

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 24 апреля 2019 г. № 101

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Порошок норфлоксацина никотината 20%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Порошок норфлоксацина никотината 20% (Pulvis norfloxacinī nicotinatis 20%).
Международное непатентованное наименование действующего вещества: норфлоксацина никотинат.
- 1.2 Лекарственная форма: порошок для орального применения.
Препарат представляет собой порошок от белого до бледно-кремового цвета.
- 1.3 В 100,0 г препарата содержится 20,0 г норфлоксацина никотината и наполнитель (декстроза моногидрат) - до 100,0 г.
- 1.4 Препарат выпускают в пакетах из ламинированной фольги по 100; 150; 200; 250; 500 г и 1кг.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б, в защищенном от света и влаги месте при температуре от плюс 2°С до плюс 25°С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.
- 1.6 Срок годности препарата - 3 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.
- 1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Норфлоксацина никотинат относится к синтетическим противомикробным средствам из группы фторхинолонов, обладающих широким спектром действия.
- 2.2 Обладает бактерицидным действием в отношении грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, таких как *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., *Actinobacillus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Moraxella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus mirabilis*, *Bordetella* spp., *Leprosira* spp., *Haemophilus* spp., *Mycoplasma* spp., *Rickettsia* spp. и др. Не активен в отношении анаэробов, вирусов, простейших и патогенных грибов.
- 2.3 Норфлоксацин ингибирует бактериальный фермент ДНК-гиразу, участвующий в репликации, транскрипции и репарации бактериальной ДНК, тем самым нарушая синтез ДНК и белков, что приводит к гибели бактерий.
- 2.4 Норфлоксацина никотинат хорошо проникает в органы, ткани и жидкости организма, проявляя высокое терапевтическое действие.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют молодяку крупного рогатого скота, пороссятам и птице при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, микоплазмозе, стафилококковой инфекции, гемофилезе и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к препарату.
- 3.2 Препарат назначают orally в смеси с кормом или водой в течение 3-5 суток. Молодняку крупного рогатого скота и пороссятам — 2 раза в сутки в дозе 0,015-0,030 г/кг массы животного. Птице препарат применяют из расчета 0,75 кг препарата на 1000 л воды или 1,0 кг на тонну корма.
- 3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.

3.4 При применении препарата в повышенных дозах возможна диарея и быстро проходящая очаговая гиперемия кожи, как результат действия никотиновой кислоты, образующейся при гидролизе норфлоксацина никотината.

3.5 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, амфеникола.

3.6 При возникновении аллергических реакций препарат отменить, назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.7 Убой молодняка крупного рогатого скота и поросят на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток после последнего применения препарата, птицы - 12 суток. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 применения этого 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 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького 62 Б.

Инструкция разработана сотрудниками кафедр фармакологии и токсикологии (Петров В.В., Ятусевич И.А.), внутренних незаразных болезней (Белко А.А., Иванов В.Н.) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24 апреля 2019 г. протокол № 101	