

Инструкция по применению
ветеринарного лекарственного препарата
«Энротрим ЛФ аква»

№ 97 от 06.12.2025

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Энротрим ЛФ аква (Enrotrim LF aqua).

Международные непатентованные наименования активных фармацевтических субстанций: энрофлоксацин, триметоприм.

1.2 Лекарственная форма – раствор для приема внутрь.

1.3 Препарат в 1 мл в качестве действующих веществ содержит 100 мг энрофлоксацина, 50 мг триметоприма, а в качестве вспомогательных веществ: молочную кислоту, пропиленгликоль, бензиловый спирт, воду очищенную.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную слегка вязкую жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета. При хранении допускается выпадение осадка, который легко разбивается при встряхивании, а также небольшая опалесценция.

1.5 Препарат выпускают номинальным объемом по 500, 1000 мл в белых матовых круглых флаконах из полиэтилена низкого давления (ПЭНД) со стрип-полосой (полоса У) и номинальным объемом по 5000 и 10000 мл в матовых непрозрачных канистрах из полиэтилена низкого давления (ПЭНД) со стрип-полосой (полоса У) с навинчивающимися крышками с контролем первого вскрытия.

1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 °С до 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – два года от даты производства, после вскрытия упаковки – 7 суток при соблюдении условий хранения. По истечению срока годности препарат не должен применяться.

1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энротрим ЛФ аква относится к комплексным антибактериальным препаратам широкого спектра действия. Препарат активен в отношении грамотрицательных (*Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Salmonella spp.*, *Bordetella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Proteus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Shigella spp.*, *Leptospira spp.*, *Aeromonas spp.*) и грамположительных бактерий (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Actinobacterium spp.*), а также *Mycoplasma spp.*, *Rickettsia spp.*, *Chlamydia spp.* и других микроорганизмов.

2.2 Энрофлоксацин относится к антибиотикам группы фторхинолонов. Механизм действия энрофлоксацина основан на ингибировании активности фермента ДНК-гиразы, что приводит к нарушению синтеза ДНК, а также нарушению роста и деления бактерий, вызывая морфологические изменения (в том числе клеточной стенки и мембран), что приводит к гибели микроорганизма. Действует бактерицидно на грамотрицательные микроорганизмы в период покоя и деления, на грамположительные микроорганизмы — в период деления. После длительного применения препарата резистентность к нему у микроорганизмов не развивается.

При пероральном введении энрофлоксацин хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и, поступая в кровь, быстро распределяется по всему организму. В органах и тканях концентрация энрофлоксацина превышает в 2-3 раза концентрацию в крови. Особенно высокая концентрация антибиотика наблюдается в легких, печени, почках, костях и органах лимфатической системы. Максимальная концентрация энрофлоксацина в крови достигается в среднем через 30-60 минут, терапевтическая концентрация сохраняется на протяжении 24 часов после применения препарата. Энрофлоксацин частично метаболизируется в печени в цiproфлоксацин и выделяется из организма в виде активного вещества и метаболита преимущественно с мочой и калом. При нарушении функции печени и почек возможно увеличение периода выведения.

2.3 Триметоприм – синтетическое антибактериальное средство, производное диаминопиримидина.

Механизм действия триметоприма связан с ингибированием фермента дигидрофолатредуктазы, в процессе образования тетрагидрофолиевой кислоты. Это приводит к нарушению синтеза тетрагидрофолиевой кислоты из гидрофолиевой, в результате чего нарушается образование пуриновых и пиримидиновых оснований, нуклеиновых кислот, подавляя тем самым рост и размножение микроорганизмов.

При пероральном введении триметоприм почти полностью всасывается в желудочно-кишечном тракте, поступает в кровь и быстро распределяется в тканях и жидкостях организма. Наиболее высокая концентрация триметоприма наблюдается в почках, печени, селезенке, мокроте, слюне и сперме, обнаруживается также в желчи, костном мозге и губчатом, но не компактном слое костей.

Максимальная концентрация триметоприма в крови достигается в среднем через 1-4 часа после применения препарата. Выведение антибиотика из организма происходит преимущественно с мочой, в меньшей степени — с желчью и молоком, в неизмененном виде и в виде неактивных метаболитов. При нарушении функции печени и почек возможно увеличение периода выведения.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения свиней и сельскохозяйственной птицы (цыплят-бройлеров, ремонтного молодняка, племенной птицы) при патологии органов дыхания, пищеварительной и мочеполовой системы, колибактериозе, сальмонеллезе, стрептококкозе, микоплазмозе, некротическом энтерите, гемофильном полисерозите, при смешанных и вторичных бактериальных инфекциях, а также при других болезнях бактериальной и микоплазменной этиологии, возбудители которых чувствительны к энрофлоксацину, триметоприму и их комбинациям.

3.2 Препарат задают внутрь в течение 3-5 дней в дозах:

- сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлеров, ремонтному молодняку кур, племенной птице) — 0,2 мл на 1 кг массы тела птицы или 0,5-1 л на 1 тонну воды для поения;
- свиньям — индивидуально по 0,3 мл на 10 кг массы тела животного с небольшим количеством корма или воды, групповым способом — 0,35 л препарата на 1 тонну воды для поения. При сальмонеллезе и в тяжелых случаях дозу препарата увеличивают в два раза.

3.3 Раствор препарата готовится непосредственно перед выпойкой и используется в течении 24 часов. Применение препарата без разведения водой запрещено.

В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат, которая будет являться единственным источником питья.

3.4 При применении препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и развитии аллергических реакций, применение препарата прекращают и при необходимости назначают антигистаминные препараты, препараты кальция и средства симптоматической терапии.

3.5 В случае передозировки препарата возможно возникновение признаков дисбактериоза желудочно-кишечного тракта. В этом случае следует отменить применение препарата и провести симптоматическое лечение.

3.6 Запрещается применять препарат птице, чье яйцо используется в пищу людям, а также ремонтному молодняку птицы за 2 недели до начала яйцекладки.

Также противопоказано применение препарата при нарушениях функции почек, печени, а также при повышенной чувствительности к энрофлоксацину или триметоприму.

3.7 Не следует применять препарат одновременно с амфениколами, макролидами, тетрациклинами, теофилином, нестероидными противовоспалительными препаратами, а также с препаратами магния и кальция.

3.8 Убой птицы на мясо разрешается не ранее чем через 14 суток, а свиней — 15 суток, после последнего применения препарата.

Мясо птицы и животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в государственное учреждение, на территории которого он находится.

5.2 Ветеринарными специалистами данного учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная 19-а, тел 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Лабфарма», Республика Беларусь, 220070, г. Минск, ул. Солтыса 187/8, 4 этаж, пом. 34, тел: +375 29 602 35 08.

Инструкция разработана сотрудниками ООО «Лабфарма» (Бурбовский Т.А., Финогенов А.Ю., Финогенова Е.Г., Пиотух А.С.).