сальмонеллеза, микоплазмоза, пастерелллёза и других заболеваний, вызванных микроорганизмами чувствительными к флорфениколу.
Препарат применяют перорально с питьевой водой:
 - цыплятам в возрасте до 4-х недель - в суточной дозе 20 мг флорфеникола на 1 кг массы животного, что соответствует 100 мл препарата на 100 л воды;
 - другим возрастным категориям птицы - 200 мл препарата на 100 л воды в течение 3 дней, а при сальмонеллезе - в течение 5 дней;
 - свиньям перорально с питьевой водой в суточной дозе 5 мг флорфеникола на 1 кг живой массы животного (что соответствует 5 мл лекарственного средства на 100 кг массы животного) в течение 7 дней.В период лечения животные должны получать только воду, содержащую флорфеникол. Раствор препарата должен являться единственным источником питья в

период лечения.

- 3.2. Побочное действие. В случае передозировки возможно уменьшение потребления корма и воды, снижение привесов, у свиней - перианальная эритема и отек. Указанные симптомы самопроизвольно проходят и не требуют применения лекарственных средств.
- 3.3 Противопоказания. Запрещено применять препарат супоросным свиноматкам; курам-несушкам яйцо которых используется для пищевых целей. Не применять для животных, которые имеют повышенную чувствительность к препарату, а также для животных с выраженной почечной и печеночной недостаточностью.
- 3.4 Препарат не следует применять с хлорамфениколом и тиамфениколом, антибиотиками группы пенициллинов, цефалоспоринов, фторхинолонов в виду возможного возникновения побочных явлений и осложнений.
- 3.5 Убой на мясо свиней разрешается через 14 суток, птицы - не ранее, чем через 6 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

- 4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными средствами.
- 4.2. Лицам, проявляющим повышенную чувствительность к флорфениколу, следует избегать прямого контакта с препаратом.

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 пакетов или банок 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, ул. Красная 19-а, тел 290-42-75.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ И АДРЕС

6.1 Изготовитель: ЧТУП «Биоветпром», РБ, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция по применению разработана ветврачом ИП ООО «Рамед» РБ, г. Минск (О.П. Янукович)

