



ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Пневмостоп[®]-О

(Организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, проезд Дорожный 1-й, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1 ком б)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-3.18-4100№ПВР-3-2.13/02910

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Пневмостоп[®]-О (Pnevmostop-О).

Международное непатентованное наименование: флорфеникол.

2. Лекарственная форма: раствор для перорального применения.

Пневмостоп[®]-О в 1 мл в качестве действующего вещества содержит флорфеникол - 100 мг и вспомогательное вещество полиэтиленгликоль.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства, после первого вскрытия упаковки – 30 суток.

Запрещается применение препарата Пневмостоп[®]-О по истечении срока годности.

4. Пневмостоп[®]-О выпускают расфасованным по 0,5 л и 1 л в полиэтиленовые канистры соответствующей вместимости, укупоренные резьбовыми пластмассовыми крышками с кольцом контроля первого вскрытия. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Пневмостоп[®]-О следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Пневмостоп®-О отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Пневмостоп®-О относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы амфениколов.

10. Флорфеникол, входящий в состав препарата, является производным тиамфеникола, в молекуле которого гидроксильная группа заменена атомом фтора. Обладает широким спектром бактериостатического действия, активен в отношении *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Pasteurella haemolytica*, *Bordetella bronchiseptica*, *Haemophilus* spp., *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Mycoplasma hyorhinis*, *Ornitobacterium rhinotracheale*, *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus* spp., *Shigella* spp., *Klebsiella* spp., *Proteus* spp., в том числе в отношении бактерий, которые производят ацетилтрансферазу и являются устойчивыми к хлорамфениколу. Связываясь в протоплазме бактериальной клетки с рибосомальной субъединицей 50S, блокирует фермент пептидилтрансферазу, что приводит к торможению синтеза белка у чувствительных микроорганизмов на уровне рибосом.

При пероральном введении флорфеникол интенсивно всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани, но не преодолевает гематотканевых барьеров. Биодоступность флорфеникола после перорального введения составляет у свиней 88%, у птиц 55%. Максимальная концентрация антибиотика в крови свиней и птиц достигается через 1 - 3 часа. Терапевтическая концентрация в органах и тканях сохраняется в течение 24 часов. Флорфеникол и его метаболиты выделяются из организма птиц преимущественно с пометом, из организма свиней – с мочой и в меньшей степени с фекалиями: частично в неизменной форме и частично в виде метаболитов, основным из которых является флорфениколамин.

При концентрации флорфеникола в воде свыше 1 г на 1 литр он может выпадать в осадок.

Пневмостоп®-О по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Пневмостоп®-О применяют свиньям и сельскохозяйственным птицам с лечебной целью при инфекционных заболеваниях бактериальной этиологии, вызванных микроорганизмами, чувствительными к флорфениколу, в том числе: - свиньям при плевропневмонии, вызванной *Actinobacillus pleuropneumoniae* и/или *Haemophilus parasuis*, атрофическом рините, вызванном *Pasteurella multocida* и *Bordetella bronchiseptica*;

- птицам при колибактериозе, пастереллезе, стафилококкозе, болезнях органов дыхания, вызванных *Ornitobacterium rhinotracheale*.

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

Запрещается применение препарата яйценоской птице и ремонтному молодняку менее чем за две недели до яйцекладки в связи с накоплением флорфеникола в яйце. Препарат не следует назначать хрякам-производителям.

13. При работе с препаратом Пневмостоп®-О следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Канистры из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Запрещается применять препарат свиноматкам в период супоросности и лактации.

15. Пневмостоп®-О применяют перорально с водой для поения в суточной дозе:

- свиньям - 5 мг флорфеникола на 1 кг массы животного, что соответствует 5 мл препарата на 100 кг массы животного, в течение 7 дней;

- птицам – 20 мг флорфеникола на 1 кг массы животного, что соответствует: цыплятам до 4-недельного возраста – 100 мл препарата на 100 л воды; другим возрастным категориям – 200 мл препарата на 100 л воды. Курс применения препарата – 3 дня, при сальмонеллезе – 5 дней.

В период лечения свиньи и птицы должны получать только воду, содержащую лекарственный препарат. В случае если это невозможно, суточную дозу препарата делят на 2 равные части и выпаивают с интервалом 12 часов.

Лечебный раствор готовят ежедневно из расчета суточной потребности животных в воде.

16. При применении лекарственного препарата Пневмостоп®-О в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и симптоматическую терапию.

17. При передозировке препарата возможно уменьшение потребления корма и воды, снижение привесов, у свиней – перианальная эритема и отек. Указанные симптомы самопроизвольно проходят и не требуют применения лекарственных средств.

18. Не допускается одновременное применение препарата Пневмостоп®-О с тиамфениколом, хлорамфениколом, антибиотиками группы пенициллина, цефалоспорины и фторхинолонами.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее. Далее интервал до следующего введения препарата не изменяется.

21. Убой свиней и птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 6 суток после последнего применения препарата Пневмостоп®-О.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям после термической обработки.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва, 1-ый Дорожный
проезд, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1
ком б.
т/ф (495) 744-06-45.

Зам. генерального директора
АО «Мосагроген», к.т.н.



И.А. Казакова