

20.12.2015

**Енроксил® 150 мг таблетки зі смаком м'яса
(таблетки)
листівка-вкладка**

Опис

Круглі, злегка двоопуклі таблетки зі скошеними краями та рискою на одному боці, від кремового до блідо-коричнюватого кольору з можливими білими та темними плямами.

Склад

1 таблетка (550 мг) препарату містить діючу речовину:
енрофлоксацин – 150 мг.

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

Фармакологічні властивості

ATC 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 енрофлоксацину в дозі 4,91 мг/кг маси тіла максимальна концентрація препарату в плазмі $1179,94 \pm 260,83$ нг/мл досягалася через $1,57 \pm 0,62$ год. Період напіввиведення становить 3,78 год.

Майже 40% енрофлоксацину, введеного собакам перорально, перетворюється в 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.

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 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 30 кг маси тіла) на добу одноразово або по 2,5 мг (1/2 таблетки на 30 кг маси тіла) двічі на добу, незалежно від годівлі.

Тривалість лікування становить 5 – 10 діб.

Протипоказання

Підвищена чутливість до енрофлоксацину.

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.

28.12.2015

Не застосовувати тваринам з ознаками захворювань центральної нервої 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 °C до 25 °C.

Термін придатності – 3 роки. Половину таблетки можна повернути до блістера та використати протягом 24 годин

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

- КРКА, д.д., Ново місто
Шмар'єшка цеста 6,
8501 Ново місто,
Республіка Словенія.

KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenia
Šmarješka cesta 6,
8501 Novo mesto,
Slovenia

Виробник готового продукту

КРКА, д.д., Ново місто
Шмар'єшка цеста 6,
8501 Ново місто,
Республіка Словенія.

KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenia
Šmarješka cesta 6,
8501 Novo mesto,
Slovenia