

ИНСТРУКЦИЯ **по применению ветеринарного препарата «Респирофлор-О 200»**

1 Общие сведения

- 1.1 Респирофлор-О 200 (Respiroflor-O 200).
Международное непатентованное наименование: флорфеникол (florfenicol).
- 1.2 Лекарственная форма: концентрат для приготовления раствора для приема внутрь.
- 1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 200 мг флорфеникола, в качестве вспомогательных веществ – диметилацетамид, макрогол 300, полисорбат 80.
- 1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветной до желтого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают в полимерных бутылках по 1 л и канистрах по 5 л.
- 1.6 Хранят препарат в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата – 2 года от даты производства, после первого вскрытия бутылки/канистры – 28 суток при соблюдении условий хранения. Приготовленный раствор препарата годен в течение 24 часов. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.
- 1.9 Отпускается без рецепта.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат относится к антибактериальным средствам группы амфениколов.
- 2.2 Флорфеникол, действующее вещество препарата, обладает широким спектром антибактериального действия в отношении *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Bordetella bronchiseptica*, *Haemophilus spp.*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Mycoplasma hyorhinis*, *Ornithobacterium rhinotracheale*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.* и другие.
- 2.3 Флорфеникол оказывает бактериостатическое действие на чувствительные к нему микроорганизмы. В протоплазме бактериальной клетки связывается с 70S рибосомой, где блокирует фермент пептидилтрансферазу, что приводит к торможению синтеза белка у чувствительных бактерий на уровне рибосом.
- 2.4 При пероральном введении препарата флорфеникол хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани, но не преодолевает гематотканевых барьеров. Биодоступность флорфеникола после перорального введения составляет у свиней 88 %, у птицы – 55 %. Максимальная концентрация антибиотика в крови достигается через 1–2 часа. Терапевтическая концентрация антибиотика сохраняется в органах и тканях свиней и птицы в течение 24 часов. Из организма свиней флорфеникол преимущественно выводится с мочой и в меньшей степени с фекалиями. Из организма птицы флорфеникол выводится преимущественно с пометом.
- 2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют для лечения свиней при актинобациллярной плевропневмонии, инфекционном атрофическом рините, бордетеллезе, пастереллезе, микоплазмозе, сальмонеллезе, эшерихиозе (колибактериозе) и других бактериальных инфекциях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к флорфениколу.

Сельскохозяйственной птице (бройлерам, племенной птице, птице родительского стада, ремонтному молодняку кур) препарат применяют при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, орнитобактериозе, стафилококкозе и других бактериальных инфекциях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к флорфениколу.

3.2 Перед применением необходимое количество препарата следует нагреть до комнатной температуры (20–25 °С).

3.3 Свиньям препарат назначают перорально в суточной дозе 5 мл препарата на 100 кг массы тела животного, что соответствует 10 мг флорфеникола на 1 кг массы тела животного, в течение 5 суток. Препарат добавляют в питьевую воду при перемешивании до полного растворения. Расчет необходимого количества препарата делают исходя из суммарной массы тел животных и среднесуточного потребления ими воды.

При использовании медикаторов (или других дозирующих устройств) раствор для приема внутрь готовят путем добавления концентрата в питьевую воду в соответствии с таблицей.

Таблица – Приготовление раствора препарата для приема внутрь

Суммарная масса тел животных, кг	Количество концентрата, мл	Количество воды, л
500	25	5
1 000	50	10
10 000	500	100

Птице препарат применяют перорально с питьевой водой в суточной дозе 10 мл препарата на 100 кг массы поголовья птицы, что соответствует 20 мг флорфеникола на 1 кг массы тела птицы, в течение 3 суток, а при сальмонеллезе – в течение 5 суток.

При концентрации флорфеникола в растворе более 1 г/л, что соответствует 5 мл препарата на 1 л раствора, возможно выпадение в осадок действующего вещества. В случае выпадения осадка при приготовлении концентрированного раствора препарата необходимо дополнительно разбавить полученный раствор до концентрации 1 г/л и тщательно перемешать до полного растворения флорфеникола.

Препарат следует применять сразу после приготовления раствора и обновлять его каждые 24 часа в течение курса лечения. В период применения препарата приготовленный раствор должен быть единственным источником питьевой воды для животных и птицы. В случае, когда это невозможно суточную дозу делят на 2 равные части и задают с интервалом 12 часов.

3.4 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных и птицы с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций (отечность, зуд, дерматит). В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.5 Противопоказано применение препарата животным и птице с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

3.6 При передозировке препарата у животных и птицы могут наблюдаться общее угнетение, снижение веса, отказ от воды, у животных – перианальная эритема. Лечение симптоматическое.

3.7 Противопоказано совместное применение препарата с тиамфениколом, а также не следует смешивать его с другими препаратами.

3.8 Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

3.9 Следует избегать пропуска очередного применения препарата животным и птице, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске приема препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозировкой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.10 Запрещается применять препарат супоросным свиноматкам и свиноматкам в период лактации, а также хрякам-производителям.

3.11 Запрещается применение препарата птице, чье яйцо используется в пищу людям, а также ремонтному молодняку кур менее чем за 2 недели до начала яйцекладки.

3.12 Убой свиней на мясо разрешается не ранее чем через 23 суток, птицы – не ранее чем через 6 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных и птицы ранее указанного срока мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата 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 которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного и птицы ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» (Д.В. Шубенок) и УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (В.Н. Иванов).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>М. Бут</i>
Секретарь	<i>М. Бут</i>
Эксперт	<i>М. Бут</i>
«09» 08	2018 г. протокол № 150