

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Руфферан-200 плюс»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Руфферан-200 плюс (Ruferranum- 200 plus).

Международное непатентованное наименование: железа (III) гидроксид декстран, цианокобаламин.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.

Препарат представляет жидкость красно-коричневого или темно-коричневого цвета.

1.3 В 1,0 мл содержится 200,0 мг железа (в форме железа (III) гидроксид декстрана), 200 мкг цианокобаламина и растворитель (вода для инъекций).

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10; 20; 50; 100 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения. Срок годности после вскрытия флакона - 28 суток. Не применять по истечении срока годности препарата.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат в своем составе содержит комплексное соединение низкомолекулярного декстрана с железом, которое стимулирует эритропоэз и синтез гемоглобина за счет активного включения железа в гемоглобин и тканевые ферменты (цитохромы, цитохромоксидазы, пероксидазы и др.), нормализует обменные процессы, повышает резистентность организма.

Цианокобаламин (витамин В₁₂) стимулирует кроветворение, восстанавливает нормальный уровень лимфоцитов-супрессоров, участвует в образовании креатина, жировом обмене, способствует образованию гликогена, мобилизует запасы энергии, необходим для образования дезоксирибозы, стимулирует биосинтез ДНК и метионина, нормализует процесс усвоения веществ, поступающих с пищей.

2.2 После парентерального введения препарата железодекстрановый комплекс медленно высвобождает ионы железа, что обеспечивает продолжительное действие препарата в организме. Декстран в организме метаболизируется до глюкозы, а некоторая его часть выводится в свободном состоянии с мочой. Цианокобаламин депонируется в печени, выводится из организма преимущественно с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют поросятам, телятам для профилактики и лечения при железодефицитных анемиях.

3.2 С профилактической и лечебной целью препарат вводят в следующих дозах:

Поросятам - 0,75-1 мл однократно глубоко внутримышечно в область шеи или верхней трети бедра.

Телятам - 1,5-3 мл однократно глубоко внутримышечно.

С профилактической целью препарат вводят поросятам на 3-4 сутки после рождения, телятам - в первую неделю жизни. С лечебной целью препарат применяют животным старше 2-недельного возраста.

3.3 Противопоказания к применению препарата:

- индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата;
- подозрение на дефицит витамина Е и селена.

3.4 Препарат временно окрашивает мышечную ткань в месте введения в коричневый цвет. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата на месте инъекции может возникнуть покраснение тканей или незначительная припухлость, которые исчезают спонтанно в течение 2-3 дней. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к препарату и развитии аллергических реакций проводят десенсибилизирующую терапию.

3.5 Не смешивать препарат в одном шприце с другими ветеринарными препаратами.

3.6 Убой животных на мясо после применения препарата разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, оформляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Романова Е.В.) и сотрудниками ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>Лев</i>
Секретарь	<i>Лев</i>
Эксперт	<i>Лев</i>
« 5 » 03 20 20	протокол № 107