

## **ИНСТРУКЦИЯ** **по применению ветеринарного препарата «УТЕРОФЛОКС»**

### **1 Общие сведения**

1.1 Утерофлоркс - (Uterofloxum).

1.2 Утерофлоркс – противомикробный препарат, представляющий собой эмульсию от белого цвета до белого с желтоватым оттенком и слабым специфическим запахом, при хранении расслаивается.

1.3 В 1 л. препарата содержится: энрофлоксацина гидрохлорида 25 г, алкалоидов чемерицы не менее 0,01 г и вспомогательные вещества (твин-80, 1,2-пропиленгликоль, масло подсолнечное рафинированное, вода).

1.4 Препарат выпускают в полимерной таре по 1,0 л.

1.5 Утерофлоркс хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света помещении при температуре от плюс 4<sup>0</sup>С до плюс 25<sup>0</sup>С.

1.6 Срок годности - 12 (двенадцать) месяцев со дня изготовления.

### **2 Фармакологические свойства**

2.1 Энрофлоксацин – антибиотик группы фторхинолонов, обладающий широким спектром противомикробного действия. Активен по отношению к грамотрицательным и грамположительным микроорганизмам, в том числе к *Streptococcus spp.*, *Salmonella spp.*, *Escherichia coli*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Campylobacter spp.*, *Haemophilus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Proteus spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Mycoplasma spp.* и др.

Алкалоиды чемерицы усиливают сокращения и замедляют расслабление поперечнополосатой мускулатуры, стимулируют сокращение гладкой мускулатуры.

2.2 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, блокирует фермент ДНК-гиразу, угнетая тем самым образование яблочной кислоты в микроорганизмах, ведущее к нарушению синтеза ДНК.

2.3 Под действием препарата происходит восстановление и усиление сократительной функции матки.

2.4 После введения препарата, в крови создается высокая концентрация энрофлоксацина, которая достигает своего максимума спустя 2 часа и в течение суток поддерживается на терапевтическом уровне. Энрофлоксацин хорошо проникает в органы, ткани и жидкости организма, проявляя высокий терапевтический эффект. Выделяется энрофлоксацин через почки в неизменном виде (до 50 %) и в форме ципрофлоксацина (до 40 %).

### **3 Порядок применения**

3.1 Утерофлоркс применяют для лечения коров, больных послеродовым и хроническим эндометритом.

3.2 При послеродовом эндометрите препарат вводят внутриматочно по 20,0 мл на 100,0 кг массы тела животного с интервалом 48 часов не более пяти введений. Для лечения коров, больных хроническим эндометритом препарат применяют внутриматочно по 50,0 мл на одно введение с интервалом 48 ч в течение 6-8 дней.

3.3 Перед введением препарата содержимое флакона подогревают до температуры тела животного и тщательно встряхивают.

3.4 В рекомендуемых дозах утерофлоркс не вызывает побочных явлений. При появлении аллергических реакций препарат следует отменить и назначить антигистаминные средства и препараты кальция.

3.5 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, нитрофуранами, нестероидными противовоспалительными средствами. Не назначают препарат животным, имеющим повышенную чувствительность к фторхинолонам.

3.6 Молоко допускается к использованию в пищу людям не ранее чем через 72 часа после последнего применения препарата. Молоко во время лечения и в течении 72 часов после последнего применения можно применять для кормления животных после кипячения.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным животным или для производства мясокостной муки.

#### 4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

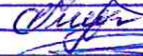
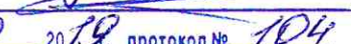
#### 5 Полное наименование производителя

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, пишется 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 Производственное унитарное предприятие «Витебский завод ветеринарных препаратов», РБ, г. Витебск, ул. 11- Свердлова, 15 В, 210001.

Инструкция составлена сотрудниками УО ВГАВМ кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных (Кузьмич Р.Г., Ятусевич Д.С.)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
25. 10 2019	протокол № 104