

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Флорофен 30%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Флорофен 30% – (Florofen 30%).
- 1.2 Ветеринарный препарат «Флорофен 30%» (далее - препарат) представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до желтого цвета.
- 1.3 В 1 мл препарата содержится 300 мг флорфеникола и вспомогательные вещества: пропиленгликоль, поливинилпирролидон.
- 1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10, 50 и 100 мл.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью по списку Б в упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C. Препарат хранят в местах не доступных для детей.
- 1.6 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После вскрытия и изъятия первой дозы, содержимое флакона допускается хранить при температуре от плюс 3 °C до плюс 8 °C и использовать в течение 24 часов. Не применять после окончания срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Флорфеникол – синтетический антибиотик широкого спектра действия, оказывает бактериостатическое действие в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Klebsiella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Fusobacterium necrophorum*, а также *Moraxella bovis*, *Mycoplasma* spp..
- 2.2 Механизм действия флорфеникола основан на подавлении синтеза бактериального белка посредством связывания с 50S субъединицей рибосом.
- 2.3 Препарат хорошо всасывается из места введения и проникает в органы и ткани организма. Метаболизируется в печени, выводится из организма в основном с мочой

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Флорофен 30% применяют свиньям, крупному и мелкому рогатому скоту в качестве лечебного средства при инфекционных заболеваниях органов дыхания, кератоконъюнктивите и некробактериозе.
- 3.2 Препарат вводят в следующих дозах:
- свиньям внутримышечно дважды с интервалом 48 часов из расчета 1 мл на 20 кг массы животного;
 - крупному и мелкому рогатому скоту внутримышечно дважды с интервалом 48 часов из расчета 1 мл на 15 кг массы;
 - крупному и мелкому рогатому скоту подкожно однократно из расчета 2 мл на 15 кг массы.
- 3.3 Побочное действие. После применения препарата иногда может наблюдаться снижение аппетита, диарея, покраснение и отек в месте инъекции.
- 3.4 Противопоказания. Повышенная чувствительность к флорфениколу. Не применять в период беременности, взрослым хрякам и быкам-производителям в период случки.
- 3.5 Препарат запрещен к применению для коров, от которых молоко используется в пищу людям.

3.6 Препарат не следует применять одновременно с амфениколом, тиамфениколом, фторхинолонами, цефалоспоридами и антибиотиками группы пенициллинов.

3.7 Убой на мясо свиней допускается не ранее чем через 14 дней, крупного рогатого скота через 34 дня после последнего внутримышечного введения и через 42 дня после последнего подкожного введения препарата. В случае вынужденного убоя животных до истечения срока ожидания 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, предусмотренные для работы с ветеринарными средствами.

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 производится 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, не менее 3-х невскрытых пакетов или банок препарата из серии, вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов г. Минск, ул. Красная 19А, тел 290-42-75.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель» Республика Беларусь, 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, офис 313 по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220091, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1е.

Инструкция по применению препарата разработана ПК «Биогель» (А.Н. Безбородкин) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелеского» (М.П. Кучинский).

Департамент ветеринарии и продовольственного надзора (Минск) – исполнительный орган государственного продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
5.03	2020 протокол № 104