

Инструкция рассмотрена и одобрена  
Ветбиофармсоветом  
«30» октября 2015 г.  
Протокол № 81.

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению препарата ветеринарного**  
**порошок «Рэнровет 10 %»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Порошок «Рэнровет 10 %» (Pulvis «Renrovetum 10 %»).
- 1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до желтого цвета.
- 1.3 В 100,0 г препарата содержится 10,0 г энрофлоксацина (enrofloxacin) и наполнителей до 100,0 г.
- 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 изготовителя по списку Б в защищенном от света и влаги месте, при температуре от 0 °C до плюс 25 °C.
- 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. Энрофлоксацин частично метаболизируется в печени с образованием ципрофлоксацина, также обладающего антибактериальной активностью. Фторхинолоны выделяются из организма преимущественно с мочой и желчью.

**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, птицы. Препарат применяют для лечения бактериальных инфекций (аэромоноз, псевдомоноз, цитробактериоз) у карпов, сазанов и их гибридов, белых амуров, а также форелей ( семейство лососевых ).
- 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 г/кг массы животного.
- 3.4 Птице препарат применяют из расчета 0,5 кг на 1000 л питьевой воды или 1 кг на тонну корма. Рыbam применяют в виде лечебного гранулированного корма-для профилактики бактериальных инфекций 1кг препарата на тонну корма, для лечения 2кг на тонну корма (50мг АДВ/кг массы рыбы). С профилактической целью рекомендуется пятидневный курс кормления. Курс лечебного кормления- десять дней. Профилактику и лечение бактериальных болезней рыб целесообразно проводить во второй декаде мая- первой декаде июня.

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

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

3.7 Не назначают препарат курам-несушкам в период яйцекладки, 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. Молоко в пищу людям следует использовать не ранее, чем через 10 суток после последнего применения препарата. До истечения указанного срока оно может быть использовано после термической обработки на корм животным. Товарной рыбе скармливание лечебных кормов с препаратом прекращают за 15 дней до реализации ее в торговую сеть.

#### **4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

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 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».

