

УТВЕРЖДАЮ
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

К.А. САВЕНКОВ

07.02.2020

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Ципровет® капли
глазные

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита», Россия, 129329,
г. Москва, Игарский проезд, д.4, стр.2)

Номер регистрационного удостоверения 77-3-4.17-3683 N ПВР-3-3.6/01655

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование - Ципровет® капли глазные (Eye drops Ciprovvet).
международное непатентованное наименование: ципрофлоксацин.
2. Лекарственная форма: капли глазные.
Ципровет® капли глазные в качестве действующего вещества в 1 мл содержат
ципрофлоксацина гидрохлорид - 4,5мг, а в качестве вспомогательных веществ
бензалкония хлорид, трилон Б, воду для инъекций.
3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачную
бесцветную или светло-желтого цвета жидкость.
Срок годности лекарственного препарата в закрытой упаковке производителя
при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства; после вскрытия
флакона – 30 суток
4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 10 мл в полимерные
флаконы-капельницы, укупоренные навинчиваемыми полимерными крышками с
контролем первого вскрытия и упакованные индивидуально в картонную пачку
вместе с инструкцией по применению.
5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в
защищенном от света и влаги месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов,
при температуре от 5⁰С до 25⁰С.
6. Ципровет® капли глазные следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Не использованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с
требованиями законодательства.
8. Отпускается: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Ципровет[®] капли глазные - антибактериальный противовоспалительный лекарственный препарат для местного применения в офтальмологии.

10. Ципрофлоксацина гидрохлорид, входящий в состав препарата, оказывает бактерицидное действие на большинство грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. хламидии, микоплазмы, золотистый стафилококк и синегнойную палочку, включая штаммы микроорганизмов, резистентные к гентамицину.

Механизм действия ципрофлоксацина гидрохлорида заключается в ингибировании ДНК-гиразы бактерий (топоизомеразы) - X фермента, разрушении структуры ДНК и нарушении мембраны бактериальной клетки, что приводит к гибели бактерий.

При местном применении ципрофлоксацин хорошо проникает в роговицу и в переднюю камеру глаза, особенно при нарушении эпителиального слоя роговицы.

Ципровет[®] капли глазные по степени воздействия на организм относятся к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывают местно-раздражающего и резорбтивно-токсического действия.

III. Порядок применения

11. Ципровет[®] капли глазные назначают собакам и кошкам при следующих офтальмологических показаниях:

- для лечения тяжелых и хронических болезней глаз: острых и хронических конъюнктивитов, кератоконъюнктивитов, кератитов, язв роговицы, септических иридоциклитов, блефаритов;

- с целью снижения риска глазных инфекций после травм и попадания инородных тел, а также в глазной хирургии в предоперационный и послеоперационный периоды.

12. Противопоказанием к применению Ципровет[®] капель глазных является повышенная индивидуальная чувствительность животного к фторхинолонам.

13. При работе с лекарственным препаратом Ципровет[®] капли глазные следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо немедленно промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Ципровет[®] капли глазные. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Возможность применения лекарственного препарата животным в период беременности и лактации, а также потомству определяет лечащий врач на основании оценки соответствия пользы к возможному риску его применения. Лекарственный препарат не следует применять котятм и щенкам моложе 7-дневного возраста. Ципровет[®] капли глазные следует применять с осторожностью

животным с атеросклерозом сосудов головного мозга и нарушением мозгового кровообращения.

15. Ципровет® капли глазные закапывают в конъюнктивальную полость пораженного глаза кошкам по 1 капле, собакам - по 1 - 2 капли четыре раза в день в течение 7 - 14 суток до клинического выздоровления животного.

При наличии обильного гнойного или слизисто-гнойного выделения предварительно проводят гигиеническую обработку глаза - закапывают 3 - 4 капли лекарственного препарата и удаляют экссудат стерильным марлевым тампоном. После этого закапывают 1 - 2 капли лекарственного препарата и проводят лечение.

16. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях препарат может вызывать легкую болезненность и гиперемию конъюнктивы, зуд, слезотечение, которые проходят в течение 5 минут.

В случае появления у животных аллергических реакций (продолжается или нарастает конъюнктивальная гиперемия) использование препарата прекращают.

17. Симптомы передозировки препарата у животных не выявлены.

18. Ципровет® капли глазные несовместимы с растворами лекарственных средств, имеющими значения рН 3-4, которые физически или химически нестабильны. При использовании других офтальмологических лекарственных препаратов интервал между их введением должен составлять не менее 5 минут.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении или отмене не выявлено.

20. Следует избегать нарушений схемы применения лекарственного препарата, так как это может привести к снижению эффективности. В случае пропуска одной или нескольких доз применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д.1

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д.1