

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Энровит»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Энровит (Enrovitum).
- 1.2 Энровит - пенообразующая таблетка. В таблетке содержится энрофлоксацин - 0,26 г (что соответствует 0,02 г энрофлоксацина в 1 г препарата) и пенообразующая основа до 13 г.
- 1.3 Препарат по внешнему виду представляет собой двояковыпуклую таблетку продолговатой формы от белого с кремовым оттенком до светло-желтого цвета, с вкраплениями.
- 1.4 Таблетку упаковывают по 1, 2, 3, 4 или 5 штук в потребительскую тару – пакет из полиэтиленовой пленки или пакет из полиэтиленовой пленки с защелкой ПВД, или вакуумный пакет, или по 1 таблетке в полимерные пеналы. Пакеты из полиэтиленовой пленки запаивают. Пеналы закрывают полимерными пробками.
- 1.5 Таблетку хранят с предосторожностью (список Б) в защищенном от света месте при температуре от 0 °С до плюс 10 °С.
- 1.6 Срок годности таблетки 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Haemophilus somnus*, *Pasteurella* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Clostridium* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Campylobacter* spp., *Erysipelothrix* spp., *Corynebacterium* spp., а также микоплазм.
- 2.2 Резистентность бактерий к препарату развивается относительно медленно, т.к. механизм противомикробного действия энрофлоксацина связан с ингибированием активности фермента гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки.
- 2.3 Благодаря пенообразующей основе, энрофлоксацин равномерно распределяется по слизистой оболочке матки. Выделяющаяся пена усиливает резорбцию лекарственного вещества, способствует проникновению его в более глубокие слои эндометрия.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют для лечения коров при послеродовых эндометритах, метритах, вагинитах и цервицитах, вызванных возбудителями, чувствительными к энрофлоксацину.
- 3.2 После отделения последа, аборта или оказания родовспоможения при патологических родах препарат вводят внутриматочно однократно по одной таблетке. При эндометрите, метрите препарат вводят в дозе 2 таблетки с интервалом 24 часа до клинического выздоровления.
- Перед введением препарата проводят санацию наружных половых органов и корня хвоста.
- 3.3 Убой животных на мясо в пищевых целях допускается через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют в корм плотоядным животным.

3.4 Использование молока в пищевых целях допускается через 14 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное от коров во время лечения и в течение 2 суток после последнего применения препарата, используют в корм животным после кипячения.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует применять общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

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 которого 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский р-н и обл, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Мороз К.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
10	01 20 20 протокол № 106