

11.10.2019

**Данофлокс®-М розчин для ін'екцій, 25 мг/мл
(розчин для ін'екцій)
листівка-вкладка**

Опис

Прозора рідина жовтого з зеленуватим відтінком кольору.

Склад

100 мл препарату містять діючу речовину:

данофлоксацину мезилату 3,173 г (в перерахунку на данофлоксацин - 2,5 г).

Допоміжні речовини: монотіогліцерол, фенол, кислота молочна, натрію гідроксид, вода для ін'екцій.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ01 – антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01MA92 – Данофлоксацин.

Данофлоксацин належить до групи фторхінолонів III покоління. Препарат володіє бактерицидною дією, механізм якої полягає в інактивації ферментів ДНК-гірази та топоізомерази IV, внаслідок чого відбувається інгібування процесу реплікації ДНК бактеріальної клітини. Данофлоксацин активний до грамнегативних (*Pasteurella multocida*, *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Haemophilus somnis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*) та грампозитивних (*Staphylococcus spp.*, *Enterococcus faecalis*, *Bacillus spp.*) мікроорганізмів, а також проти мікоплазм (*Mycoplasma hyopneumoniae*, *M. bovis*)

Данофлоксацин швидко всмоктується з місця ін'екції та розподіляється в тканинах мішеня. Максимальну концентрацію данофлоксацину в плазмі крові спостерігають через 1 годину після внутрішньом'язового застосування препарату свиням. Концентрація данофлоксацину в тканинах легень та травного каналу свиней майже в 3 та 8 разів, відповідно, перевищує концентрацію препарату в плазмі крові. Данофлоксацин виводиться з організму, головним чином, із сечею, а також, частково, разом із жовчю.

Застосування

Лікування свиней при захворюваннях органів дихання та травного каналу, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до данофлоксацину.

Дозування

Внутрішньом'язово триразово в дозі 1,25 мг данофлоксацину на 1 кг маси тіла або 1 мл препарату на 20 кг маси тіла, з інтервалом 24 години.

При лікуванні тварин, маса яких перевищує 100 кг, об'єм введеної дози в одне місце не повинен перевищувати 5 мл. Якщо об'єм дози буде більший, то його необхідно розділити і ввести в різні ділянки тіла.

Протипоказання

Підвищена чутливість до данофлоксацину й інших хінолонів.

Не застосовувати одночасно з антибіотиками групи тетрацикліну, хлорамфеніколом та макролідами.

Застереження

Побічна дія

Можливі реакції гіперчутливості. Можливе подразнення у місці ін'екції при внутрішньом'язовому або підшкірному введенні препарату.

Особливі застереження при використанні

Не застосовувати при виявленні стійких до хінолонів штамів патогенних бактерій.

Фторхінолони раціонально застосовувати для лікування клінічних станів, які погано реагують (або очікується, що будуть погано реагувати) на лікування іншими антибактеріальними препаратами. Використання фторхінолонів має ґрунтуватися на досліджені чутливості до antimікробних засобів та з урахуванням місцевих рекомендацій.

Використання під час вагітності, лактації

Вплив данофлоксацину на репродуктивну функцію і вагітність у свиней не оцінювався. Застосування препарату тваринам під час вагітності допускається тільки після ретельної оцінки співвідношення користь/ризик лікарем ветеринарної медицини.

Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 3 доби після останнього застосування препарату. Отримане до зазначеного терміну м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

При роботі з препаратом необхідно дотримуватися загальних правил особистої гігієни та техніки безпеки, передбачених при роботі з ветеринарними препаратами. Мити руки після маніпуляцій.

Форма випуску

Флакони з темного скла, закриті гумовими пробками під алюмінієву обкатку з кольоровою пластиковою накладкою, по 100 мл. Вторинне пакування – картонні коробки.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 0 °C до 30 °C.

Термін придатності – 1 рік.

Термін придатності після відкриття флакону – не більше 28 діб, за умови зберігання в темному місці при температурі від 0 °C до 30 °C.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення

ТОВ «АРТЕРІУМ ЛТД»

Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського, 139.

Виробник готового продукту

ПАТ «Галичфарм»

Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.