

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата ветеринарного «ЦИПРОМИЛ 10%»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Ципромил 10% (Cypromilum 10%).
- 1.2 Ципромил 10% - противомикробный препарат, представляющий собой порошок от белого до светло-желтого цвета, растворимый в воде.
В 1,0 г препарата содержится 100 мг ципрофлоксацина гидрохлорида.
- 1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500, 1000 и 5000 г.
- 1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.
- Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Ципрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром противомикробного действия.

К ципрофлоксацину чувствительны *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Enterobacter spp.*, *Campylobacter spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Chlamydia spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Mycoplasma spp.* и *Mycobacterium spp.*

2.2 Ципрофлоксацин блокирует фермент ДНК-гиразу, ведущее 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.

2.3 Ципрофлоксацин хорошо и быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация ципрофлоксацина в крови достигается через 1-2 часа после введения препарата и сохраняется на протяжении 6 часов, а терапевтическая концентрация - 24 часов.

Одновременное применение препарата с кормом замедляет всасывание ципрофлоксацина, но не изменяет уровень терапевтических концентраций и биодоступность лекарственного средства.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Ципромил 10% применяют в качестве лечебно-профилактического средства при колибактериозе, сальмонеллезе, микоплазмозе, бронхопневмонии, энтеритах и других заболеваниях крупного рогатого скота (телята) и птицы (ремонтный молодняк кур, цыплята-бройлеры), вызванных микроорганизмами, чувствительными к ципрофлоксацину, а также при атрофическом рините, энзоотической пневмонии и синдроме мастит-метрит-агалактия (ММА) у свиней.

3.2 Ципромил 10% назначают в следующих дозах:

- телята: 25 - 50 мг препарата на 1 кг массы (2,5 - 5 мг/кг массы тела по АДВ) один раз в сутки в смеси с кормом или растворенным в воде в течение 3 - 5 дней;

- свиньи: 25 - 50 мг/кг массы (2,5 - 5 мг/кг массы тела по АДВ) один раз в сутки в смеси с кормом или растворенным в воде в течение 3 - 5 дней. При групповой даче препарат применяют в смеси с комбикормом в дозе 0,25 кг ципромила 10% на 1 тонну корма или 0,2 кг на 1000 л воды. При сальмонеллезе и в тяжелых случаях заболевания свиней дозу препарата увеличивают в два раза.

- птица (ремонтный молодняк кур, цыплята-бройлеры): 0,25-0,5 кг ципромила 10% на 1 тонну корма или 0,25 кг препарата на 1000 л воды. Раствор готовят из расчета потребности птицы в воде на одни сутки. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

3.3 Для обеспечения равномерного распределения препарата, суточную дозу смешивают с небольшим количеством комбикорма или воды, а затем вносят при тщательном перемешивании в корм или воду, рассчитанную на потребление животными и птицей в течение суток.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, амфениколами, нитрофуранами, нестероидными противовоспалительными средствами, теофилином.

Не назначают препарат беременным и лактирующим животным, имеющим повышенную чувствительность к фторхинолонам.

Не допускается применение препарата курам-несушкам чье яйцо используется в пищу людям.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, а птицы через 12 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (Республика Беларусь, 247050, Гомельская область, г. Добруш, ул. Фрунзе, 17) для ЗАО «ХимИмпорт» (Республика Беларусь, 223017, Минский район, п. Гатово, ОАО "МПКО", офис 519).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов) и ЗАО «ХимИмпорт» (И.В. Ситник)

Профессор кафедры фармакологии
и токсикологии УО «Витебская ордена
«Знак Почета» государственная
академия ветеринарной медицины»
И.А. Ятусевич

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>А.С.</i>
Секретарь	<i>С.В. Ятусевич</i>
Эксперт	
18» 11 2016 г. протокол № 87	