



"УТВЕРЖДАЮ"

Генеральный директор
ООО «АТ Биофарм»

Н.С. Солодовник

21.09.2015 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Трифлона для лечения сельскохозяйственных птиц при болезнях
бактериальной и микоплазменной этиологии

(организация- производитель ООО «АТ Биофарм», Украина)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Трифлон (Triflon).

Международное непатентованное наименование: энрофлоксацин и триметоприм.

2. Лекарственная форма: раствор для орального применения.

Трифлон в качестве действующих веществ в 1 мл содержит 100 мг энрофлоксацина и 50 мг триметоприма, а в качестве вспомогательных компонентов – молочную кислоту и воду дистиллированную до 1 мл. По внешнему виду Трифлон представляет собой прозрачную жидкость желтого цвета.

3. Трифлон выпускают расфасованным по 10, 50, 100, 500 и 1000 мл в стеклянные или полимерные флаконы с закручивающимися полимерными пробками с контролем первого вскрытия. Каждый флакон снабжают инструкцией по применению.

4. Трифлон хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 5°С до 25°С.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 3 года с даты производства. Срок годности после вскрытия упаковки при условии хранения в герметично закрытой таре – не более 28 дней. Трифлон запрещается применять по истечении срока годности.

5. Трифлон хранят в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Трифлон относится к антибактериальным комбинированным препаратам.

Энрофлоксацин, входящий в состав лекарственного препарата, является соединением из группы фторхинолонов, механизм действия которого основан на ингибировании активности фермента гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки, что приводит к нарушению синтеза белков и

подавлению роста и развития грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium perfringens*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Corynebacterium pyogenes*, *Pseudomonas aeruginosa*, а также *Mycoplasma spp.*

Триметоприм, входящий в состав лекарственного препарата, является соединением из группы диаминопиримидинов, механизм действия которого связан с ингибированием бактериальной редуктазы дигидрофолиевой кислоты. Обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Proteus spp.*, *Shigella spp.*, *Haemophilus spp.* и *Chlamidia*.

После перорального применения Трифлона энрофлоксацин и триметоприм быстро всасываются в желудочно-кишечном тракте и проникают в большинство органов и тканей. Максимальная концентрация энрофлоксацина в крови достигается через 1-2 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов. Выводится энрофлоксацин из организма в основном в неизменном виде и частично в виде метаболита - ципрофлоксацина, преимущественно с мочой и желчью. Триметоприм метаболизируется в печени, выводится из организма преимущественно почками, путем клубочковой фильтрации и активной канальцевой секреции. Период полувыведения триметоприма из организма животных составляет 8-10 часов.

III. Порядок применения

8. Трифлон применяют с лечебно-профилактической целью цыплятам-бройлерам и индейкам при колибактериозе, сальмонеллезе, хронических респираторных заболеваниях, стрептококкозе, некротическом энтерите, гемофилезе, микоплазмозе, смешанных инфекциях и вторичных инфекциях при вирусных болезнях, возбудители которых чувствительны к энрофлоксацину и триметоприму.

9. Запрещается применение Трифлона курам-несушкам в связи с накоплением энрофлоксацина и триметоприма в яйцах.

10. Трифлон применяют путем выпаивания в суточной дозе 0,5-1,0 мл на 1 л питьевой воды в течение 3 дней; при сальмонеллезе, смешанных инфекциях, а также при хронических формах заболеваний – 5 дней.

В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат. Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление птицей в течение суток.

В случае приготовления маточного раствора Трифлон необходимо добавлять в воду (а не наоборот).

11. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата не выявлены.

12. Особенности действия при первом приеме препарата и при его отмене не выявлено.

13. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата

лечение необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренных дозировках и схеме применения.

14. При применении Трифлона в соответствии с инструкцией, побочных реакций и осложнений, как правило, не наблюдается.

15. Запрещается применение Трифлона совместно с бактериостатическими антибиотиками (левомицетином, макролидами и тетрациклинами), теофиллином и нестероидными противовоспалительными средствами, препаратами магния и кальция.

16. Убой птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 11 суток после последнего применения Трифлона. Мясо птиц, вынужденно убитых до истечения установленного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Трифлоном следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для животных. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Трифлоном. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей; ее утилизируют с бытовыми отходами.

Инструкция разработана ООО «АТ Биофарм» (Украина).

Организация-производитель: ООО «АТ Биофарм», 61057, г. Харьков, пер. Театральный, 5-1а, Украина.

Номер регистрационного удостоверения: РК-ВП-4-3046-15 от 21.09.2015.