



по применению
лекарственного препарата
Энрофарм-100

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Энрофарм-100 (Enropharmum-100).
2. Энрофарм-100 - противомикробный препарат, представляющий собой прозрачный раствор желтоватого цвета без механических включений.
В 1,0 мл препарата содержится 100 мг энрофлоксацина.
3. Препарат выпускают в стерильных стеклянных флаконах по 100 мл.
4. Энрофарм-100 хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от + 2°C до + 25°C.
5. Срок годности 3 (три) года от даты изготовления.

II. Фармакологические свойства

6. Энрофлоксацин, входящий в состав препарата относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром антибактериального действия, действует бактериостатически.
Энрофлоксацин активен в отношении грамположительных (*Clostridium spp.* и *Listeria spp.*) и грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Cam-pylobacter spp.*, *Yersinia enterocolitica*, *Bordetella spp.*) и *Mycoplasma spp.*
7. Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, блокирует фермент ДНК-гиразу, ведущее к нарушению синтеза ДНК, а также нарушает рост и деление бактерий, вызывает выраженные морфологические изменения (в том числе клеточной стенки и мембран) и гибель бактериальной клетки.
8. Энрофлоксацин хорошо и быстро всасывается из места введения и проникает во все органы и ткани организма, за исключением нервной ткани. Максимальная концентрация энрофлоксацина в крови достигается через 1-2 часа после введения и сохраняется в течение 6 часов, а терапевтическая концентрация - на протяжении 24 часов.
Выделяется энрофлоксацин через почки.

III. Порядок применения

9. Энрофарм-100 применяют сельскохозяйственным животным для профилактики и лечения следующих заболеваний:
 - крупный рогатый скот: колибактериоз, пастереллез, сальмонеллез, микоплазмоз, клебсиеллез, анаэробная энтеротоксемия, листериоз и др.;
 - свиньи: колибактериоз, иерсиниоз, гемофилезный полисерозит, пастереллез, ак-тинобациллярная плевропневмония, псевдомоноз, бордетеллиоз, микоплазмоз и др.
10. Энрофарм-100 вводят внутримышечно или подкожно один раз в сутки в следующих дозах:
 - крупный рогатый скот: 1-2 см³ на 20-40 кг массы тела в течение 3-5 дней.
 - свиньи: 1 см³ на 20-40 кг массы тела в течение 3-х дней.
11. Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, амфеникола, нитрофуранами, нестероидными противовоспалительными средствами, теофилином.

Не назначают препарат беременным животным; животным, имеющим повышенную чувствительность к фторхинолонам.

12. В рекомендуемых дозах Энрофарм-100 не вызывает побочных явлений и осложнений. В редких случаях возможны аллергические реакции.
При появлении аллергических реакций препарат следует отменить и назначить антигистаминные средства и препараты кальция.
13. Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 21 сутки, а свиней через 14 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.
14. Молоко, полученное от животных в период применения препарата и в течение 10 суток после последнего введения, запрещается использовать для пищевых целей. Такое молоко используется для кормления животных.

IV. Меры личной профилактики.

15. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.
16. 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, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

17. Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.