

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Ципровентора для лечения поросят, телят, жеребят, ягнят и сельскохозяйственных птиц при болезнях бактериальной этиологии

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита», 129329, Россия, г. Москва, Кольская ул., д. 1, стр. 1)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ципровентор (Ciproventor).

Международное непатентованное наименование: ципрофлоксацин, апрамицин.

2. Лекарственная форма: порошок для орального применения.

Ципровентор в 1 г в качестве действующих веществ содержит ципрофлоксацин (в пересчете на основание) - 100 мг и апрамицина сульфат - 500 мг, а в качестве вспомогательного вещества лактозу.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой сыпучий порошок от светло-желтого до темно-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Выпускают препарат расфасованным по 5; 10 и 20 г в пакеты саше из многослойного комбинированного материала, помещенные по 1, 2, 3, 5 и 10 шт. в картонные пачки; по 0,5 кг в пакеты из многослойной бумаги; по 0,1; 0,2; 0,5; 1,0 кг в полимерные банки и по 5 и 10 кг в полимерные ведра; по 5; 10; 15 и 20 кг в многослойные бумажные мешки соответствующей вместимости. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5°C до 25°C.

6. Ципровентор следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Ципровентор относится к комплексным антибактериальным лекарственным препаратам.

10. Ципрофлоксацин, входящий в состав лекарственного препарата, относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром антибактериального и антимикоплазменного действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Klebsiella* spp., *Enterobacter* spp., *Proteus* spp., *Yersinia* spp, *Haemophilus* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Pasteurella multocida*, *Plesiomonas shigelloides*, *Campylobacter jejuni*, *Brucella* spp., *Chlamydia trachomatis*, *Listeria monocytogenes*, *Mycobacterium* spp., *Corynebacterium diphtheriae*, *Staphylococcus aureus* и *Streptococcus* spp., а также *Mycoplasma* spp.

Апрамицин оказывает бактерицидное действие преимущественно в отношении грамотрицательных, а также некоторых грамположительных бактерий, в т.ч. *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Pseudomonas* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Proteus* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Klebsiella* spp., *Shigella* spp., *Campylobacter* spp., *Brachyspira*

hyodysenteriae и некоторых видов микоплазм (*Mycoplasma hyopneumoniae*). Не активен в отношении анаэробных микроорганизмов.

Механизм действия цiproфлоксацина основан на способности ингибировать активность фермента гиразы, обеспечивающего репликацию ДНК в бактериальной клетке.

Механизм антибактериального действия апрамицина обусловлен подавлением синтеза белка микроорганизмов путем необратимого связывания с 30S-субъединицей рибосом.

Максимальная концентрация цiproфлоксацина в сыворотке крови отмечается через 1,5-2 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов после перорального применения лекарственного препарата.

При пероральном введении апрамицин слабо всасывается и достигает высокой антибактериальной концентрации в желудочно-кишечном тракте, которая сохраняется в течение 24 часов.

Выводится цiproфлоксацин из организма в основном в неизменном виде и частично в форме метаболитов с мочой и желчью.

Апрамицин не подвергается биотрансформации в организме животных и после перорального введения выводится в неизменном активном виде, преимущественно с фекалиями и частично - с мочой.

Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. Ципровентор назначают поросятам, телятам, жеребьям, ягнтям и сельскохозяйственным птицам с лечебной целью при респираторных и желудочно-кишечных заболеваниях бактериальной этиологии, в том числе сальмонеллезе, пастереллезе, микоплазмозе, колибактериозе и других инфекциях, возбудители которых чувствительны к цiproфлоксацину и апрамицину.

12. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. Запрещается применять препарат курам-несушкам и лактирующим животным, а также животным с выраженной почечной недостаточностью.

13. Ципровентор применяют перорально с водой для поения индивидуально или групповым способом в течение 5 дней в суточных дозах указанных в таблице:

Вид животных	Доза Ципровентора, г/ 10 кг массы животного	Доза цiproфлоксацина, мг/кг массы животного	Доза апрамицина сульфата, мг/кг массы животного
Поросята	0,45	4,5	22,5
Телята, жеребьята	0,6	6	30
Ягнята	0,2	2	10
Сельскохозяйственные птицы	0,5-1,0 (0,5-1,0 кг/ т воды)	5-10	25-50

В период лечения животные должны получать только воду, содержащую лекарственный препарат.

Лечебный раствор готовят ежедневно из расчета суточной потребности животных в воде.

14. В случае передозировки препарата возможно уменьшение потребления корма и воды, снижение привесов.

15. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

16. Не рекомендуется применять Ципровентор беременным и лактирующим животным.

17. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

18. При применении Ципровентора в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные и симптоматические препараты.

19. Не допускается одновременное применение Ципровентора с аминогликозидами (стрептомицином, неомицином, канамицином, гентамицином) из-за возможного ототоксического и нефротоксического действия, а также с β -лактамами антибиотиками, минеральными добавками и лекарственными препаратами, содержащими соли кальция, магния, железа и алюминия, ввиду возможного снижения антибактериальной активности препарата.

20. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, телят и жеребят – 28 суток, ягнят – 30 суток, птиц – не ранее, чем через 12 суток после последнего применения препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям после термической обработки.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом Ципровентор следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом руки.

23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Ципровентором. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Ципровентора, утвержденная Россельхознадзором 18 декабря 2015 года.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения. ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д.1

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя. ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д.1

Номер регистрационного удостоверения 77-3-12.15-2909 №173Р-3-12.15/03236