



**ИНСТРУКЦИЯ**  
по ветеринарному применению лекарственного препарата  
**ГЕНТАФЛОКС<sup>®</sup> оральный**

(Организация-разработчик: ООО «АРЕАЛ МЕДИКАЛ», Россия, 129329,  
г. Москва, Игарский проезд, д. 4, стр. 2, офис 301)

Номер регистрационного удостоверения:Y7-3-12.15-2883 N ПВР-3-12.15 /03228

**I. Общие сведения**

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:  
торговое наименование: ГЕНТАФЛОКС<sup>®</sup> оральный (Gentafloks oral);  
международные непатентованные наименования действующих веществ:  
энрофлоксацин, гентамицин.

2. Лекарственная форма: раствор для орального применения.

ГЕНТАФЛОКС<sup>®</sup> оральный в качестве действующих веществ содержит  
энрофлоксацин – 100 мг/мл и гентамицина сульфат – 50 мг/мл, а также  
вспомогательные вещества: молочную кислоту и воду очищенную.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой жидкость  
от желтого до желто-зеленого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения  
в закрытой упаковке – 2 года со дня производства, после вскрытия первичной  
упаковки – 3 месяца. Запрещается применять препарат по истечении срока  
годности.

4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 10, 50 и 100 мл в  
полимерные и стеклянные флаконы; по 1 л в полимерные бутылки и по 5 л в  
полимерные канистры, укупоренные навинчивающимися крышками с контролем  
первого вскрытия. Стеклянные флаконы укупоривают резиновыми пробками и  
обкатывают алюминиевыми колпачками. Флаконы вместимостью 10 мл  
упаковывают в индивидуальные картонные пачки. Каждую потребительскую  
упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят ГЕНТАФЛОКС<sup>®</sup> оральный в закрытой упаковке производителя, в  
защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °C до 30 °C.

6. Лекарственный препарат 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. ГЕНТАФЛОКС<sup>®</sup> оральный относится к лекарственным препаратам фармакотерапевтической группы – производные нафтиридина, хинолоны и фторхинолоны в комбинациях.

10. Входящие в состав препарата активные компоненты обеспечивают широкий спектр его антибактериального действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов.

Энрофлоксацин, входящий в состав лекарственного препарата, соединение из группы фторхинолонов, активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella spp.*, *Escherichia coli*, *Enterobacter spp.*, *Campylobacter spp.*, *Shigella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Salmonella spp.*, *Aeromonas spp.*, *Proteus mirabilis*, *Staphylococcus spp.*, а также *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*

Механизм бактерицидного действия энрофлоксацина заключается в ингибировании бактериальной ДНК-гиразы. После перорального введения лекарственного препарата энрофлоксацин легко всасывается в желудочно-кишечном тракте и, попадая в кровь, распределяется в органах и тканях. Максимальная концентрация энрофлоксацина в сыворотке крови животных отмечается через 1,5-2 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов после перорального применения лекарственного средства. Энрофлоксацин частично метаболизируется в печени с образованием активного метаболита ципрофлоксацина, выводится из организма в основном с мочой и желчью, у лактирующих самок – также с молоком.

Гентамицина сульфат, входящий в состав лекарственного препарата, антибиотик из группы аминогликозидов, активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, включая *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Proteus spp.*, *Enterobacter spp.*, *Klebsiella pneumoniae*, *Shigella spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Clostridium spp.*, *Treponema hyodysenteriae*, *Corynebacterium spp.*.

Механизм бактерицидного действия гентамицина заключается в подавлении синтеза белка в микробной клетке на рибосомальном уровне. При пероральном введении лекарственного препарата гентамицина сульфат плохо всасывается через неповрежденную стенку кишечника; при повреждении слизистой оболочки кишечника, вследствие воспалительного процесса, адсорбция гентамицина усиливается. Выводится из организма в неизмененном виде, в основном с фекалиями.

Лекарственный препарат ГЕНТАФЛОКС<sup>®</sup> оральный по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

## III. Порядок применения

11. ГЕНТАФЛОКС<sup>®</sup> оральный применяют с лечебной и лечебно-профилактической целью свиньям и сельскохозяйственной птице при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, дизентерии, некротическом энтерите, стрептококкозе, хронических респираторных заболеваниях, микоплазмозе, инфекционном рините и других инфекциях, возбудители которых чувствительны к энрофлоксацину и гентамицину.

12. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата, выраженная печеночная и/или почечная недостаточность. Запрещается применение препарата ГЕНТАФЛОКС® оральный курам-несушкам, ремонтному молодняку кур менее чем за 2 недели до начала яйцекладки, в связи с возможным накоплением в яйцах, животным с выраженными нарушениями развития хрящевой ткани, при поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами.

13. При работе с лекарственным препаратом ГЕНТАФЛОКС® оральный следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ГЕНТАФЛОКС® оральным. 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). Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. ГЕНТАФЛОКС® оральный не следует применять свиноматкам в период беременности и вскармливания приплода, а также новорожденным поросятам.

15. ГЕНТАФЛОКС® оральный применяют животным перорально (внутрь) индивидуально или групповым способом с водой для поения в течение 3-5 дней в следующих суточных дозах:

- свиньям 5 мл на 100 кг массы животного, при лечении дизентерии дозу препарата увеличивают до 10 мл на 100 кг массы животного;
- птице 0,5-1,0 мл/л воды для поения.

Во время лечения животные должны получать только воду, содержащую лекарственный препарат. Лечебный раствор препарата готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление в течение суток.

16. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций (кожные высыпания, зуд, ангионевротический отек) применение препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата могут проявляться возбуждением, которое сменяется резким угнетением, учащенным дыханием и сердцебиением, возможны нефротоксические эффекты. В этом случае использование лекарственного препарата прекращают и назначают средства симптоматической терапии.

18. Не следует применять ГЕНТАФЛОКС® оральный одновременно с бактериостатическими антибиотиками (левомицетином, макролидами, тетрациклинами, сульфаниламидами), в связи с возможным антагонистическим эффектом; теофиллином, полизэфирными ионофорами, нестероидными противовоспалительными средствами, препаратами магния и кальция.

19. Особеностей действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Убой птиц и свиней на мясо разрешается не ранее чем через 14 суток после последнего применения лекарственного препарата. 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.

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305,  
Московская область, г. Сергиев Посад,  
ул. Центральная, д.1

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

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305,  
Московская область, г. Сергиев Посад,  
ул. Центральная, д.1

Генеральный директор  
ООО «АРЕАЛ МЕДИКАЛ»

С.В. Лялин

