

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

И.А. ВЛАСОВ

01.03.2017

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению Ципровет<sup>®</sup> таблеток для лечения собак и кошек  
при болезнях бактериальной этиологии

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита», Россия, 129329,  
г. Москва, ул. Кольская, д.1, стр. 1).

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ципровет<sup>®</sup> таблетки (Tabulettae Ciprovetum<sup>®</sup>).

Международное непатентованное наименование: ципрофлоксацин.

2. Лекарственная форма: таблетки для орального применения.

Ципровет<sup>®</sup> таблетки выпускают в двух дозировках – «Ципровет<sup>®</sup> таблетки для собак» и «Ципровет<sup>®</sup> таблетки для кошек и собак мелких пород», содержащих в качестве действующего вещества в 1 таблетке ципрофлоксацина гидрохлорид – 50 мг или 15 мг соответственно, а также вспомогательные вещества: стеарат кальция, лактулозу, поливинилпирролидон и лактозу.

3. По внешнему виду препарат представляет собой двояковыпуклые таблетки массой 0,2 г, покрытые оболочкой от белого до серого цвета (таблетки для собак) или желтого цвета (таблетки для кошек и собак мелких пород).

Срок годности Ципровет<sup>®</sup> таблеток при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 4 года со дня производства.

Запрещается применять Ципровет<sup>®</sup> таблетки по истечении срока годности.

4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 10 таблеток в блистеры, упакованные по 1, 2 или 3 штуки в картонные пачки вместе с инструкцией по применению.

5. Ципровет<sup>®</sup> таблетки хранят в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0°C до 25°C.

6. Ципровет<sup>®</sup> таблетки следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

### II. Фармакологические свойства

7. Ципровет<sup>®</sup> таблетки относятся к антибактериальным лекарственным препаратам группы фторхинолонов.

Ципрофлоксацин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении грамположительных

и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Klebsiella* spp., *Enterobacter* spp., *Proteus* spp., *Yersinia* spp., *Haemophilus* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Pasteurella multocida*, *Plesiomonas shigelloides*, *Campylobacter jejuni*, *Brucella* spp., *Chlamydia trachomatis*, *Listeria monocytogenes*, *Mycobacterium* spp., *Corynebacterium diphtheriae*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.

Механизм действия ципрофлоксацина основан на блокировании фермента ДНК-гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактерии, что приводит к нарушению синтеза белка и быстрой гибели бактериальной клетки. Выражена бактерицидная активность на грамотрицательные микроорганизмы в период покоя и деления (т.к. влияет не только на ДНК-гиразу, но и вызывает лизис клеточной стенки), на грамположительные микроорганизмы - только в период деления.

Лактулоза, как пребиотическое вещество, усиливает рост полезных бактерий, таких как бифидобактерий и лактобактерий, и способствует подавлению роста потенциально патогенных бактерий, таких как *Clostridium* и *Escherichia coli*. Стимулирует перистальтику кишечника, улучшает всасывание фосфатов и солей  $Ca^{2+}$ , способствует выведению ионов аммония. Эти процессы ведут к нормализации микрофлоры в кишечнике, уменьшению образования аммиака.

После орального введения ципрофлоксацин легко всасывается в желудочно-кишечном тракте (преимущественно в двенадцатиперстной и тощей кишке), распределяется в органах и тканях организма (исключая ткани, богатые жирами), проникает в плевру, брюшину, лимфу, глазную жидкость и плаценту.

Максимальная концентрация ципрофлоксацина в сыворотке крови отмечается через 1,5-2 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов после однократного перорального применения препарата.

Выводится ципрофлоксацин из организма в основном в неизменном виде и частично в форме метаболитов с мочой и желчью, у лактирующих животных - частично с молоком.

Ципровет<sup>®</sup> таблетки по степени воздействия на организм относятся к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывают местно-раздражающего действия, не обладают эмбриотоксическими и тератогенными свойствами.

### III. Порядок применения

11. Ципровет<sup>®</sup> таблетки назначают собакам и кошкам с лечебной целью при острых и хронических болезнях бактериальной этиологии органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, желчных путей, мочеполовой системы, кожи, мягких тканей, костей и суставов, возбудители которых чувствительны к ципрофлоксацину.

12. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата, выраженные нарушения развития хрящевой или костной ткани, поражения нервной системы, сопровождающиеся судорогами.

13. Препарат применяют животным индивидуально перорально один раз в сутки на протяжении 3-5 дней в следующих дозах:

- кошкам и собакам мелких пород – 1 таблетка на 3 кг массы животного в дозировке «Ципровет<sup>®</sup> таблетки для кошек и собак мелких пород»;

- собакам средних и крупных пород – 1 таблетка на 10 кг массы животного в дозировке «Ципровет<sup>®</sup> таблетки для собак».

14. При передозировке препарата у животного может наблюдаться снижение аппетита, угнетенное состояние, рвота. В этом случае следует прекратить применение препарата и назначить антигистаминные препараты и симптоматическую терапию.

15. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и при отмене не выявлено.

16. Не допускается применение Ципровет<sup>®</sup> таблеток самкам в период беременности и лактации, щенкам и котяткам до окончания периода роста.

17. Следует избегать пропуска очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной или нескольких доз, применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме применения.

18. При применении Ципровет<sup>®</sup> таблеток в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и появлении побочных явлений (отказ от корма, рвота, отеки, нарушение координации движений), использование Ципровет<sup>®</sup> таблеток прекращают и назначают десенсибилизирующую терапию.

19. Не следует применять Ципровет<sup>®</sup> таблетки одновременно с бактериостатическими антибиотиками (левомицетином, макролидами и тетрациклинами), теофилином и нестероидными противовоспалительными средствами, а также с препаратами, содержащими катионы магния, алюминия и кальция, которые связываясь с ципрофлоксацином, препятствуют его адсорбции.

20. Ципровет<sup>®</sup> таблетки не предназначены для применения продуктивным животным.

#### IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Ципровет<sup>®</sup> таблетками следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. При работе с Ципровет<sup>®</sup> таблетками запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом.

Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

23. Людям с гиперчувствительностью к действующим веществам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с Ципровет<sup>®</sup> таблетками. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

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

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

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Ципровет<sup>®</sup> таблетки, утвержденная Россельхознадзором 23 марта 2015 года.

Номер регистрационного удостоверения 77-3-1.15-2557 НПВР-3-11.9/02505