

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «КВИНОЦИКЛИН»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Квиноциклин (Kvinocyclinum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: ципрофлоксацин.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-жёлтого до жёлтого цвета.

В 1,0 см<sup>3</sup> содержится 100 мг ципрофлоксацина, вспомогательные и формообразующие вещества (кислота уксусная ледяная, 1,2-пропиленгликоль, кислота пропионовая, триглицерин, вода высокоочищенная).

1.3 Препарат выпускают по 20, 50, 100, 200, 250, 500, 1000 см<sup>3</sup> в полимерных флаконах и по 5000 см<sup>3</sup> в полимерных канистрах.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С, в защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности – 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Квиноциклин - антибактериальный лекарственный препарат группы фторхинолонов.

2.2 Ципрофлоксацин обладает широким спектром активности в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Corynebacterium pyogenes*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Campylobacter spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Enterobacter spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Proteus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Haemophilus spp.*, *Clostridium spp.* и *Mycoplasma spp.*

Механизм действия ципрофлоксацина заключается в ингибировании активности фермента ДНК-гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки.

2.3 После орального введения ципрофлоксацин быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает во все органы и ткани организма животного. Максимальная концентрация ципрофлоксацина в сыворотке крови достигается через 1-2 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов. Ципрофлоксацин из организма выводится преимущественно с мочой и желчью.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Квиноциклин применяют телятам, ягнятам, козлятам, свиньям и сельскохозяйственной птице с лечебно-профилактической целью при колибактериозе, сальмонеллезе, стрептококкозе, септицемии, некротическом энтерите, перитоните, вторичных и смешанных инфекциях, патологии респираторной и мочеполовой систем, желудочно-кишечного тракта, суставов, мягких тканей и кожи, и других бактериальных заболеваниях, возбудители которых чувствительны к фторхинолонам.

3.2 Квиноциклин применяют животным перорально индивидуально или групповым способом в следующих дозах:

- телятам, ягнятам, козлятам - 0,25 см<sup>3</sup> препарата на 10 кг массы тела животного два раза в день;

- свиньям – 1 - 2 см<sup>3</sup> препарата на 1 л воды в течение 5 - 7 дней (или 0,25 - 0,5 см<sup>3</sup> на 10 кг массы тела животного два раза в день);

- цыплятам-бройлерам, родительскому стаду, ремонтному молодняку кур до 16-недельного возраста и индейкам - 50 см<sup>3</sup> препарата на 100 л воды в течение 3 - 5 дней;

При сальмонеллезе, смешанных инфекциях и хронических формах заболеваний дозу препарата рекомендуется увеличить до 100 см<sup>3</sup> на 100 л воды и применять в течение не менее 5 дней.

Свежий раствор препарата готовят ежедневно.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животных к фторхинолонам.

Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

Применение препарата запрещается ремонтному молодняку птицы менее чем за 2 недели до начала яйцекладки, в виду накопления препарата в яйцах, самкам в период беременности и лактации, животным с нарушениями развития хрящевой ткани, при поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами, при тяжелых поражениях печени и почек.

3.4 При значительной передозировке могут отмечаться угнетение, дезориентация, сонливость и рвота. В этих случаях использование препарата прекращают и проводят симптоматическую терапию.

3.5 Побочных явлений и осложнений при применении квиноциклина в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства.

3.6 Запрещается применения препарата одновременно с амфениколами, макролидами, цефалоспоридами, тетрациклинами, теофиллином, нестероидными противовоспалительными средствами, а также с препаратами, содержащими катионы магния, алюминия и кальция, так как они могут препятствовать абсорбции ципрофлоксацина.

3.7 Убой свиней, молодняка крупного и мелкого рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, птицы - не ранее, чем через 12 суток после последнего применения квиноциклина. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

#### **4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ**

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

4.2 Упаковку 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 которого 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 направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

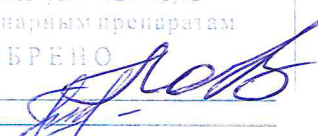




## 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Иностранное производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных».

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

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (А.В. Балай) на основании материалов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Мин. в-ва сель. х-ва и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
21 декабря 2018 г. протокол № 99	