

Одобрено  
Совет по ветеринарным препаратам  
12. 09. 2019 г. протокол №103

## Инструкция по применению ветеринарного препарата Флоролекс 300

### 1 Общие сведения

- 1.1 Флоролекс 300 (Florolexum 300).
- 1.2 Флоролекс 300 (далее препарат) представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета, без механических включений.
- 1.3 В 1,0 см<sup>3</sup> препарата содержится 300 мг флорфеникола. Вспомогательные вещества: метилпирролидон, пропиленгликоль, кислота лимонная, вода.
- 1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10; 20; 50; 100; 200; 250; 450 и 500 см<sup>3</sup>.
- 1.5 Препарат хранят по списку Б в защищенном от света месте при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С. Срок годности препарата два года от даты изготовления, при условии соблюдения условий транспортирования и хранения. После вскрытия флакона содержимое следует использовать в течении 48 часов.

### 2 Фармакологические свойства

2.1 Флорфеникол входящий в состав препарата, обладает широким антибактериальным спектром действия в отношении *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus suis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Pasteurella (Mannheimia) haemolytica*, *Bordetella bronchiseptica*, *Haemophilus spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides melaninogenicus*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella pneumoniae*, а также микоплазм *Mycoplasma hyopneumoniae* и *Mycoplasma hyorhinis*.

2.2 Флорфеникол обладает бактериостатическим действием, соединяясь с 70S субъединицей рибосом микроорганизмов, блокирует фермент пептидилтрансферазу РНК, нарушает присоединение аминокислот и удлинение пептидной цепи, подавляет синтез белка бактерий.

2.3 Препарат хорошо всасывается из места инъекции, быстро и полностью распределяется по всему организму. В органах и тканях концентрация препарата превышает в 2-3 раза концентрацию в крови. Максимальная концентрация препарата в крови регистрируется через 0,5- 2,5 ч после введения, терапевтическая концентрация сохраняется в течение - 48 ч. Флорфеникол и его метаболиты выводятся в основном с мочой, в меньшей степени с фекалиями.

### 3 Порядок применения

3.1 Препарат предназначен для лечения крупного рогатого скота и свиней с заболеваниями органов дыхания (bronхопневмония, плевропневмония в том числе вызванные пастереллами и микоплазмами), желудочно-кишечного тракта (гастроэнтерит, энтерит), заболеваниями копыт и другими инфекционными заболеваниями бактериальной этиологии, вызванными микроорганизмами чувствительными к флорфениколу.

3.2 Препарат применяют крупному рогатому скоту внутримышечно и подкожно в области шеи, свиньям- внутримышечно у основания уха.

3.3 Препарат вводится один раз в 48 ч в течение 4-6 суток в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту - 1 см<sup>3</sup> на 15 кг массы тела животного (20 мг флорфеникола на 1 кг);
- свиньям - 1 см<sup>3</sup> на 20 кг массы тела животного (15 мг флорфеникола на 1 кг).

3.4 При введении препарата в объеме, превышающем 10 см<sup>3</sup>, инъекции следует проводить в несколько мест. Не допускается смешивать препарат в одном шприце с другими лекарственными средствами.

3.5 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает токсического действия на организм животных и не вызывает побочных явлений. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью возможны аллергические реакции (дерматит, зуд, отек). В этом случае применение препарата прекращают и назначают антигистаминные и десенсибилизирующие средства (аллервет), раствор кальция хлорида. У некоторых животных в месте введения препарата возможно появление местной реакции в виде припухлости, которая исчезает через 3-5 дней.

3.6 Не допускается применение препарат беременным и лактирующим животным, производителям и племенным животным. Запрещается совместное применение препарата с тиамфениколом и тетрациклинами.

3.7 Убой на мясо свиней разрешается через 14 суток, крупного рогатого скота через 34 суток после последнего внутримышечного введения и через 44 суток после последнего подкожного введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

#### 4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать правила личной гигиены и 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 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, составляется 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 ОАО "БелВитунифарм" Республика Беларусь 211309, Витебская область, Витебский район, д. Должа, ул. Советская, 26А, по заказу и ТУ Частного производственно-торгового унитарного предприятия «ВетКомпани». Адрес предприятия: РБ, 223052, Минская область, Минский р-н, д. Боровляны, ул. 40 лет Победы, 14А, пом. 14.

Инструкция по применению препарата разработана доцентом кафедры физиологии УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» Ковзовым В.В., начальником производственного отдела частного производственно-торгового унитарного предприятия «ВетКомпани» Глушаковым А. П.

Департамент ветеринарного и продовольственного  
надзора Министерства сельского хозяйства и  
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель

Секретарь

Эксперт

09 2019 г. протокол № 103