

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «13» мая 2020 г. № 108

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
раствор «Рэнровет 10 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Раствор «Рэнровет 10 %» (Solutio «Renrovetum 10 %»).

Международное непатентованное наименование: энрофлоксацин.

1.2 Препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до зеленовато-желтого цвета. Выпускается в форме раствора для орального применения.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 100 мг энрофлоксацина, вспомогательные вещества (калия гидроксид, вода очищенная).

1.4 Препарат выпускают в упаковке из полимерных материалов по 10; 20; 30; 40; 50; 100; 200; 500 мл и 1 л.

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.

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.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают для лечения крупного и мелкого рогатого скота, свиней, птицы и собак при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, микоплазмозе, стафилококкозе, эризипелоиде, смешанных инфекциях, инфекциях невыясненной этиологии, бактериальных осложнениях вирусных заболеваний.

3.2 Препарат применяют внутрь в смеси с кормом или водой один раз в день до выздоровления.

3.3 Для всех видов животных доза препарата составляет 0,025 - 0,050 мл/кг массы животного.

3.4 Птице препарат применяют из расчета 500,0 мл на 1000 л питьевой воды.

3.5 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. В случае возникновения аллергических реакций, препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, нестероидными противовоспалительными средствами.

3.7 Не назначают препарат беременным и лактирующим животным, щенкам мелких пород до 8-, средних до 12- и крупных пород - до 18-месячного возраста. Запрещено применение препарата птице, чье яйцо используют в пищу людям.

3.8 Убой крупного и мелкого рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, птицы – не ранее, чем через 11 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «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» (Белко А.А., Петров В.В., Ятусевич И.А.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С).

