

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «ФАРМАФЛОКС»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Фармафлокс (Pharmafloxum).

1.2 Фармафлокс - противомикробный препарат в форме раствора для орального применения, представляющий собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желто-зеленого цвета. При хранении допускается выпадение небольшого осадка, растворяющегося при перемешивании и нагревании при 35-40 °С в течение 10-15 мин.

В 1,0 см³ препарата содержится 100 мг офлоксацина и растворитель.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100, 400, 450 и 500 см³ и полимерной упаковке по 100, 500, 1000 и 5000 см³.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от плюс 5 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 Офлоксацин относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром противомикробного действия.

Препарат активен в отношении *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella spp.*, *Escherichia coli*, *Enterobacter spp.*, *Campylobacter spp.*, *Shigella*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Proteus spp.* и др. Как правило, чувствительны также: *Brucella spp.*, *Chlamydia trachomatis*, *Staphylococcus spp.* (включая пенициллиназо-продуцирующие и метициллинустойчивые штаммы), *Mycoplasma spp.* и *Mycobacterium spp.*

2.2 Офлоксацин блокирует фермент ДНК-гиразу, что ведет к нарушению синтеза ДНК, а также нарушает рост и деление бактерий, вызывает выраженные морфологические изменения (в том числе клеточной стенки и мембран) и быструю гибель бактериальной клетки.

2.3 Офлоксацин хорошо и быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани организма, за исключением нервной ткани. Максимальная концентрация офлоксацина в крови достигается через 1-2 часа после введения препарата и сохраняется на протяжении 6 - 7 часов, а терапевтическая концентрация - на протяжении 24 часов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Фармафлокс применяют в качестве лечебно-профилактического средства при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, гемофилезе, микоплазмозе, стафилококкозе и других инфекционных заболеваниях вызванных микроорганизмами, чувствительными к офлоксацину у свиней, телят и птиц.

3.2 Препарат применяют один раз в сутки в течение 3-5 дней в следующих дозах:

- свиньи: 0,25 – 0,5 мл на 10 кг массы тела животного с водой;

- телята: 0,5 – 1,0 мл на 10 кг массы тела животного с водой;

- птица: 5,0 - 10 мл препарата на 10 л воды. Птице раствор препарата готовят из расчета потребности в воде на одни сутки. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат. При необходимости курс лечения повторяют через 5 дней.

3.3 В рекомендуемых дозах фармафлокс не вызывает побочных явлений и осложнений.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с бактериостатическими антибиотиками (тетрациклинами, макролидами и левомицетином), теофилином, стероидами, непрямые антикоагулянтами. Прием совместно с железосодержащими лекарственными средствами, сукральфатом и антацидными лекарственными средствами, содержащими магний, кальций и алюминий, приводит к снижению всасывания офлоксацина, поэтому его следует назначать за 1-2 ч до или через 4 ч после приема вышеуказанных лекарственных средств.

Препарат противопоказан при нарушениях функции почек, печени, повышенной чувствительности к фторхинолонам.

Не допускается применение препарата курам-несушкам.

3.5 Убой животных на мясо разрешается через 14, а птицы через 12 дней после последнего назначения 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.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

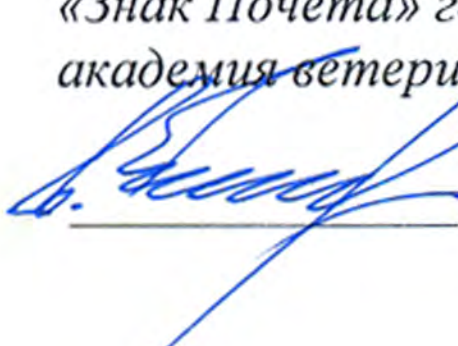
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению 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 Хебей Янженг Фармасьютикл Ко. Лтд (Hebei Yanzheng Pharmaceutical Co.Ltd), Китай для СП «Ветинтерфарм» ООО, Республика Беларусь, г. Минск, ул.Серафимовича, 13-25.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, В.В.Петров, И.П. Захарченко), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов), НИИ ПВМ и Б (И.В. Фомченко) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и СП «Ветинтерфарм» ООО

*Профессор кафедры фармакологии
и токсикологии УО «Витебская ордена
«Знак Почета» государственная
академия ветеринарной медицины»*

 И.А. Ятусевич

