



## INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE " COLIFLOXAGED "

soluție orală  
De uz veterinar

### DENUMIREA COMERCIALĂ

### COLIFLOXAGED

### DCI-ul substanțelor active

ENROFLOXACIN

COLISTIN SULPHATE

### COMPOZIȚIA PREPARATULUI

100 ml soluție conține:

substanța activă:

Enrofloxacină- 10 g

Sulfat de colistină- 100 0000 00 UI

### DESCRIEREA PREPARATULUI

Colifloxaged este o soluție orală de culoare pal-gălbuie cu miros caracteristic.

### FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală.

### PROPRIETĂȚILE FARMACOLOGICE

Combinarea în preparat a enrofloxacinii și sulfatului de colistină care sunt sinergice îi oferă un spectru larg de acțiune antimicrobiană contra microorganismelor Gram + și Gram -. Enrofloxacina face parte din grupul fluorochinolonilor. Mecanismul de acțiune este bazat pe inhibarea activității fermentului giraza care acționează asupra replicării spiralei ADN în nucleul celulei bacteriene provocând dereglarea sintezei proteinelor și deci la stoparea creșterii și înmulțirii bacteriilor gram - pozitive și gram - negative inclusiv: *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium perfringens*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Corynebacterium pyogenes*. *Pseudomonas aeruginosa* și *Mycoplasmasspp.*. Sulfatul de colistină - compus al grupei antibioticelor polipeptide care dereglează permeabilitatea membranei celulare prin combinarea sa cu lipoproteinele, ceea ce duce la schimbarea metabolismului intracelular și moartea bacteriilor Gram- inclusiv: *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*

### INDICAȚII TERAPEUTICE

Preparatul se indică în scop preventiv și curativ păsărilor domestice în cazul colibacteriozei, salmonelozei, bolilor respiratorii cronice, streptococozelor, enteritei necrotizante, hemofilozei, micoplasmosei, infecțiilor mixte și infecțiilor secundare la bolile virale; purcelor - în colibacterioză și enterite de etiologie bacteriană, agenții patogeni ale cărora sunt sensibili la enrofloxacină și colistină.

### SPECII ȚINTĂ

Porcine și păsări.

### CALE ȘI MOD DE ADMINISTRARE, DOZE:

Administrare: topic, "oral"

**Puilor de carne, tineretului de găini și curci** - preparatul se administrează în apa de băut, în doză de 1 ml/1L apă, timp de 3-5 zile; în salmoneloză, infecții mixte și procese cronice - nu mai puțin de 5 zile. Pe parcursul tratamentului pasărea e necesar să primească numai soluție cu preparatul dat. Soluția e necesar să fie preparată zilnic din considerentele ca să fie consumată timp de o zi.

**Purcelor** oral se indică în doză de 0,3 ml/kg masă vie, administrându-se în amestec cu apă (1:1) o dată pe zi, timp de 2-3 zile. În cazuri grave dozajul poate fi majorat până la 0,5 ml/kg masă vie.

### REAȚII ADVERSE

În cazul sensibilității individuale la substanțele active ale preparatului cu manifestări a reacțiilor adverse (inapetență, ataxie, vomă), administrarea preparatului se sistează.

### SUPRADOZAJ

Atunci când este utilizat pentru perioadă lungă, la animale se observă hidratarea și acidificarea în urină (pH-ul este mare). Enrofloxacina nu se folosește mai mult de 3 luni.

### CONTRAINDICAȚII

Se interzice administrarea preparatului găinilor ouătoare deoarece există pericolul acumulării în ouă a enrofloxacinii. Este interzisă administrarea la purcei cu masa sub 20 kg și animalelor cu insuficiență hepatică și renală, nu se combină cu levomicetina, macrolidele, tetraciclinele, teofilina, ionoforii polietilenici, preparatele nesteroidale antiinflamatoare, preparatele de magneziu și potasiu.

### TIMP DE AȘTEPTARE





Sacrificarea păsărilor pentru consum uman - 11 zile, porceilor - peste 14 zile.

#### **INDICAȚII SPECIALE**

Se va evita administrarea simultană a produsului cu a cloramfenicolului, antibiotice macrolide, a tetraciclinelor și a antiinflamatoarelor nesteroidale. La administrarea teofilinei concomitent cu enrofloxacină se poate mări concentrația de teofilină în sânge.

#### **PREZENTARE, AMBALAJ**

Preparatul se ambalează în sticle din polimer a câte 500 ml, 1 L și 5 L cu capac swift off și sigil, împreună cu instrucțiunile de folosire se ambalează în cutie pliantă de carton.

#### **PĂSTRARE**

A se păstra la loc uscat ferit de lumină și îngheț la temperatura de 5-18°C.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

#### **TERMEN DE VALABILITATE**

3 ani.

#### **STATUTUL LEGAL**

Se eliberează cu prescripție medicală.

#### **DATA ULTIMEI VERIFICĂRI A TEXTULUI**

Octombrie, 2016.

#### **DENUMIREA ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI**

Euro Prime Pharmaceuticals SRL,  
str. Pietrarilor 8/2, mun. Chișinău,  
Republica Moldova  
[europimefarmaceuticals@gmail.com](mailto:europimefarmaceuticals@gmail.com)  
tel. +37322030016

*Însoțiți orice reclamație cu numărul de serie înscris pe ambalaj.*

