

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
порошок «Рэнровет 10 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Порошок «Рэнровет 10 %» (Pulvis «Renrovetum 10 %»).
- Международное непатентованное наименование: энрофлоксацин.
- 1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до желтого цвета. Выпускается в форме порошка для орального применения.
- 1.3 В 1,0 г препарата содержится 100 мг энрофлоксацина и наполнитель (декстроза).
- 1.4 Препарат упаковывают в пакеты из ламинированной фольги по 50; 100; 150; 200; 250; 500 г и 1 кг.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б в защищенном от света и влаги 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 3 (три) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.
- 1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлоксацин, действующее вещество препарата, относится к группе фторхинолонов. Подавляет бактериальную ДНК-гиразу, нарушает синтез ДНК, рост и деление бактерий; вызывает выраженные морфологические изменения (в т.ч. в клеточной стенке и мембранах), что вызывает быструю гибель бактериальной клетки.

На фоне применения энрофлоксацина не происходит параллельной выработки устойчивости к другим антибиотикам, не принадлежащим к группе ингибиторов гиразы. Резистентность микроорганизмов к энрофлоксацину развивается относительно медленно, т.к. механизм его противомикробного действия связан с ингибированием процессов репликации спирали ДНК в ядре бактериальной клетки.

2.2 Энрофлоксацин обладает широким спектром антибактериального и антимикоплазменного действий в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Enterobacter* spp., *Proteus mirabilis*, *Proteus vulgaris*, *Haemophilus* spp., *Klebsiella* spp., *Pasteurella multocida*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella* spp., *Campylobacter* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Corynebacterium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Actinobacillus* spp., *Clostridium* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides* spp., а также *Mycoplasma* spp.

2.3 Энрофлоксацин хорошо всасывается и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация препарата в крови достигается через 0,5-1 ч после введения препарата, терапевтическая концентрация сохраняется на протяжении 24 ч. Энрофлоксацин частично метаболизируется в цiproфлоксацин и выводится из организма преимущественно с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения телят и молодняка мелкого рогатого скота, свиней, собак и птицы при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, микоплазмозе, стафилококкозе, смешанных инфекциях, инфекциях невыясненной этиологии, бактериальных осложнениях вирусных заболеваний, а также для лечения карпов, сазанов и их гибридов, белых амуров, форелей при бактериальных инфекциях (аэромоноз, псевдомоноз, цитробактериоз).

3.2 Препарат применяют животным в смеси с кормом или водой один раз в сутки в дозе 25 - 50 мг препарата/кг массы животного (2,5-5,0 мг АДВ/кг массы). Курс лечения — 3-5 суток.

Птице препарат применяют из расчета 0,5 кг на 1000 л питьевой воды или 1,0 кг /1 000 кг корма. Во время лечения птица должна получать только воду, содержащую лекарственное средство.

Рыбам применяют в смеси с кормом из расчета 2,0 кг препарата на 1 000 кг смеси. Лечение рыб целесообразно проводить во второй декаде мая - первой декаде июня. Курс лечения - 10 суток.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат, как правило, не вызывает побочных явлений и осложнений. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к фторхинолонам и возникновения аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с макролидами и тетрациклинами, амфениколами, стероидами, теофиллином, непрямые антикоагулянтами, нестероидными противовоспалительными средствами.

3.5 Препарат не назначают:

- животным с развитым рубцовым пищеварением;
- при тяжелых функциональных нарушениях печени и почек;
- при индивидуальной повышенной чувствительности животного к фторхинолонам;
- щенкам собак мелких пород – до 8, средних – до 12 и крупных пород – до 18-месячного возраста.

Запрещено применение препарата птице в период яйцекладки, чье яйцо используют в пищу людям.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, птицы – не ранее, чем через 12 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных животных. Товарную рыбу допускается использовать в пищу людям не ранее, чем через 15 суток после применения препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А) для подтверждения соответствия 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., Толкач Н.Г., Ятусевич И.А.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

