

Рассмотрено на заседании
Ветбиофармсовета
Протокол №86
от 30 сентября 2016 г.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Киновет»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Киновет (Kinovetum).

1.2 Киновет – антибактериальный препарат, представляющий собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета без видимых механических включений.

В 1,0 мл препарата содержится 100 мг энрофлоксацина и 1 000 000 ЕД колистина сульфата.

1.3 Препарат выпускают в полимерной таре по 100, 200, 250, 500, 1000, 5000 и 10000 мл.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте.

Срок годности – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром противомикробного действия. Активен в отношении *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella* spp., *Escherichia coli*, *Enterobacter* spp., *Campylobacter* spp., *Salmonella* spp., *Aeromonas* spp., *Haemophilus* spp., *Proteus* spp.. Чувствительны также: *Brucella* spp., *Chlamydia trachomatis*, *Staphylococcus* spp. (включая пенициллиназо-продуцирующие и метициллинустойчивые штаммы), *Mycoplasma* spp. и *Mycobacterium* spp.

2.2 Энрофлоксацин блокирует фермент ДНК-гиразу, что ведет к нарушению синтеза ДНК и угнетает образование яблочной кислоты в микроорганизмах.

При пероральном применении энрофлоксацин хорошо резорбируется из желудочно-кишечного тракта в органы, ткани и уже в небольших концентрациях способен оказывать бактерицидное действие. Резистентность микроорганизмов к энрофлоксацину практически не развивается. Препарат выводится из организма с желчью и мочой.

2.3 Колистина сульфат – смесь сульфатных полипептидов, продуцируемых некоторыми штаммами *Bacillus polymyxa*. Обладает сильным бактерицидным действием в отношении большинства аэробных грамотрицательных микроорганизмов.

Колистина сульфат нарушает проницаемость цитоплазматической мембраны, блокируя ее фосфолипидные компоненты, что ведет к выходу в окружающую среду водорастворимых соединений цитоплазмы.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Киновет применяют птице в качестве лечебно-профилактического средства при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, микоплазмозе, инфекционном синовите, бордетеллиозе, инфекционном рините, стафилококкозе и других инфекционных заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к компонентам препарата.

3.2. Препарат назначают один раз в сутки перорально с питьевой водой в течение 3-5 дней в следующих дозах: цыплятам-бройлерам, племенному молодняку и индейкам моложе 3-недельного возраста, а также ремонтному молодняку моложе 5-недельного возраста - 0,5 мл на 1 л питьевой воды; цыплятам-бройлерам, племенному молодняку и индейкам старше 3-недельного возраста, а также ремонтному молодняку старше

5-недельного возраста - 0,25 мл на 1 л питьевой воды. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений и осложнений. В случае их появления, применение лекарственного средства прекращают.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с тетрациклинами, макролидами, амфениколами и непрямыми антикоагулянтами.

3.5 Нельзя применять препарат при нарушениях функции почек, печени, повышенной чувствительности к фторхинолонам и колистину.

Препарат запрещен к применению на территории Республики Беларусь для птицы, яйцо которой используется в пищу людям.

3.6 Убой птицы на мясо разрешается через 12 дней после последнего применения препарата.

Мясо птицы, вынужденно убитой до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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 по применению 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, но не менее 3-х не вскрытых упаковочных единиц потребительской тары препарата из серии, вызвавшей осложнение. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королишевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

Инструкция подготовлена технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» Кучинским М. П.

