

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по применению Ципровета® 5% для инъекций для лечения  
сельскохозяйственных животных, собак и кошек при болезнях бактериальной  
этиологии

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита», г. Москва, ул.  
Кольская, д. 1, стр. 1.)

**I. Общие сведения**

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ципровет® 5%  
для инъекций (*Ciprovetum® 5% pro injectionibus*).

Международное непатентованное наименование лекарственного  
препарата: ципрофлоксацин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Ципровет® 5% для инъекций в качестве действующего вещества  
содержит ципрофлоксацин – 50 мг/мл и вспомогательные вещества:  
янтарную кислоту, трилон Б и воду для инъекций.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой  
прозрачный раствор светло-желтого цвета. Срок годности лекарственного  
препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке  
производителя – 2 года со дня производства, после вскрытия флакона – 21  
сутки. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока  
годности.

4. Выпускают Ципровет® 5% для инъекций расфасованным по 10, 20, 50,  
100 и 200 мл во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости,  
которые укупоривают резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми  
колпачками. Флаконы по 10, 20, 50 мл упаковывают индивидуально в  
картонные пачки вместе с инструкцией по применению. Каждую единицу  
потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению препарата.

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

6. Ципровет® 5% для инъекций следует хранить в местах, недоступных  
для детей.

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

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Ципровет® 5% для инъекций относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы фторхинолонов.

10. Ципрофлоксацин, входящий в состава лекарственного препарата Ципровет® 5% для инъекций обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Enterobacter* spp., *Proteus mirabilis*, *Proteus vulgaris*, *Haemophilus* spp., *Klebsiella*, *Pasteurella multocida*, *Corynebacterium*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella*, *Campylobacter*, *Erysipelothrix*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Actinobacillus*, *Clostridium*, *Fusobacterium*, *Bacteroides*, а также *Mycoplasma* spp.

Механизм бактерицидного действия ципрофлоксацина заключается в блокировании бактериальной ДНК-гиразы, что приводит к нарушению деления бактерий за счет подавления синтеза ДНК, а также в развитии морфологических изменений клеточной стенки и мембран микробной клетки.

После парентерального введения лекарственного препарата ципрофлоксацин легко всасывается в кровь из места инъекции и поступает в большинство органов и тканей (исключая ткани, богатые жирами), проникает в плевру, брюшину, лимфу, глазную жидкость и плаценту.

Максимальная концентрация ципрофлоксацина в сыворотке крови животных отмечается через 0,5-1 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов. Выводится ципрофлоксацин из организма в основном в неизменном виде и частично в форме метаболитов с мочой и желчью, у лактирующих животных также и с молоком.

## III. Порядок применения

11. Ципровет® 5% для инъекций назначают с лечебной целью крупному рогатому скоту, овцам, козам, свиньям, собакам и кошкам при инфекционных заболеваниях бактериальной этиологии желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, суставов, мягких тканей и кожи включая некробактериоз, пупочную инфекцию, бронхопневмонию, колибактериоз, сальмонеллез, пастереллез, микоплазмоз, и другие первичные и вторичные инфекции, возбудители которых чувствительны к ципрофлоксацину, а также для лечения атрофического ринита и синдрома мастит-метрит-агалактия (ММА) у свиней.

12. Противопоказанием для применения является индивидуальная повышенная чувствительность животных к компонентам лекарственного препарата (в том числе в анамнезе), выраженные нарушения почек и печени. Не допускается применение Ципровет® 5% для инъекций при существенных нарушениях развития хрящевой ткани, поражениях нервной системы,

сопровождающихся судорогами. А также щенкам и котятам в первый год жизни до окончания периода роста.

13. Ципровет® 5% для инъекций вводят сельскохозяйственным животным подкожно или внутримышечно в дозе 1 мл на 10 кг массы животного (5 мг ципрофлоксацина на 1 кг массы животного), один раз в сутки в течение 3-5 дней, свиньям при синдроме MMA в течение 2 дней, собакам и кошкам подкожно в течение 5-10 дней.

Максимальный объем Ципровета® 5% для инъекций для введения в одно место не должен превышать для крупного рогатого скота - 15 мл, свиней –10 мл, овец и телят – 5 мл, поросят – 2,5 мл, собак – 2 мл и кошек – 1 мл.

14. При передозировке лекарственного препарата может наблюдаться снижение аппетита, угнетенное состояние и рвота.

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

16. Не допускается применение Ципровета® 5% для инъекций беременным и лактирующим самкам, щенкам и котятам до 1 года.

17. Следует избегать нарушений схемы применения лекарственного препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска очередной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

18. При применении Ципровета® 5% для инъекций в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении побочных явлений (отказ от корма, рвота, отеки, нарушение координации движений) использование лекарственного препарата прекращают и назначают десенсибилизирующую и симптоматическую терапию.

19. Не допускается применение Ципровета® 5% для инъекций совместно с бактериостатическими антибиотиками (левомицетином, макролидами и тетрациклинами), теофиллином и нестероидными противовоспалительными средствами.

20. Убой на мясо крупного и мелкого рогатого скота разрешается не ранее, чем через 28 суток, свиней – не ранее, чем через 14 суток после последнего применения Ципровета® 5% для инъекций. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

#### IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом Ципровет® 5% для инъекций следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

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

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Ципровет® 5% для инъекций. 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).

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Ципровет® 5% для инъекций, утвержденная Россельхознадзором 08.07.2010 года.

Наименование производственной производителя препарата для применения: и адрес ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, площадки Московская область, г. Сергиев Посад, лекарственного ул. Центральная, д.1. ветеринарного

Организация, уполномоченная ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, держателем или владельцем Московская область, г. Сергиев Посад, регистрационного удостоверения на ул. Центральная, д. 1. принятие претензий от потребителя:

Номер регистрационного удостоверения 77-3-7.15-2856 № ПВР-3-4.0/02560