

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Флориприм 300»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Флориприм 300 (Floriprim 300).

Международное непатентованное наименование: флорфеникол, мелоксикам.

1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 В 1 мл препарата содержится в качестве действующих веществ 300,0 мг флорфеникола и 5,0 мг мелоксикама, а также вспомогательные вещества: диметилсульфоксид, полиэтиленгликоль и пропиленгликоль.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от желто-зеленого цвета до желто-зеленого с коричневатым оттенком.

1.5 Выпускают препарат расфасованным по 10, 50, 100 мл в стеклянные флаконы, герметично закупоренные резиновыми пробками с колпачками алюминиевыми или комбинированными с пластмассовыми крышками, жестко закрепленными в дне алюминиевого колпачка. Флаконы фасовкой по 10 мл помещают по 10 или 50 штук, 50 мл – по 50 и 72 штуки, 100 мл – по 12 и 50 штук в картонные коробки. Каждую потребительскую упаковку препарата снабжают инструкцией по применению.

1.6 Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.

1.7 Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

1.8 Срок годности препарата – 2 года от даты производства, после первого вскрытия флакона – 28 суток при соблюдении условий хранения. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Клинико-фармакологическая группа – амфениколы в комбинациях.

2.2 Входящий в состав препарата флорфеникол представляет собой производное тиамфеникола, в молекуле которого гидроксильная группа заменена атомом фтора. Является бактериостатическим антибиотиком, обладает широким спектром антибактериального действия, эффективен в отношении: *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Enterobacter spp.*, *Escherichia coli*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Fusobacterium necrophorum*, *Prevotella melaninogenica* (ранее *Bacteroides melaninogenicus*), *Yersinia pseudotuberculosis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Haemophilus spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Salmonella spp.*, *Moraxella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.* и другие. Также флорфеникол активен в отношении большинства микоплазм (*Mycoplasma hyorhynchiae*, *Mycoplasma hyorhinis* и другие) и бактерий, которые производят ацетилтрансферазу.

Механизм действия флорфеникола заключается в подавлении синтеза белка на рибосомальном уровне. Флорфеникол, связываясь в протоплазме бактериальной клетки с рибосомой 70S, блокирует фермент пептидилтрансферазу, что приводит к торможению синтеза белка у чувствительных к флорфениколу микроорганизмов.

2.3 Мелоксикам относится к нестероидным противовоспалительным и противоревматическим средствам (НПВС) из класса оксикамов (производное енолиевой кислоты), подавляя синтез простагландинов, оказывает противовоспалительный, антиэкссудативный, обезболивающий и жаропонижающий эффекты, снижает лейкоцитарную инфильтрацию в воспаленных тканях.

Механизм действия основан на подавлении синтеза простагландинов за счет избирательного ингибирования циклооксигеназы-2 (ЦОГ-2). Незначительно влияет на циклооксигеназу-1 (ЦОГ-1), сводя, таким образом, к минимуму такие побочные эффекты, как образование язв, кровотечения, нарушение функции почек.

2.4 При парентеральном введении препарата флорфеникол быстро всасывается, проникая во все органы и ткани. Максимальная концентрация антибиотика в крови достигается через 3,5 часа, а терапевтическая концентрация в органах и тканях животных сохраняется в течение 48 часов. Выводится из организма в неизменном виде и в виде метаболитов, преимущественно с мочой и частично с фекалиями.

После парентерального введения препарата максимальные концентрации мелоксикама в плазме крови у свиней достигаются через 1 час, у молодняка крупного рогатого скота и лактирующих коров – через 7,7 и 4 часа соответственно. В организме более 98% мелоксикама связывается с белками

плазмы крови. Самые высокие концентрации мелоксикама обнаруживаются в печени и почках, более низкие концентрации – в скелетной мускулатуре и жировой ткани. Около 50% введенной дозы мелоксикама выводится с мочой в виде метаболитов, оставшееся количество – с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают с лечебной целью крупному рогатому скоту и свиньям при желудочно-кишечных, респираторных и кожных заболеваниях, вызываемых микроорганизмами, возбудители которых чувствительны к флорфениколу.

3.2 Препарат применяют животным внутримышечно двукратно с интервалом 48 часов в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту – 1 мл на 15 кг массы тела животного (что соответствует 20 мг флорфеникола на 1 кг массы тела животного);

- свиньям – 1 мл на 20 кг массы тела животного (что соответствует 15 мг флорфеникола на 1 кг массы тела животного).

В связи с возможной болевой реакцией максимальный объем препарата для введения животному в одно место инъекции не должен превышать 10 мл.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений не наблюдается. У некоторых животных в редких случаях возможно покраснение, отек перианальной области и мягкий кал, которые самопроизвольно проходят. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к активным компонентам препарата и развитии аллергических реакций назначают десенсибилизирующую и симптоматическую терапии.

3.4 При передозировке препарата у животного может наблюдаться снижение аппетита, потеря массы тела, воспалительная реакция в месте инъекции.

3.5 Препарат запрещается применять стельным коровам, супоросным свиноматкам, хрякам и быкам-производителям, животным с повышенной чувствительностью к флорфениколу, с выраженной почечной и печеночной недостаточностью, а также самкам в период вскармливания приплода.

3.6 Препарат не назначают одновременно с амфениколами, антибиотиками группы пенициллина, цефалоспорины и фторхинолонами. Не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами.

3.7 Особенностей действия препарата при первом применении или при его отмене не выявлено.

3.8 Следует избегать пропуска введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска введения одной дозы препарата его применение возобновляют по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией.

3.9 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 34 дня, свиней – не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

Запрещается применять препарат животным, чье молоко используется в пищу людям.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и 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 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 из серии вызвавшей осложнение. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «НПК «Асконт+», Российская Федерация, 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

Инструкция подготовлена сотрудниками ООО «БИОВЕКТОР» (Омельченко С.Ю.) и УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В. В., Романова Е. В.) на основании досье, представленного производителем.

Номер регистрационного удостоверения 8103-10-22 3А