

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «13» мая 2020 г. № 108.

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «ЭНРАМОКС»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Энрамокс (Enramoxum).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: амоксициллин, энрофлоксацин.

1.2 Энрамокс представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 150 мг амоксициллина (в форме амоксициллина тригидрата) и 50 мг энрофлоксацина, вспомогательные вещества: миглиол, стеариновая кислота, спирт бензиловый.

Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50, 100 и 200 мл, в полимерных флаконах по 100 мл.

1.4 Энрамокс хранят по списку Б при температуре от плюс 15 °С до плюс 25 °С в защищенном от света месте.

Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления. После вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 21 дня. Не применять по истечению срока годности.

Хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрамокс – комплексный противомикробный препарат, включающий в себя амоксициллина тригидрат и энрофлоксацин. Входящие в состав препарата компоненты обладают синергидным действием.

2.2 Амоксициллин – полусинтетический антибиотик из группы пенициллина. К амоксициллину чувствительны *Staphylococcus spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Campylobacter spp.*, *Brucella spp.*, *Salmonella spp.*, *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Proteus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Moraxella spp.*, *Pasteurella spp.* и др.

Механизм действия амоксициллина заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерий путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению роста и разрушению бактерий. Амоксициллин оказывает бактерицидное действие.

2.3 Энрофлоксацин относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром противомикробного действия. Препарат активен в отношении *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella spp.*, *Escherichia coli*, *Enterobacter spp.*, *Campylobacter spp.*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Proteus spp.*, *Chlamydia spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Mycoplasma spp.* и *Mycobacterium spp.* и др.

Энрофлоксацин блокирует фермент ДНК-гиразу, что ведет к нарушению синтеза ДНК, а также нарушает рост и деление бактерий, вызывает выраженные морфологические изменения (в том числе клеточной стенки и мембран) и быструю гибель бактериальной клетки.

2.4 После внутримышечного введения терапевтическая концентрация компонентов препарата в крови создается через 1 - 2 часа. Препарат медленно резорбируется и вследствие этого терапевтическая концентрация в органах и тканях удерживается на протяжении до суток. Выделяется амоксициллин и энрофлоксацин в основном через почки в неизменном виде и в форме метаболитов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Энрамокс применяют при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, синдроме мастит-метрит-агалактия (ММА), бактериальном энтерите, при респираторных и мочеполовых инфекциях у крупного и мелкого рогатого скота, свиней; при пневмонии, бронхопневмонии, трахеобронхите, инфекциях мочеполовой системы, бактериальном энтерите у собак и кошек, а также при других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к амоксициллину и энрофлоксацину.

3.2 Перед применением препарата, содержимое флакона тщательно встряхивают до получения однородной суспензии.

Энрамокс применяют в следующих дозах:

– крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям: внутримышечно, один раз в сутки в дозе 0,5 мл на 10 кг массы животного в течение 3-5 дней или 1 мл на 15 кг массы животного 1 раз в 48 часов в течение 4-5 дней;

– свиноматкам при синдроме ММА: внутримышечно, 1 раз в сутки в дозе 1 мл на 20 кг массы животного в течение 1-2 дня;

– собакам и кошкам: внутримышечно, 1 раз в сутки в дозе 0,5 – 1,0 мл на 10 кг массы животного в течение 3 – 5 дней.

Не следует вводить в одно место крупному рогатому скоту более 15 мл, свиньям, телятам и мелкому рогатому скоту – более 5 мл, пороссятам, собакам и кошкам – более 2,5 мл.

3.3 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к пенициллинам, цефалоспорином, фторхинолонам; при нарушении выделительной функции почек.

3.4 Запрещается совместное применение препарата с антибиотиками групп тетрациклина, макролидами, линкозамидами, сульфаниламидами.

Не назначают препарат беременным животным, при нарушениях развития хрящевой ткани, поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами и животным.

3.5 При применении препарата возможны побочные эффекты: нейротоксическое и нефротоксическое действие, аллергические реакции. У поросят возможен отек прямой кишки. При наличии побочных эффектов применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Убой животных на мясо разрешается через 21 сутки после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

Молоко продуктивных животных разрешается использовать в пищу не ранее, чем через 4 суток после последнего введения препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует 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 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Промветсервис» (юридический адрес): 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2а, тел./факс: +375 17 503-53-67.

Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба», 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская 1/2, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция подготовлена: РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Высоцкий А.Э.), ООО "Промветсервис" (Дмитриева А.А., Степанюга М.А.).



