

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
« 30 » сентября 2016 г.
Протокол №86 .

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
раствор «Рэнровет 10 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Раствор «Рэнровет 10 %» (Solutio «Renrovetum 10 %»).
- 1.2 Препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до желто-зеленого цвета.
- 1.3 В 100,0 мл препарата содержится 10,0 г энрофлоксацина гидрохлорида (Enrofloxacin), воды очищенной и вспомогательных веществ до 100,0 мл.
- 1.4 Препарат выпускают в полимерной таре по 10; 20; 30; 40; 50; 100; 200; 500 мл и 1 л.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в защищенном от света и влаги месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности 3 (три) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, блокирует фермент ДНК-гиразу, угнетая тем самым образование яблочной кислоты в микроорганизмах, ведущее к нарушению синтеза ДНК.
- 2.2 Через 30 мин после введения препарата в крови создается высокая концентрация энрофлоксацина, которая достигает своего максимума спустя 2 ч и в течение суток поддерживается на терапевтическом уровне.
- 2.3 Энрофлоксацин хорошо проникает в органы, ткани и жидкости организма, проявляя высокий терапевтический эффект.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют в качестве лечебно-профилактического средства при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, микоплазмозе, стафилококкозе, смешанных инфекциях, инфекциях невыясненной этиологии, бактериальных осложнениях вирусных заболеваний у крупного рогатого и мелкого рогатого скота, свиней, собак и птицы.
- 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 — 0,05 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 (аллервет, пипольфен) и препараты кальция.
- 3.6 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, хлорамфеникола; нестероидными противовоспалительными средствами.
- 3.7 Не назначают препарат птице, в период яйцекладки, чье яйцо используют в пищу людям; беременным и лактирующим животным, щенкам мелких до 8-, средних до 12- и крупных пород до 18-ти месячного возраста.

3.8 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 8, а птицы через 12 суток после последнего назначения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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, г. Минск, ул. Красная, 19А, 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 кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В. и Ятусевичем И.А., доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных Белко А.А. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

