

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» декабря 2020 г. № 112

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Энровит»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Энровит (Enrovitum).

Международное непатентованное наименование: энрофлоксацин.

1.2 Лекарственная форма - пенообразующая таблетка. В таблетке в качестве действующего вещества содержится 0,26 г энрофлоксацина (что соответствует 0,02 г энрофлоксацина в 1 г препарата) и пенообразующая основа до 13 г.

1.3 Препарат по внешнему виду представляет собой двояковыпуклую таблетку продолговатой формы от белого с кремовым оттенком до светло-желтого цвета, с вкраплениями.

1.4 Таблетку упаковывают по 1, 2, 3, 4 или 5 штук в потребительскую тару – пакет из полиэтиленовой пленки. Пакеты из полиэтиленовой пленки запаивают.

1.5 Таблетку хранят с предосторожностью (список Б) в защищенном от света месте при температуре от 0 °C до плюс 10 °C.

1.6 Срок годности таблетки 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром антибактериального действия в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Haemophilus* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Clostridium* spp., *Proteus* spp., *Campylobacter* spp., *Corynebacterium* spp., а также *Mycoplasma* spp.

2.2 Резистентность бактерий к препарату развивается относительно медленно, т.к. механизм противомикробного действия энрофлоксацина связан с ингибированием активности фермента гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки.

2.3 Благодаря пенообразующей основе, энрофлоксацин равномерно распределяется по слизистой оболочке матки. Выделяющаяся пена усиливает резорбцию лекарственного вещества, способствует проникновению его в более глубокие слои эндометрия.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения коров при послеродовом эндометrite, метрите, вагините и цервиците, вызванных возбудителями, чувствительными к энрофлоксацину, а также при патологических родах.

3.2 После отделения последа, аборта или оказания родовспоможения при патологических родах препарат вводят внутриматочно однократно по одной таблетке. При эндометrite, метрите препарат вводят в дозе 2 таблетки с интервалом 24 часа до клинического выздоровления.

Перед введением препарата проводят санацию наружных половых органов и корня хвоста.

3.3 Убой животных на мясо в пищевых целях допускается через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют в корм плотоядным животным.

3.4 Использование молока в пищевых целях допускается через 14 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное от коров ранее указанного срока, используют в корм животным после кипячения.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует применять общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

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»

211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский район, Витебская область,
Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А.,
Колядко О.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
23	12
2020	г.
протокол № 112	