

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Кадорекс

(организация – разработчик: компания «Industrial Veterinaria S.A.» (INVESA), C/Esmeralda, 19, 08950, Esplugues de Llobregat, Barcelona, Испания)

Номер регистрационного удостоверения: 724-3-1.14-1846№ПВИ-3-7.8/02581

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Кадорекс (Kadorex).

международное непатентованное наименование: флорфеникол.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Кадорекс в 1 мл в качестве действующего вещества содержит флорфеникол - 300 мг и вспомогательные компоненты: N-метил-2-пирролидон, бензиловый спирт и глицеринформаль.

3. По внешнему виду препарат представляет собой жидкость светло-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 2 года со дня производства, после вскрытия флакона - 30 суток.

Кадорекс запрещается применять по истечении срока годности.

4. Кадорекс выпускают расфасованным по 50, 100, 250 и 500 мл в пластиковые и стеклянные флаконы соответствующей вместимости, упакованные в индивидуальные картонные коробки. 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. Кадорекс 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. Кадорекс относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы амфеникола.

10. Флорфеникол, входящий в состав лекарственного препарата, является производным тиамфеникола, в молекуле которого гидроксильная группа заменена атомом фтора. Обладает бактериостатическим действием, связываясь в протоплазме бактериальной клетки с рибосомальной субъединицей 70S, блокируя фермент пептидилтрансферазу, что приводит к торможению синтеза белка на уровне рибосом у микроорганизмов.

Активен в отношении бактерий, которые вырабатывают ацетилтрансферазу, и являются устойчивыми к хлорамфениколу.

Флорфеникол обладает широким спектром антибактериального действия в отношении *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Pasteurella haemolytica*, *Bordetella bronchiseptica*, *Haemophilus* spp., *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pneumoniae*, *Streptococcus suis*, *Bacteroides melaninogenicus*, *Fusobacterium necrophorum*, *Moraxella bovis*, *Klebsiella pneumoniae*, а также микоплазм *M. hyopneumoniae* и *M. hyorhinis*.

При парентеральном введении флорфеникол быстро всасывается и проникает в большинство органов и тканей, достигая максимальных концентраций в сыворотке крови через 30-90 минут, и сохраняется в организме в терапевтической концентрации не менее 48 часов. Флорфеникол метаболизируется в печени с образованием активного метаболита флорфениколамина. Выводится антибиотик из организма как в неизменной форме, так и в виде метаболитов преимущественно с мочой и в меньшей степени с фекалиями.

Кадорекс по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Кадорекс применяют с лечебной целью при болезнях органов дыхания, в том числе плевропневмонии, вызванной *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Haemophilus parasuis*, *Pasteurella multocida*, *M. hyopneumoniae*, *M. hyorhinis* и атрофическом рините у свиней, а также для лечения болезней органов дыхания, вызванных *Pasteurella multocida*, *Klebsiella pneumoniae*, *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus somnus*, некробактериоза, ассоциированного с *Bacteroides melaninogenicus* и *Fusobacterium necrophorum* и инфекционного кератоконъюнктивита, вызванного *Moraxella bovis* у крупного рогатого скота.

12. Запрещается применение Кадорекса при повышенной чувствительности животного к компонентам препарата. Препарат нельзя назначать племенным хрякам и быкам.

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

14. Запрещается применение Кадорекса беременным и лактирующим самкам.

15. Кадорекс вводят свиньям внутримышечно в область шеи в дозе 1 мл на 20 кг массы животного (15 мг флорфеникола на 1 кг массы животного) двукратно с интервалом 48 часов.

Кадорекс вводят крупному рогатому скоту внутримышечно или подкожно двукратно с интервалом 48 часов в дозе 1 мл препарата на 15 кг массы животного (20 мг флорфеникола на 1 кг массы животного).

Максимальный объем лекарственного препарата при введении животным в одно место не должен превышать 10 мл.

16. При применении Кадорекса в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к флорфениколу и развитии аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию. При применении Кадорекса возможны покраснение, отек перианальной области и мягкий кал, которые самопроизвольно проходят и не требуют применения специальных лекарственных препаратов.

17. При передозировке препарата возможно угнетение, нарушение функции желудочно-кишечного тракта.

18. Запрещается одновременное применение Кадорекса с тиамфениколом, хлорамфениколом, антибиотиками группы пенициллина, цефалоспорины и фторхинолоны, а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

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

20. Следует избегать пропуска введения очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске очередной дозы препарата

курс применения необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренной дозе и схеме применения.

21. Убой на мясо свиней разрешается не ранее, чем через 14 суток, крупного рогатого скота не ранее, чем через 34 суток после последнего внутримышечного введения и через 42 суток после последнего подкожного введения Кадорекса. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

«Industrial Veterinaria, S.A.»
(INVESA), C/Esmeralda, 19, 08950,
Esplugues de Llobregat, Barcelona,
Spain/ «Индастриал Ветеринариа
С.А.» (ИНВЕСА) С/Эсмеральда,
19, 08950, Эсплугес де Лобрегат,
Барселона, Испания;

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

ООО «ЛИРУС»
115093 ул. Большая Серпуховская
д. 31, корп.12.