

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

Протокол «10» января 2020 г. № 106

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Хинометрил»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Хинометрил (Hinometrilum).

1.2 Хинометрил – противомикробный препарат, представляющий собой эмульсию от белого до белого с желтоватым оттенком цвета со слабым специфическим запахом, при хранении расслаивается.

В 1 мл препарата содержится энрофлоксацина гидрохлорида 0,025 г, вспомогательные вещества (твин-80, 1,2 пропиленгликоль, масло подсолнечное).

1.3 Препарат выпускают в полимерной упаковке по 0,1 л, 0,5 л, 1,0 л.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от света, недоступном для детей месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 20 °С. После вскрытия препарата содержимое следует использовать в течение 14 суток.

Срок годности - 12 (двенадцать) месяцев от даты изготовления.

1.5 Утилизация (инактивация), препарата с истекшим сроком годности и его остатков после использования проводится кипячением в течение двух часов с последующим сливом в канализацию.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлоксацин относится к группе фторхинолонов, обладает широким спектром противомикробного действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus hyicus*, *Streptococcus* spp., *Klebsiella* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Campylobacter* spp., *Corynebacterium pyogenes*, *Proteus* spp., *Haemophilus* spp., *Clostridium perfringens*, *Mycoplasma* spp. и других.

2.2 Механизм действия энрофлоксацина заключается в ингибировании активности фермента гиразы, обеспечивающего репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки, что приводит к гибели микроорганизма.

2.3 После введения препарата в крови создается высокая концентрация энрофлоксацина, которая достигает своего максимума спустя 2 ч и в течение суток поддерживается на терапевтическом уровне. Энрофлоксацин хорошо проникает в органы, ткани и жидкости организма, проявляя высокий терапевтический эффект. Выделяется энрофлоксацин из организма животных в основном в неизменном виде и в виде метаболита - ципрофлоксацина, преимущественно с мочой и желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Хинометрил применяют для лечения коров, больных послеродовым и хроническим эндометритом.

3.2 При послеродовом эндометрите препарат вводят внутриматочно по 20,0 мл на 100,0 кг массы тела животного с интервалом 48 ч не более пяти введений.

Для лечения коров, больных хроническим эндометритом препарат применяют внутриматочно по 50,0 мл на одно введение с интервалом 48 ч в течение 6-8 дней.

3.3 Перед введением препарата содержимое флакона подогревают до температуры тела животного и тщательно встряхивают.

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

3.5 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, нестероидными противовоспалительными средствами. Не назначают препарат животным, имеющим повышенную чувствительность к фторхинолонам.

3.6 Молоко допускается к использованию в пищу людям не ранее чем через 3 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное во время лечения и в течение 3 суток после лечения, можно использовать для кормления животных после кипячения. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо 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 которого 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005 г. Минск, ул. Красная 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Унитарное предприятие «Минский завод ветеринарных препаратов», Минская область, Минский район, Новодворский с/с, аг. Новый Двор, д. 52Б/3.

Инструкция разработана сотрудниками кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных (Р.Г. Кузьмич, Д.С. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины», сотрудниками Унитарного предприятия «Минский завод ветеринарных препаратов» (Кудрицкой А.И., Сонец О.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____

Секретарь _____

Эксперт _____

«10» января 2010 г. протокол № 106