

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «24» апреля 2019 г. № 101

ИНСТРУКЦИЯ **по применению ветеринарного препарата** **«Рибавирфлокс»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Рибавирфлокс (Ribavirfloxum)

1.2 Рибавирфлокс - комплексный препарат, представляющий собой прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета.

В 1 мл препарата содержится 55 мг энрофлоксацина, 25 мг рибавирина и вспомогательные вещества: 1,2-пропиленгликоль, бутанол, спирт бензиловый, калия гидроокись, кислота хлористоводородная, трилон Б, вода очищенная.

1.3 Препарат упаковывают по 50 мл и 100 мл в стеклянные флаконы.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от +5 °С до +25 °С.

1.5 Срок годности - 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После первого вскрытия флакона срок годности препарата – 28 суток при условии его хранения в темном месте при температуре от + 5 °С до +15 °С. Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлоксацин относится к группе фторхинолонов, обладает широким спектром антибактериального действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus spp.*, *Campylobacter spp.*, *Bordetella spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, а также *Chlamydia spp.*, *Mycoplasma spp.*

Механизм действия энрофлоксацина связан с блокированием активности ДНК-гиразы, что ведет к угнетению биосинтеза яблочной кислоты, морфологическим изменениям и гибели микроорганизмов.

После парентерального введения хорошо резорбируется в органы, ткани и жидкости организма, оказывая бактерицидный эффект. Выделяется из организма с мочой и желчью.

2.2 Рибавирин входит в группу противовирусных средств прямого действия, выступает как ингибитор репликации вирионов, селективно ингибирует синтез вирусной ДНК и РНК, прекращая таким образом размножение вирусов. Активен против ДНК- и РНК-содержащих вирусов. Нечувствительными к рибавирину РНК-вирусами являются энтеровирусы и риновирусы.

После парентерального введения хорошо резорбируется в органы, ткани и жидкости организма. Распределяется в плазме, секретах дыхательных путей и эритроцитах. При неоднократном введении рибавирин накапливается в плазме в больших количествах. Рибавирин легко проникает в пораженные вирусом клетки и быстро фосфорилируется внутриклеточной аденозинкиназой до моно-, ди- и трифосфатного метаболитов, обладающих выраженной противовирусной активностью. Значительное количество активного метаболита рибавирина трифосфата накапливается в эритроцитах, оставаясь в них в течение нескольких недель после окончания применения препарата.

Выводится преимущественно почками в форме метаболитов и в неизменном виде.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Рибавирфлокс применяют молодянку крупного рогатого скота и свиней в качестве лечебного средства при моноинфекциях (гемофилез, пастереллез, псевдомоноз, бордетеллез, колибактериоз, сальмонеллез, микоплазмоз и др.), ассоциативных (в том числе вирусно-бактериальных) инфекциях, инфекциях мочеполовой системы и других болезнях, возбудители которых чувствительны к активно действующим компонентам препарата.

3.2 Препарат применяют один раз в сутки в течение 3-5 дней:

- поросятам в течение первых 10 дней жизни внутримышечно в дозе 0,3-0,4 мл на животное;

- поросятам старше 10-ти дневного возраста внутримышечно в дозе 1,5 мл на 10 кг массы тела;

- телятам подкожно в дозе 1 мл на 10 кг массы тела.

Препарат следует вводить в количестве не более 5 мл в одно место крупным животным и не более 2,5 мл мелким.

3.3 В рекомендованных дозах препарат, как правило, побочных явлений не вызывает. В отдельных случаях возможно кратковременное нарушение функции желудочно-кишечного тракта. При возникновении аллергических реакций назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с макролидами, тетрациклинами, амфениколами, теофилином, стероидными противовоспалительными средствами.

Не назначают препарат животным при нарушениях функции печени, почек, поражениях нервной системы, повышенной чувствительности к фторхинолонам, а также беременным и лактирующим животным.

3.5 Убой животных на мясо разрешается через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и 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 которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательно 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» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками Частного предприятия «Биоветпром» (Каменским Г. И.) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелевского» (Кучинским М. П.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>Мельник</i>
Секретарь	<i>Шеф</i>
Эксперт	<i>Д</i>
24 августа 2019 г. протокол № 101	