

2 0 1 2 2015

Енроксил® 15 мг таблетки зі смаком м'яса
(таблетки)
листівка-вкладка

Опис

Ледь двоопуклі таблетки зі скошеними краями, від кремового до блідо-коричнюватого кольору з можливими білими та темними плямами.

Склад

1 таблетка (55 мг) препарату містить діючу речовину:
енрофлоксацин – 15 мг.

Допоміжні речовини: маніт, крохмаль кукурудзяний, натрію крохмальгліколят, ароматизатор м'ясний 10022, акрилатний сополімер, натрію лаурилсульфат, дибутилсебацінат, натрію кроскармелоза, кремнію діоксид колоїдний безводний, тальк, магнію стеарат.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ01 - антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01MA90 - Енрофлоксацин.

* Енрофлоксацин належить до антибіотиків групи фторхінолонів. Він ефективно діє проти більшості патогенних мікроорганізмів: *Mycoplasma spp.*, *E. coli*, *Salmonella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Bordetella spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Vibrio parahaemolyticus*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium perfringens*, *Actinobacillus spp.* і ентерококів. Енрофлоксацин проявляє протимікробну дію шляхом гальмування активності ферменту ДНК-гірази, який є каталізатором реплікації ДНК у бактеріальній клітині. Гальмування активності ДНК-гірази призводить до функціональних розладів, блокування біосинтезу у клітині та загибелі патогенного мікроорганізму. Чинить бактерицидну дію, особливо по відношенню до мікроорганізмів, резистентних до бета-лактамних антибіотиків, тетрациклінів, аміноглікозидів і макролідів.

У дослідженнях на собаках при застосуванні дози енрофлоксацину 4,91 мг/кг маси тіла максимальна концентрація препарату в плазмі $1179,94 \pm 260,83$ нг/мл досягалася реєструвалась через $1,57 \pm 0,62$ год. У дослідженнях на котах при застосуванні енрофлоксацину в дозі $3,36 (\pm 0,30)$ мг/кг маси тіла максимальна концентрація в плазмі $1654,37 \pm 247,92$ нг/мл досягалася через $1,28 (\pm 0,58)$ год. Період напіввиведення становить 3,78 год.

Майже 40% енрофлоксацину, введеного собакам перорально, перетворюється у ципрофлоксацин. Максимальна концентрація ципрофлоксацину у плазмі сягає $491,99 \pm 57,95$ нг/мг. T_{max} становить $1,79 \pm 2,6$ год. Період напіввиведення становить 5,10 год. Максимальна концентрація ципрофлоксацину у плазмі котів сягає $173,18 \pm 34,08$ нг/мг. T_{max} становить $2,42 \pm 0,89$ год. Кінцевий період напіввиведення становить 4,88 год.

Енрофлоксацин швидко надходить у тканини. Концентрація у тканинах і рідинах тканин у 2-3 рази перевищує концентрацію у сироватці крові. Високі рівні енрофлоксацину відмічаються в легенях, печінці, нирках, шкірі, кістках та лімфатичній системі. Енрофлоксацин також надходить у цереброспінальну рідину, внутрішньоочну рідину та у плід вагітних тварин.

Енрофлоксацин виводиться з організму, головним чином, разом із сечею.

Застосування

Лікування собак та котів при захворюваннях травного каналу, органів дихання і сечостатевої системи, шкіри та вух (зовнішній отит), вторинних інфекціях ран, що спричинені чутливими до енрофлоксацину мікроорганізмами.

Дозування

Перорально у дозі 5 мг енрофлоксацину на 1 кг маси тіла (1 таблетка на 3 кг маси тіла) на добу одноразово або по 2,5 мг (1/2 таблетки на 3 кг маси тіла) двічі на добу, незалежно від годівлі.

Тривалість лікування становить 5 – 10 діб.

Протипоказання

Підвищена чутливість до енрофлоксацину.

2 0. 1 2. 2015

Не застосовувати при виявленні стійких штамів патогенних бактерій, резистентних до хінолонів.

Не застосовувати собакам малих порід у перші 12 місяців життя і собакам великих порід - у перші 18 місяців життя.

Не рекомендується застосовувати котам у перші 8 тижнів життя.

Не застосовувати тваринам з ознаками захворювань центральної нервової системи.

Не застосовувати одночасно з препаратами тетрациклінового ряду, макролідами, хлорамфеніколом, теофіліном.

Енрофлоксацин не застосовувати з профілактичною метою.

Застереження

Препарати з групи хінолонів провокують ушкодження хрящів суглобів, що спричиняються внаслідок збільшення маси тіла та інші форми артропатії у молодих тварин, які швидко ростуть. З обережністю застосовувати собакам з тяжкими порушеннями функції нирок та печінки.

Форма випуску

10 таблеток в блістері, 1 або 10 блістерів у картонній упаковці.

Зберігання

- Сухе, темне, недоступне для дітей місце при температурі від 5 °С до 25°С.

Термін придатності – 3 роки.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

КРКА, д.д., Ново место

Шмар'єшка цеста 6,

8501 Ново место,

Республіка Словенія

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6,

8501 Novo mesto,

Slovenia

Виробник готового продукту

КРКА, д.д., Ново место

Шмар'єшка цеста 6,

8501 Ново место,

Республіка Словенія

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6,

8501 Novo mesto,

Slovenia