

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Ципровет[®] таблеток для лечения собак и кошек
при болезнях бактериальной этиологии

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита», г. Москва).

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ципровет[®] таблетки (Tabulettae Ciprovetum[®]).

Международное непатентованное наименование: цiproфлоксацин.

2. Лекарственная форма: таблетки для орального применения.

Ципровет[®] таблетки в качестве действующего вещества в 1 таблетке содержат: цiproфлоксацина гидрохлорид – 50 мг или 15 мг, а также вспомогательные вещества: стеарат кальция – 50 мг, лактулозу – 20 мг, поливинилпирролидон – 8 мг и лактозу – до 200 мг.

Препарат выпускают в двух модификациях – Ципровет[®] таблетки для собак и Ципровет[®] таблетки для кошек и собак мелких пород.

Препарат представляет собой двояковыпуклые таблетки массой 0,2 г, покрытые оболочкой от белого до серого цвета (таблетки для собак) или желтого цвета (таблетки для кошек и собак мелких пород).

3. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 10 таблеток в блистеры, упакованные по 1, 2 или 3 штуки в картонные пачки вместе с инструкцией по применению.

4. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 0°C до 25°C.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 4 года со дня производства.

Запрещается применение Ципровет[®] таблеток по истечении срока годности.

5. Ципровет[®] таблетки следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

II. Фармакологические свойства

7. Ципровет® таблетки относятся к антибактериальным лекарственным препаратам группы фторхинолонов.

Ципрофлоксацин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Echerichia coli*, *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Klebsiella* spp., *Enterobacter* spp., *Proteus* spp., *Yersinia* spp., *Haemophilus* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Pasteurella multocida*, *Plesiomonas shigelloides*, *Campylobacter jejuni*, *Brucella* spp., *Chlamydia trachomatis*, *Listeria monocytogenes*, *Mycobacterium* spp., *Corynebacterium diphtheriae*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.

Механизм действия ципрофлоксацина основан на блокировании фермента ДНК-гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки, что приводит к нарушению синтеза белка и гибели микроорганизма.

Лактулоза, как пробиотическое вещество, усиливает рост полезных бактерий, таких как бифидобактерий и лактобактерий, и способствует подавлению роста потенциально патогенных бактерий, таких как *Clostridium* и *Escherichia coli*. Добавка стимулирует перистальтику кишечника, улучшает всасывание фосфатов и солей Ca^{2+} , способствует выведению ионов аммония. Эти процессы ведут к нормализации микрофлоры в кишечнике, уменьшению образования амиака.

После орального введения ципрофлоксацин легко вс�асывается в желудочно-кишечном тракте (преимущественно в двенадцатиперстной и тощей кишке), распределяется в органах и тканях организма (исключая ткани, богатые жирами), проникает в плевру, брюшину, лимфу, глазную жидкость и плаценту.

Максимальная концентрация ципрофлоксацина в сыворотке крови отмечается через 1,5-2 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов после однократного перорального применения препарата.

Выводится ципрофлоксацин из организма в основном в неизменном виде и частично в форме метаболитов с мочой и желчью, у лактирующих животных также с молоком.

Ципровет® таблетки по степени воздействия на организм относятся к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывают местно-раздражающего действия, не обладают эмбриотоксическими и тератогенными свойствами.

III. Порядок применения

8. Ципровет® таблетки назначают собакам и кошкам с лечебной целью при острых и хронических болезнях бактериальной этиологии органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, желчных путей, мочеполовой системы, кожи, мягких тканей, костей и суставов, возбудители которых чувствительны к ципрофлоксацину.

9. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. Не допускается применение Ципровет® таблеток самкам в период беременности и лактации, животным с выраженными нарушениями развития хрящевой ткани, при поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами, а также щенкам и котятам до окончания периода роста.

10. Ципровет® таблетки применяют животным индивидуально перорально один раз в сутки на протяжении 3-5 дней в следующих дозах:

- кошкам и собакам мелких пород – 1 таблетка на 3 кг массы животного «Ципровет® таблетки для кошек и собак мелких пород»;

- собакам средних и крупных пород – 1 таблетка на 10 кг массы животного «Ципровет® таблетки для собак».

11. При передозировке препарата у животного может наблюдаться снижение аппетита, угнетенное состояние, рвота.

12. Особенностью действия лекарственного препарата при его первом применении и при отмене не выявлено.

13. Следует избегать пропусков применения очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной или нескольких доз, применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

14. При применении Ципровет® таблеток в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и появлении побочных явлений (отказ от корма, рвота, отеки, нарушение координации движений), использование Ципровет® таблеток прекращают и назначают десенсибилизирующую терапию.

15. Запрещается применять Ципровет® таблетки одновременно с бактериостатическими антибиотиками (левомицетином, макролидами и тетрациклином), теофилином и нестероидными противовоспалительными средствами, а также с препаратами, содержащими катионы магния, алюминия и кальция, которые связываясь с ципрофлоксацином, препятствуют его адсорбции.

16. Ципровет® таблетки не предназначены для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Ципровет® таблетками следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы запрещается пить, курить и принимать пищу.

18. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Ципровет® таблетками. При случайном контакте

лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация - производитель: ООО «НВЦ АгроВетзащита С-П.», 141300, Россия, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, 1.

Инструкция разработана ООО «НВЦ АгроВетзащита», Россия, 129329, Москва, Кольская ул., 1, стр.1.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Ципровет таблеток, утвержденная Россельхознадзором 10 февраля 2010 года.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения