

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Энрастим»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Энрастим (Enrastimum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: энрамицин.

Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.2 Энрастим представляет собой порошок от серо-коричневого до коричневого цвета со специфическим запахом.

В 1,0 г препарата содержится 0,08 г энрамицина и наполнитель: карбонат кальция.

1.3 Энрастим выпускают в пакетах из бумаги с полиэтиленовым покрытием по 50 г, 100 г, 500 г, 1000 г, 5 кг, 20 кг и 25 кг.

1.4 Энрастим хранят при температуре от 2 °С до 25 °С.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортировки.

Не применять по истечении срока годности. Хранить в местах, недоступных для детей.

Уничтожение препарата проводится в соответствии с действующим законодательством.

1.6 Условия отпуска – без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрамицин, входящий в состав препарата, полипептид, который оказывает антибактериальное действие и предотвращает развитие *Clostridium perfringens* и некоторых других грамположительных бактерий, а также сдерживает развитие бактерий рода *Salmonella*, обитающих в кишечнике, путем ингибирования синтеза клеточных мембран (образование цепей пептидогликанов). Энрамицин не активен в отношении лакто- и бифидобактерий.

2.2 Препарат не всасывается из пищеварительного тракта, поэтому действует исключительно на микрофлору кишечника, способствует снижению уровня аммиака в пищеварительном тракте и крови.

2.3 Резистентность бактерий к энрамицину развивается медленно. У микроорганизмов не наблюдается перекрестной резистентности между энрамицином и другими антибактериальными препаратами. Препарат не всасывается в кровь и в неизменном виде выводится из кишечника с фекалиями.

2.4 Энрастим по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Энрастим назначают для лечения свиней и птиц при некротическом энтерите, вызванном микроорганизмами, чувствительными к энрамицину.

3.2 Энрастим применяют внутрь с кормом в следующих дозах:

для птицы:	
бройлеры (предстартер и стартер)	200 г/т комбикорма или 20-25 мг на 1 кг массы тела птицы
бройлеры (гровер и финишер)	150-200 г/т комбикорма или 20-28 мг на 1 кг массы тела птицы
несушки племенного стада до 8 недель	150-200 г/т комбикорма или 18-28 мг на 1 кг массы тела птицы
несушки племенного стада старше 8 недель	150 г/т комбикорма или 18-24 мг на 1 кг массы тела птицы

для свиней:	
поросята-сосуны	200 г/т комбикорма или 7-8 мг на 1 кг массы тела животного
поросята на доращивании	200 г/т комбикорма или 8-10 мг на 1 кг массы тела животного
основные свиноматки, хряки и ремонтные свинки, свиньи на откорме	150 г/т комбикорма или 8-10 мг на 1 кг массы тела животного
супоросные свиноматки, на последнем месяце беременности, лактирующие свиноматки	300 г/т комбикорма или 7-8 мг на 1 кг массы тела животного

Для достижения максимального результата свиньям в первые 7 дней увеличивают дозу препарата в 2 раза.

Продолжительность лечения всех видов животных – 10-15 дней.

При необходимости курс лечения повторяют.

3.3 Препарат термостабилен, не теряет своих свойств в процессе грануляции.

3.4 При применении препарата в соответствии с инструкцией, побочных реакций, как правило, не наблюдается. При наличии побочных реакций препарат следует отменить и назначить симптоматическое лечение.

3.5 Запрещается применение препарата птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.6 Убой свиней и птиц на мясо разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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 направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Промветсервис» (юридический адрес: 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2а, тел./факс: +375 17 503 53 67).

Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба», 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская, 1/3, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция подготовлена сотрудниками УП «Научно-исследовательский институт БиоФарм» (Высоцкий А.Э., Лысенко А.П.), ООО «Промветсервис» (Дмитриева А.А.).