



ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Нозифор®

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,
ул. им. Осипова В.И., д. 1)

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-12.20-4689N/7BP-3-12.20/03570

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
 - торговое наименование лекарственного препарата – Нозифор® (Nozifor);
 - международное непатентованное наименование действующего вещества – нозигептид.
2. Лекарственная форма – гранулы для орального применения.
Нозифор® в 1 г в качестве действующего вещества содержит 10 мг нозигептида, а в качестве вспомогательных веществ: повидон, макрогол цетостеариловый эфир, сахар и мел.
3. По внешнему виду Нозифор® представляет собой гранулы от серовато-зелено-желтого цвета до серовато-желто-коричневого цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства, после вскрытия первичной упаковки – не более 60 суток.
Запрещается применение лекарственного препарата Нозифор® по истечении срока годности.
4. Нозифор® выпускают расфасованным по 50 г в пакеты из материала комбинированного на основе алюминиевой фольги или полимерные банки, укупоренные полимерными крышками с контролем первого вскрытия, с полиэтиленовыми мешками вкладышами; по 500 г, 1 кг и 5 кг в пакеты из материала комбинированного на основе алюминиевой фольги; по 5 кг, 10 кг и 20 кг в многослойные бумажные мешки с полиэтиленовым внутренним слоем.
Каждую единицу упаковки снабжают инструкцией по применению препарата.
5. Нозифор® хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0°C до 25°C.
6. Нозифор® следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Нозифор® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Нозифор® относится к антибактериальным препаратам группы полипептидов.

10. Нозигептид, входящий в состав лекарственного препарата, оказывает антимикробное действие в отношении грамположительных микроорганизмов, включая *Clostridium perfringens*, *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp. В настоящее время штаммов микроорганизмов с приобретенной резистентностью к нозигептиду не выделено. Механизм действия препарата заключается в нарушении синтеза белка в клетках чувствительных микроорганизмов, что в конечном итоге приводит к их гибели.

После перорального применения препарата нозигептид не всасывается в желудочно-кишечном тракте, не накапливается в органах и тканях, выводится из организма в неизменном виде.

Нозифор® по степени воздействия на организм животных относится к мало опасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Нозифор® применяют поросятам на доращивании и свиньям на откорме, а также цыплятам-бройлерам при заболеваниях желудочно-кишечного тракта, вызванных чувствительными к нозигептиду микроорганизмами.

12. Запрещается применять Нозифор® животным при повышенной индивидуальной чувствительности к полипептидным антибиотикам, при тяжелых заболеваниях печени и почек.

13. При работе с лекарственным препаратом Нозифор® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом Нозифор®. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. 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).

14. Препарат не применяется беременным и лактирующим самкам, а также курам-несушкам.

15. Нозифор® применяют перорально групповым способом в смеси с кормом в следующих дозах:

- поросятам и свиньям при заболеваниях желудочно-кишечного тракта, вызванных чувствительными к нозигептиду микроорганизмами - 500 г на 1 т корма в течение 10-14 дней;

- птице, при отсутствии клинических признаков заболеваний желудочно-кишечного тракта, но при обнаружении в помете чувствительных к нозигептиду микроорганизмов - 250 г на 1 т корма в течение 10-14 дней; при видимых клинических признаках заболеваний желудочно-кишечного тракта - 500 г на 1 т корма в течение 10-14 дней.

В целях предотвращения распространения заболеваний допускается назначение препарата в терапевтической дозе группе животных, контактирующей с больным животным и не имеющей клинических признаков заболевания.

16. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата Нозифор® в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата, использование препарата прекращают.

17. Симптомы передозировки не установлены.

18. Лекарственный препарат Нозифор® можно применять одновременно с антибактериальными препаратами, кокцидиостатиками, другими лекарственными препаратами и кормовыми добавками.

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

20. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата необходимо возобновить его применение в предусмотренной дозировке и схеме. Не следует превышать рекомендуемую дозу препарата для компенсации пропущенной.

21. Продукцию от животных и птицы, которым применяли Нозифор®, в пищевых целях используют без ограничений.

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д.1.

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д.1.

Начальник ОРиС



Васильченко Д.И.