

Инструкция по применению ветеринарного лекарственного препарата «Норфлоксамаст»

1 Общие сведения

- 1.1 Норфлоксамаст (Norphloxamastum).
Международное непатентованное наименование: норфлоксацин (norfloxacin).
- 1.2 Лекарственная форма – гель для интрацистернального введения.
- 1.3 В 1 мл препарата содержится действующее вещество: норфлоксацина никотинат 100 мг, вспомогательные вещества: повидон, пропиленгликоль, бензиловый спирт, диметилсульфоксид, вода для инъекций.
- 1.4 Препарат представляет собой вязкую жидкость от бледно-желтого до темно-желтого цвета; в процессе хранения допускается выпадение кристаллов, которые при нагревании до 37-38 °С растворяются.
- 1.5 Препарат упаковывают в полимерные шприцы для интрацистернального введения по 10 мл.
- 1.6 Норфлоксамаст хранят в защищенном от света месте при температуре от 5 °С до 25 °С.
Препарат хранить в недоступном для детей месте!
- 1.7 Срок годности 2 года от даты производства при соблюдении условий хранения. Запрещается применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Норфлоксацина никотинат – синтетическое химиотерапевтическое антибактериальное соединение из группы фторхинолонов.
- 2.2 Норфлоксацина никотинат, входящий в состав препарат обладает широким спектром противомикробного действия, охватывающим грамположительные (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Nocardia asteroides*), грамотрицательные микроорганизмы (*Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Proteus spp.*, *Pseudomonas spp.*) и микоплазмы (*Mycoplasma spp.*).
- 2.3 Механизм противомикробного действия норфлоксацина никотината связан с ингибированием фермента ДНК-гиразы, содержащегося в бактериальных клетках и относящегося к топоизомеразам, контролирующим структуру и функции ДНК. Ингибирование ДНК-гиразы приводит к гибели бактерий, его антибактериальная активность также обусловлена влиянием на РНК бактерий и синтез бактериальных белков, на стабильность мембран и другие жизненные процессы бактериальных клеток.
- 2.4 Препарат способствует регенерации эпителия и тканей молочной железы у коров, больных клиническим и субклиническим маститами.
- 2.5 Норфлоксамаст по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 Порядок применения

- 3.1 Норфлоксамаст применяют при лечении коров, больных клиническим и субклиническим маститом.

3.2 При маститах в период лактации препарат вводят интрацистернально по 10 мл в большую четверть вымени, предварительно освобожденную от содержимого, с интервалом 24 ч до клинического выздоровления. При субклиническом мастите в сухостойный период препарат применяют однократно интрацистернально в большую четверть вымени по 10 мл на одно введение на 10 – 14-й день от последней дойки, при клинических маститах – лечение, как в период лактации.

Перед применением шприцы с препаратом следует подогреть до температуры 37- 38 °С.

3.3 При лечении препаратом побочных явлений и осложнений не выявлено.

3.4 Противопоказания к применению препарата: повышенная чувствительность к фторхинолонам.

3.5 Убой животных на мясо и использование молока в пищу людям разрешается не ранее чем через 72 ч после последнего введения препарата.

Молоко, полученное от животных в период лечения из здоровых четвертей вымени, запрещается использовать для пищевых целей, такое молоко может быть использовано для кормления животных, после предварительного кипячения, а из больных четвертей уничтожается.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 Все работы с препаратом необходимо проводить в спецодежде.

4.2 Во время работы запрещается принимать пищу, пить воду, курить.

4.3 После окончания работы руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

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.

5.2 Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится 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, оформляется 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 изготовителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16.

Инструкция разработана сотрудником УО «ВГАВМ» Кузьмичом Р.Г. и сотрудником ООО «Белкаролин» Перловым В.Е.