

## ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «ДИФЛОВЕТ 10»

- 1.1 Дифловет 10 (Diflovet 10).
- 1.2 Дифловет 10 – антимикробный препарат, представляющий собой прозрачный раствор для инъекций без механических включений от светло желтого до желтого цвета. В 1,0 мл препарата содержится 100,0 мг дифлоксацина (в форме гидрохлорида).
- 1.3 Препарат выпускают во флаконах из желтого стекла по 20, 50 и 100 мл.
- 1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.
- 1.5 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения и транспортировки – 2 (два) года со дня изготовления.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Дифлоксацин, входящий в состав препарата, относится к фторхинолонам третьего поколения, обладает широким спектром антимикробного действия. Активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов: *Staphylococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Proteus spp.*, *Salmonella spp.*, *Yersinia spp.*, *Campylobacter spp.*, *Haemophilus spp.*, *Chlamydia spp.*, *Bordetella spp.*, *Brucella spp.*, *Streptococcus spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Mycoplasma spp.*, *Mycobacterium spp.*, *Clostridium perfringens*, *Corynebacterium spp.*, *Listeria monocytogenes*.

2.2 Дифлоксацин полностью блокирует ДНК-гиразу (подавляет обе субъединицы ДНК-гиразы); разрушает клеточную стенку бактерий, приводя, таким образом, к быстрому уничтожению бактериальных клеток.

2.3 После введения препарата, высокая концентрация дифлоксацина в крови создается спустя 1-1,5 часа. Дифлоксацин хорошо проникает в органы, ткани и жидкости организма, достигая максимальных концентраций в тканях выше плазменных значений. Биодоступность дифлоксацина составляет около 90%. Выводится из организма преимущественно в неизменном виде, главным образом, с фекалиями, частично с мочой.

### 3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Дифловет 10 применяют крупному рогатому скоту, свиньям, овцам, козам и птице для профилактики и лечения инфекционных заболеваний респираторного и желудочно-кишечного трактов, мочеполовых органов, маститов, синдрома метрит-мастит-агалактия, кожных инфекций, вызванных чувствительными к дифлоксацину микроорганизмами.

3.2 Препарат предназначен для подкожного введения. Внутримышечное введение только для свиней и игицы.

*Крупный рогатый скот, овцы, козы и свиньи:* рекомендуемая доза составляет 1 мл / 40 кг массы животного (2,5 мг/кг по ДВ) один раз сутки в течение 3-5 дней. Объем инъекции в одну точку введения не должен превышать 7,5 мл. При тяжелом течении заболевания дозу при первом введении можно увеличить в два раза.

*Домашняя птица:* рекомендуемая доза составляет 0,1 мл/кг (10 мг/кг по ДВ) один раз в сутки в течение 3 - 5 дней.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. При появлении аллергических реакций препарат следует отменить и назначить антигистаминные средства

и препараты кальция.

При передозировке препарата у крупного и мелкого рогатого скота, возможны появления неврологических симптомов (атаксия, угнетение, тремор, судороги и др.), отечности суставов, которые лечат симптоматически.

3.4 Запрещается применение препарата животным с тяжелыми поражениями печени и почек, при индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам препарата.

3.5 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, хлорамфеникола, нитрофуранами, нестероидными противовоспалительными средствами.

3.6 Запрещен к применению на территории Республики Беларусь для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

3.7 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего введения препарата. Молоко допускается к использованию в пищу людям не ранее чем через 72 часа после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным животным.

#### 4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

#### 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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. Агровет Маркет С.А. Ав. Канада 3792-3798, Сан Луис, Лима 30, Перу.  
Инструкция подготовлена Унитарным предприятием «Агриматко-96» (Соловей Л.А.).

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
<b>О Д О Б Р Е Н О</b>	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
«30» 10 2015. протокол № 81	