

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н.А. ВЛАСОВ

26.03.2019

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита»,
Россия, 129329, г. Москва, Игарский проезд, д. 4, стр. 2)

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-4.15-4035 N/17AP-3-4.0/02560

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование – ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций
(CIPROVET® 5% for injection);
международное непатентованное наименование: ципрофлоксацин.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Лекарственный препарат в качестве действующего вещества в 1 мл содержит ципрофлоксацин – 50 мг и вспомогательные вещества: янтарную кислоту, трилон Б и воду для инъекций.
3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачный раствор светло-желтого цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства; после первого вскрытия флакона – 21 сутки. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.
4. Выпускают ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций расфасованным по 10, 20, 50, 100 и 200 мл во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, которые укупоривают резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 10, 20, 50 мл упаковывают индивидуально в картонные пачки. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.
5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °С до 25 °С.
6. ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций следует хранить в недоступном для детей месте.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций относится к антибактериальным лекарственным средствам группы фторхинолонов.
10. Ципрофлоксацин, входящий в состав лекарственного препарата, обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении большинства

грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Proteus mirabilis*, *Proteus vulgaris*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella*, *Pasteurella multocida*, *Corynebacterium*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella*, *Campylobacter*, *Erysipelothrix*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Clostridium spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Bacteroides spp.*, *Brucella spp.*, *Chlamydia spp.*, а также *Mycoplasma spp.*

Механизм бактерицидного действия ципрофлоксацина заключается в блокировании бактериальной ДНК-гиразы, что приводит к нарушению деления бактерий за счет подавления синтеза ДНК, а также в развитии морфологических изменений клеточной стенки и мембран микробной клетки.

После парентерального введения лекарственного препарата ципрофлоксацин легко всасывается в кровь из места инъекции и поступает в большинство органов и тканей (исключая ткани, богатые жирами), проникает в плевру, брюшину, лимфу, глазную жидкость и плаценту.

Максимальная концентрация ципрофлоксацина в сыворотке крови животных отмечается через 0,5-1 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов. Выводится ципрофлоксацин из организма в основном в неизменном виде и частично в форме метаболитов с мочой и желчью, у лактирующих животных также и с молоком.

ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендованных дозах хорошо переносится животными, не обладает эмбриотоксическими и тератогенными свойствами.

III. Порядок применения

11. ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций назначают с лечебной целью крупному рогатому скоту, овцам, козам, свиньям, собакам и кошкам при заболеваниях бактериальной этиологии желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, суставов, мягких тканей и кожи, включая некробактериоз, бронхопневмонию, колибактериоз, сальмонеллез, пастереллез, микоплазмоз, пупочную инфекцию, атрофический ринит и синдром мастит-метрит-агалактия (ММА) свиней, а также при других первичных и вторичных инфекциях, возбудители которых чувствительны к ципрофлоксацину.

12. Противопоказанием для применения является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата (в том числе в анамнезе), выраженные нарушения почек и печени. Не допускается применение препарата при существенных нарушениях развития хрящевой ткани, поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами, а также щенкам и котятм в первый год жизни до окончания периода роста. Запрещается применение препарата дойным животным, молоко которых используется в пищевых целях.

13. При проведении лечебных мероприятий с использованием препарата ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций. 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).

14. Не допускается применение препарата ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций беременным и кормящим самкам, щенкам и котят в возрасте до 1 года.

15. ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций применяют крупному рогатому скоту, овцам, козам подкожно или внутримышечно, свиньям – внутримышечно в дозе 1 мл на 10 кг массы животного (5 мг ципрофлоксацина на 1 кг массы животного), один раз в сутки в течение 3-5 дней, свиньям при синдроме ММА – в течение 2 дней, собакам и кошкам подкожно в течение 5-10 дней.

Максимальный объем препарата ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций для введения в одно место не должен превышать для крупного рогатого скота - 15 мл, свиней – 10 мл, овец и телят – 5 мл, поросят – 2,5 мл, собак – 2 мл и кошек – 1 мл.

16. При применении препарата ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении побочных явлений (отказ от корма, рвота, отеки, нарушение координации движений) использование лекарственного препарата прекращают и назначают десенсибилизирующую и симптоматическую терапию.

17. При передозировке лекарственного препарата у животного может наблюдаться снижение аппетита, угнетенное состояние и рвота.

18. Не допускается применение препарата ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций совместно с бактериостатическими антибиотиками (левомецетином, макролидами и тетрациклинами), теофиллином и нестероидными противовоспалительными средствами.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Следует избегать нарушений схемы применения лекарственного препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска очередной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Убой на мясо крупного и мелкого рогатого скота разрешается не ранее, чем через 28 суток, свиней – не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д.1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1.

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по ветеринарному применению лекарственного препарата ЦИПРОВЕТ® 5% для инъекций, утвержденная Россельхознадзором 20.02.2018 года.