

Утверждена
приказом министра
сельского хозяйства
Республики Казахстан
от «12 » июня 2014 года

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «Ингафлор 10% раствор»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Ингафлор 10% раствор (INGAFLOR 10% LIQUID)

1.2. Ингафлор 10% раствор - антибактериальное лекарственное средство в форме раствора для перорального применения, содержащее в качестве действующего вещества 100 мг/мл флорфеникола, а также вспомогательный компонент — полиэтилен гликоль 400 до 1,00 мл.

1.3. По внешнему виду препарат представляет собой желтоватую прозрачную вязкую жидкость, без запаха, для приготовления растворов с питьевой водой для животных.

1.4. Препарат выпускают расфасованным в полиэтиленовые флаконы высокой плотности емкостью 250 мл, 1л и 5л.

1.5. Хранят лекарственное средство с предосторожностью (список Б), в прохладном и сухом месте, защищенном от прямых солнечных лучей, при температуре от + 5 °C до + 25 °C, не допуская замерзания. Хранить в недоступном для детей месте.

1.6. Срок хранения ветеринарного лекарственного средства, в заводской упаковке: 2 года. Срок годности после вскрытия заводской упаковки: 3 недели.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Ингафлор 10% раствор содержит действующее вещество: флорфеникол. Препарат используется в ветеринарии в качестве антибактериального средства. Флорфеникол представляет собой производное тиамфеникола, в молекуле которого гидроксильная группа заменена атомом фтора. Флорфеникол оказывает бактериостатическое действие на чувствительные микроорганизмы. В протоплазме бактериальной клетки связывается с рибосомальной субъединицей 70S, где блокирует фермент пептидилтрансферазу, что приводит к торможению синтеза белка у чувствительных бактерий на уровне рибосом. Флорфеникол активен против бактерий, которые производят ацетилтрансферазу и являются устойчивыми к хлорамфениколу.

Флорфеникол обладает широким спектром антибактериального действия, в том числе в отношении *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Pasteurella haemolytica*, *Bordetella bronchiseptica*, *Haemophilus spp.*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Mycoplasma hyorhinis*, *Ornitobacterium rhinotracheale*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp.*, *Shigella spp.*, *Klebsiella spp.*, а также *Proteus spp.*

При пероральном введении флорфеникол интенсивно всасывается из кишечного тракта и проникает во все органы и ткани, но не преодолевает гематотканевые барьеров. Биодоступность флорфеникола у свиней после перорального введения составляет 88 %, а у птиц 55%. Максимальная концентрация антибиотика в крови достигается через 1 ч. Терапевтическая концентрация антибиотика сохраняется в органах и тканях птиц в течение 24 часов. Флорфеникол и его метаболиты выделяются из организма преимущественно с пометом, из организма свиней преимущественно с мочой и в меньшей степени с калом.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Препарат предназначен для лечения у птицы инфекций, вызванных чувствительными к флорфениколу микроорганизмами, такими как *Chlamydia*, *E. coli*,

Pasteurella, и Mycoplasma (при хламидиозе, микоплазмозе, CRD, некротическом энтерите, колибактериозе, холере), у свиней для лечения инфекций вызванных *Actinobacillus pleuropneumoniae*, видов *Pasteurella* (*P. multocida*, *P. haemolytica*) и для лечения респираторных заболеваний, вызванных видами *Haemophilus*.

3.2. Препарат применяют птицам и свиньям. Ингафлор 10% раствор применяют птице перорально с питьевой водой в суточной дозе 20 мг на 1 кг массы тела, что соответствует: цыплятам в возрасте до 4-х недель 150 мл препарата на 100 л питьевой воды. Для птиц старше 4 недель 200 мл препарата на 100 л воды. В течение 5 дней.

Ингафлор 10% раствор применяют свиньям перорально с питьевой водой в суточной дозе 10 мг флорфеникола на 1 кг массы тела. (Среднее количество эквивалентно 100 мл «Ингафлор 10% раствор» на 100 л питьевой воды). В течение: 7 дней.

3.3. Следует избегать пропуска очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

3.4. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях у свиней наблюдается эритема или слабый отек кожи после использования препарата. Если лечение не результативно в течение 5 дней, то требуется уточнение диагноза.

3.5. Противопоказанием к применению препарата является применение его не целевым видам животных, за исключением особых обстоятельств. Этот препарат не следует использовать при аллергии или токсической реакции на флорфеникол в прошлом. Не рекомендуется применять для лечения свиней из маточного стада.

3.6. Убой свиней на мясо в процессе лечения не допустим. Не применять для птиц-несушек, яйца которых предназначены в пищу человеку. Период выведения препарата у свиней составляет 15 дней, а у птицы 3 дня.

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

4.2. Во время работы с препаратом запрещено курить, пить и есть. Рекомендации по мерам предосторожности для персонала, работающего с флорфениколом, включают требование, избегать прямого контакта с глазами, кожей и одеждой. В случае случайного попадания в глаза, промыть большим количеством воды в течение 15 минут, а при попадании на кожу, смыть с мылом и водой. Снять одежду, на которую попал препарат и обратиться к врачу, если раздражение не проходит. Осторожно удалить остатки с рабочих поверхностей.

4.3. Запрещается использование пустых флаконов из-под лекарственного препарата для бытовых целей. Пустые флаконы помещают в полиэтиленовый пакет и утилизируют с бытовыми отходами.

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 проводится 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ИЗГОТОВИТЕЛЬ

6.1. Юнайтед фарма, Венгрия

Инструкция по применению препарата «Ингафлор 10% раствор» подготовлена заявителем ООО «Инга Фарм», (Россия, 236016 г. Калининград, ул. Гражданская, д.28, к.11)

