

Инструкция рассмотрена и одобрена на
Ветбиофармсовете «15» июля 2016 г.
Протокол № 85.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ФЛОМЕКОЛЬ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Фломеколь (Flomecolum).

Синонимы: мазь «Фломеколь».

1.2 Препарат представляет собой густую массу от белого до светло-желтого цвета.

В 1,0 г препарата содержится 7,5 мг флорфеникола, 40 мг метилурацила, вспомогательные и формообразующие вещества.

1.3 Препарат выпускают в тубах ламинатных, пластиковых или алюминиевых по 5, 8, 10, 25, 50, 60, 75, 100, 150 г и полимерной упаковке (банках) по 10, 20, 25, 30, 50, 100, 150, 200, 250, 300, 400 и 500 г.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.

Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Фломеколь - комплексный препарат, оказывающий антибактериальное, регенерационное и противовоспалительное действие.

2.2 Флорфеникол, входящий в состав препарата, является синтетическим антибиотиком, производным тиамфеникола, в молекуле которого гидроксильная группа замещена атомом фтора.

Флорфеникол обладает бактериостатическим действием в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов: *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus spp.*, *Proteus spp.*, *Enterobacter spp.*, *Klebsiella spp.*, *Bordetella spp.*, а также *Mycoplasma spp.* Антибиотик активен в отношении бактерий, которые вырабатывают ацетилтрансферазу.

Механизм противомикробного действия флорфеникола основан на связывании с 50-S рибосомальной субъединицей в протоплазме бактериальной клетки, где блокирует действие фермента пептидилтрансферазы, что приводит к подавлению синтеза протеинов чувствительных бактерий.

2.3 Метилурацил - производное пиридина. Нормализуя нуклеиновый обмен, стимулирует процессы клеточной регенерации в ранах, ускоряя рост и грануляционное созревание ткани и эпителизацию.

2.4 Препарат не всасывается с поверхности нанесения, не оказывает местного раздражающего действия.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Фломеколь применяют для лечения сельскохозяйственных животных, собак и кошек при патологиях кожи (раны, язвы, ожоги и др.).

3.2 Перед применением препарата необходимо удалить с обрабатываемой поверхности загрязнения, некротизированные ткани, гной и раневой экссудат.

Мазь применяют 1-2 раза в сутки наружно, нанося ее тонким ровным слоем с помощью ватного тампона (шпателя) на пораженные участки кожи после предварительной соответствующей обработки антисептиками или пропитывают стерильные марлевые салфетки, которыми рыхло наполняют рану. Мазь применяют не более 10 дней.

3.3 Побочных явлений и осложнений после применения препарата в соответствии с инструкцией, не установлено. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и возникновении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты.

3.4 С осторожностью использовать мазь при кожных заболеваниях, сопровождающихся образованием избыточных разрастаний ткани, при острых воспалительных заболеваниях кожи и в период обострения хронических, на большие по площади участки кожи, при нарушениях обмена холестерина и тяжелых заболеваниях печени.

3.5 Животноводческую продукцию после применения препарата можно использовать без ограничений.

3.6 Запрещается применять препарат на территории Республики Беларусь всем видам животных, молоко от которых используется в пищу людям.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Тару из-под препарата запрещено использовать для бытовых целей.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Иностранные производственные унитарные предприятия «ВИК – здоровье животных»

210040, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, 29

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), общей, частной и оперативной хирургии (А.И. Карамалак) и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (А.В. Балай) на основании материалов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия)

