



## INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE

### COLIFLOXAGED

soluție injectabilă

*De uz veterinar*

#### DENUMIREA COMERCIALĂ

COLIFLOXAGED

#### DCI-ul substanțelor active

ENROFLOXACIN

COLISTIN SULPHATE

#### COMPOZIȚIA PREPARATULUI

1 ml soluție conține:

substanța activă: Enrofloxacină

50 mg/ml.

Sulfat de colistină

500 0 00 UI.

#### DESCRIEREA PREPARATULUI

Colifloxaged este o soluție injectabilă transparentă de culoare pal-gălbuie cu miros specific.

#### FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

#### GRUPA FARMACOTERAPEUTICĂ

Grupa farmacoterapeutică: antimicrobian.

#### PROPRIETĂȚILE FARMACOLOGICE

Mecanismul de acțiune a enrofloxacină este bazat pe inhibarea activității fermentului giraza, care acționează asupra replicării spiralei ADN în nucleul celulei bacteriene provocând dereglarea sintezei proteinelor și stoparea creșterii și înmulțirii bacteriilor grampozitive și gramnegative ca: *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium perfringens*, *Bordetella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Corynebacterium pyogenes*, *Pseudomonas aeruginosa* și *Mycoplasma spp.*. Sulfatul de colistină dereglează permeabilitatea membranei celulare bacteriene prin combinarea sa cu lipoproteinele, ceea ce duce la schimbarea metabolismului intracelular și la moartea bacteriilor Gram- inclusiv: *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*. Preparatul este bine reabsorbit din locul injectării și răspândit în majoritatea organelor și țesuturilor. Concentrația maximală în serul sanguin a enrofloxacină este atinsă peste 1-2 ore, a sulfatului de colistină- peste 1 oră. Se elimină enrofloxacină și colistina practic nemodificate, cu fecaliile și parțial cu urina.

#### INDICAȚII TERAPEUTICE

Colifloxaged injectabil se indică vițelor și porcilor pentru tratamentul colibacteriozei, salmonelozei, pasteurelozei, bolilor respiratorii și a altor sisteme agenții patogeni care le provoacă sunt sensibili la enrofloxacină și colistină, porcilor – pentru tratamentul rinitei atrofice, pneumoniei enzootice și sindromului MMA.

#### SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine.

#### CALE ȘI MOD DE ADMINISTRARE, DOZE:

Administrare: topic, "intramuscular".

Preparatul se administrează vițelor subcutan, porcilor – i/muscular în doză de 0,5ml/10kg masă vie, 1 dată/zi, 3-5 zile; scroafelor în sindromul metrită-mastită-agalaxie – pe parcursul a 1-2 zile. În legătură cu senzația de durere care se poate manifesta, se recomandă administrarea într-un singur punct la purcei nu mai mult de 2,5 ml, la vițeii și porci nu mai mult de 5 ml.

#### CONTRAINDICAȚII:

Nu se recomandă administrarea preparatului vacilor mulgătoare, vițelor și porcilor nou-născuți, animalelor cu patologii renale și hepatice, cu dereglări a sistemului nervos și convulsii. Nu se permite combinarea lui cu levomicetina, antibioticele din grupul macrolizilor și tetraciclinelor, cu teofilina și preparatele antiinflamatoare nesteroidice.

#### INDICAȚII SPECIALE:

În cazul sensibilității individuale față de substanțele active din Colifloxaged și apariția reacției adverse (inapetență, vomă, ataxie), administrarea preparatului se stopează.

#### TIMP DE AȘTEPTARE:

Sacrificarea animalelor pentru consum uman se permite peste 21 zile de la ultima administrare a preparatului Colifloxaged. Carcasele obținute pînă la termenul limită se pot utiliza în hrana animalelor de blană sau la obținerea făinei din carne-oase.





**PREZENTARE, AMBALAJ**

Preparatul Colifloxaged este produs în formă de soluție sterilă, ambalat în flacoane de sticlă a câte 5, 10, 20, 50 și 100 ml cu dop din cauciuc și capac de aluminiu, 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**

2 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  
[europriefarmaceuticals@gmail.com](mailto:europriefarmaceuticals@gmail.com)  
tel. +37322030016

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

