



ИНСТРУКЦИЯ по ветеринарному применению лекарственного препарата Респерол

(организация-разработчик: ООО НПК «Фарминдустрия», 143960, Московская область, г. Реутов, ул. Фабричная, дом 7, литер В, этаж 3, помещение 9)

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Респерол (Resperol);

международные непатентованные наименования: флорфеникол, бромгексин.

2. Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

Респерол в 1 мл в качестве действующих веществ содержит флорфеникол – 300 мг, бромгексина гидрохлорид – 10 мг, а также вспомогательные вещества: поливинилпирролидон, пропиленгликоль, диметиламинамин и полиэтиленгликоль.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства, после вскрытия упаковки – не более 28 дней.

Запрещается применение препарата Респерол по истечении срока годности.

4. Препарат выпускают расфасованным по 1 л в полимерные флаконы и по 5 л в полимерные канистры, укупоренные полимерными навинчиваемыми крышками с контролем первого вскрытия. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

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

6. Респерол 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. Респерол относится к антибактериальным средствам группы амфениколов в комбинациях.

10. Флорфеникол, входящий в состав препарата, является производным тиамфеникола, в молекуле которого гидроксильная группа заменена атомом фтора. Обладает широким спектром действия. Флорфеникол активен в отношении *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Pasteurella haemolytica*, *Bordetella bronchiseptica*, *Haemophilus* spp., *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Mycoplasma hyorhinis*, *Ornithobacterium rhinotracheale*, *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Klebsiella* spp., *Proteus* spp. и некоторых других.

Связываясь в протоплазме бактериальной клетки с рибосомальной субъединицей 50S, блокирует фермент пептидилтрансферазу, что приводит к торможению синтеза белка у чувствительных микроорганизмов на уровне рибосом.



При пероральном применении флорфеникол быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и поступает в системный кровоток, достигая максимальной концентрации в сыворотке крови птиц через 1-1,5 часа и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 24 часов.

Выделяются флорфеникол и его метаболиты из организма птиц с пометом, у яйценоской птицы – частично с яйцами.

Бромгексин – муколитическое средство, оказывает секретолитическое, отхаркивающее и слабое противокашлевое действие. Бромгексин снижает вязкость мокроты за счет деполимеризации мукопротеиновых и мукополисахаридных волокон; активизирует мерцательный эпителий; увеличивает объем и улучшает отхождение мокроты; стимулирует выработку эндогенного сурфактанта, обеспечивающего стабильность альвеолярных клеток в процессе дыхания.

При приеме внутрь быстро и практически полностью всасывается в желудочно-кишечном тракте. Биодоступность бромгексина составляет 80%; в значительной степени связывается с белками плазмы; максимальной концентрации в плазме крови достигает через 30-60 минут после введения. В печени подвергается метаболизму путем деметилирования и окисления; часть образующихся метаболитов сохраняет активность, выводится из организма преимущественно почками.

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

III. Порядок применения

11. Препарат применяют с лечебной целью сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур и др.) при эшерихиозе (колибактериозе), сальмонеллезе, пастереллезе, микоплазмозе и других болезнях, вызванных возбудителями, чувствительными к флорфениколу.

12. Противопоказанием к применению препарата является гиперчувствительность животного к компонентам лекарственного препарата, выраженная почечная и печеночная недостаточность. Запрещается применение лекарственного препарата курам-несушкам, яйца которых используются в пищу людям, и ремонтному молодняку птиц менее чем за 2 недели до начала яйцекладки, ввиду накопления препарата в яйце.

13. При работе с препаратом Респерол следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их следует немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Респерол. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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

14. Респерол не предназначен для применения беременным и лактирующим животным.



15. Респерол применяют перорально с водой для поения в следующих суточных дозах: 150 мл препарата на 1000 л воды; при остром течении болезни – 250 мл препарата на 1000 л воды. Курс лечения – 3– 5 дней.

В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат. В случае, если это невозможно, суточную дозу препарата делят на 2 равные части и выпаивают с интервалом 12 часов. Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление в течение суток.

16. При применении препарата Респерол в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у птицы, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата для ветеринарного применения и появлении аллергической реакции применение препарата прекращают и назначают антигистаминные и симптоматические средства.

17. При передозировке лекарственного препарата может наблюдаться уменьшение потребления корма и воды, снижение привесов. В этом случае применение препарата следует прекратить и провести необходимую симптоматическую терапию.

18. Не допускается одновременное применение препарата с другими антибиотиками (амфениколы, пенициллины, цефалоспорины и др.); фторхинолонами; непрямыми антикоагулянтами; барбитуратами; миорелаксантами.

19. Особенности действия при первом приеме препарата и его отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению его терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Убой птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 6 суток после последнего применения препарата. При вынужденном убое птицы ранее установленного срока мясо может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «Ветлайн», 142132,
Московская область, г.о. Подольск,
поселок Дубровицы, ФГБНУ ФИЦ
ВИЖ им. Л.К. Эрнста, здание центра
трансплантации эмбрионов, 1 этаж,
пом. 10-16, 19-25, 27-31, 39-47, 49, 53.

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

ООО НПК «Фарминдустрия», 143960,
Московская область, г. Реутов,
ул. Фабричная, дом 7, литер В, этаж 3,
помещение 9.
+ 7 (499) 553-10-21,
www.pharmindustria.com,
info@pharmindustria.com.

Генеральный директор
ООО НПК «Фарминдустрия»



В.В. Сафаров



**O'zbekiston Respublikasi
Veterinariya va chorvachilikni rivojlantirish
qo'mitasi huzuridagi Veterinariya dori vositalari,
ozuqabop qo'shimchalar sifati va muomalasi nazorati bo'yicha
Davlat ilmiy markazi**

RO'YHATGA Olish GUVOHNOMASI № 003008-25

Ushbu guvohnoma ООО НПК "ФАРМИНДУСТРИЯ"

Tadbirkolik sub'ekti nomi

Russian Federation

ga shu haqda berildiki, mahalliy va import qilinadigan veterinariya dori vositalari hamda ozuqabop qo'chimchalar ro'yhatdan o'tkazilganligi haqidagi guvohnomani berish to'g'risidagi nizomga muvofiq:

Респерол

veterinariya dori vositasi yoki ozuqabop qo'shimchaning nomi

ООО "Ветлайн", Russian Federation

Ishlab chiqaruvchi korxona va davlat

Og'iz orqali qo'llash uchun eritma

shaklida

qishloq xo'jalik parrandalariga (broyler jo'jalar, nasldor yosh tovuqlar va boshqalar) esherixioz (kolibakterioz), salmonellyoz, pasterellyoz, mikoplazmoz va florfenikolga sezgir bo'lgan qo'zg'atuvchilar keltirib chiqaradigan boshqa kasalliklarni davolash maqsadida qo'llaniladi.

maqsadida qo'llash uchun

№ VP-003008-25 raqami bilan reestrda kiritildi

09.12.2025 da

5 yil muddatga

Ushbu guvohnoma mazkur veterinariya dori vositalari yoki ozuqabop qo'shimchalarni sotib olish uchun majburiyat, shuningdek, sifat sertifikatini hisoblanmaydi.

Direktor:



S.S.Oqqiyev

Guvohnomani qalbakiylashtirish qonunga muvofiq ta'qib qilinadi