

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



А. САВЕНКОВ  
3. 0 9. 2021

ИНСТРУКЦИЯ  
по ветеринарному применению лекарственного препарата  
ЦИПРОН

(Организация-разработчик ООО «Белфармаком», Россия, 308024,  
г. Белгород, ул. 5 Августа, д. 2-а)

Номер регистрационного удостоверения: 10-3-8.16-3318№ПВР-3-6.0/02675

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Ципрон (Cipron).

Международное непатентованное наименование: ципрофлоксацин.

2. Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

Ципрон в 1 мл в качестве действующего вещества содержит ципрофлоксацин (в виде гидрохлорида) – 50 мг, а также вспомогательные вещества: молочную кислоту, уксусную кислоту, натрий уксуснокислый тригидрат, пропиленгликоль, бензиловый спирт и воду очищенную.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачную жидкость желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата, при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года с даты производства, после вскрытия заводской упаковки – не более 28 суток. Ципрон запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают Ципрон расфасованным по 1 л и 5 л в полимерные флаконы и/или канистры из полиэтилена высокого давления, укупоренные навинчивающимися крышками с контролем первого вскрытия. Каждая потребительская упаковка препарата снабжается инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5° до 25°С.

6. Ципрон 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

9. Фармакотерапевтическая группа: производные нафтиридина, хинолоны, фторхинолоны.

10. Ципрофлоксацин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антибактериального и антимикоплазменного действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Corynebacterium pyogenes*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella* sp., *Pasteurella* sp., *Staphylococcus* spp., *Staphylococcus hyicus*, *Streptococcus* spp., *Klebsiella* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Campylobacter* spp., *Corynebacterium* spp., *Enterobacter* spp., *Erysipelothrix* spp., *Proteus* spp., *Brucella canis*, *Actinobacillus* spp., *Listeria monocytogenes*, *Haemophilus* spp., *Clostridium* spp., а также *Mycoplasma* spp.

Механизм действия ципрофлоксацина заключается в ингибировании активности фермента ДНК-гиразы, обеспечивающего репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки, что приводит к нарушению синтеза белка и гибели микроорганизма.

При оральном введении лекарственного препарата ципрофлоксацин быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и, поступая в кровь, проникает во все органы и ткани организма, достигая максимальной концентрации через 1-2 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов. Выводится ципрофлоксацин из организма с мочой и желчью.

Ципрон по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными, не обладает эмбриотоксическим, тератогенным и гепатотоксическим действием.

## III. Порядок применения

11. Ципрон применяют с лечебной целью свиньям и с лечебно-профилактической целью цыплятам-бройлерам, племенной птице, ремонтному молодняку кур до 16-недельного возраста и индейкам при инфекционных болезнях желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, суставов, мягких тканей и кожи, пупочных инфекциях, септицемии, сальмонеллезе, стрептококкозе, некротическом энтерите, атрофическом рините, гемофилезе, микоплазмозе, синдроме мастит-метрит-агалактии у свиней, при смешанных инфекциях, вторичных инфекциях при вирусных болезнях и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к фторхинолонам.

12. Противопоказанием к применению Ципрона является повышенная индивидуальная чувствительность животного к фторхинолонам. Запрещается применение препарата курам-несушкам и ремонтному молодняку кур менее чем за 2 недели до начала яйцекладки, ввиду накопления ципрофлоксацина в яйцах.

Не следует применять Ципрон при существенных нарушениях развития хрящевой ткани, при поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами, при тяжелых поражениях печени и почек.

13. При работе с Ципроном следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Ципроном. При случайном попадании препарата на кожные покровы или в глаза, их необходимо промыть большим количеством проточной воды, при попадании внутрь или появления аллергических реакций следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или тарную этикетку).

14. Запрещается применение Ципрона супоросным и кормящим свиноматкам.

15. Ципрон применяют с водой для поения или в смеси с кормом:

- свиньям – в дозе 1-2 мл препарата на 1 л воды или индивидуально в смеси с кормом в дозе 0,2 мл на 1 кг массы животного (что соответствует 10 мг ципрофлоксацина на 1 кг массы животного) в течение 5-7 суток;

- цыплятам-бройлерам, племенной птице, ремонтному молодняку кур до 16-недельного возраста и индейкам – в дозе 1-2 мл препарата на 1 л воды в течение 3-5 суток. При сальмонеллезе, смешанных инфекциях и при хронических формах заболеваний – не менее 5 дней.

В период лечения свиньи и птица должны получать только воду, содержащую лекарственный препарат. Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление воды в течение суток.

Если в течение 2-3 дней не произойдет заметного клинического улучшения, рекомендуется провести повторную проверку чувствительности выделенных от больных свиней или птицы микроорганизмов к фторхинолонам или заменить Ципрон на другой антибактериальный лекарственный препарат.

16. При применении Ципрона в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у свиней и птиц, как правило, не наблюдается. В случае появления у свиней аллергических реакций (отказ от корма, нарушение координации движений) использование препарата прекращают и назначают антигистаминные и симптоматические средства.

17. Симптомы передозировки при применении Ципрона свиньям и птице не выявлены.

18. Запрещается одновременное применение Ципрона с хлорамфениколом, макролидами, тетрациклинами, теофиллином и нестероидными противовоспалительными средствами.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлены.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы 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 на мясо разрешается не ранее чем через 12 суток, свиней – не ранее чем через 14 суток после последнего применения Ципрона. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.	1. ООО «Белфармаком», Россия, 308519, Белгородская обл., Белгородский м.р-н, г.п. Поселок Северный, пгт. Северный, ул. Березовая, зд. 1/18
	2. ООО «НПФ ВИК», Россия, 308519, Белгородская обл., Белгородский р-н, пгт. Северный, ул. Березовая, зд. 1/16
Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.	ООО «Белфармаком», Россия, 308024, г. Белгород, ул. 5 Августа, д. 2-а

Руководитель разработки:  
Генеральный директор ООО «Белфармаком»



П.А. Подгорнов