ОЛОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам протокол от 24 февраля 2022 г. № 119

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Киновет»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Киновет (Kinovetum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической станции: энрофлоксацин, колистин.

суб-

Лекарственная форма: раствор для перорального применениия.

- 1.2 Киновет антибактериальный препарат, представляющий собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета.
- В 1,0 мл препарата содержится 100 мг энрофлоксацина, 1 000 000 ЕД колистина сульфата и вспомогательные вещества: кислота молочная, пропиленгликоль, спирт бензиловый, натрия этилендиаминтетраацетат (натрия ЭДТА), вода очищенная.
 - 1.3 Препарат выпускают в полимерной таре по 100, 200, 500, 1000 мл, 5 л и 10 л.
- 1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте в упаковке предприятия-изготовителя.
- 1.5 Срок годности 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Не применять по истечении срока годности препарата.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром противомикробного действия. Активен в отношении *Pseudomo*nas aeruginosa, Klebsiella spp., Escherichia coli, Enterobacter spp., Campylobacter spp., Salmonella 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 желудочнокишечного 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 polymyxia. Обладает сильным бактерицидным действием в отношении большинства аэробных грамотрицательных микроорганизмов (обладает узким спектром дей-

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

з порядок применения

- 3.1 Препарат применяют для лечения птиц при эшерихиозе (колибактериозе), сальмонеллезе, пастереллезе, микоплазмозе, инфекционном синовите, бордетеллиозе, инфекционном рините, стафилококкозе и других инфекционных заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к компонентам препарата.
- 3.2 Препарат назначают птице один раз в сутки перорально с питьевой водой в течение 3-5 дней в следующих дозах: бройлерам, племенному молодняку и индейкам моложе недельного возраста, а также ремонтному молодняку моложе 5-недельного возраста -0,5 мл на 1 л питьевой воды; 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. При появлении побочных явлений и осложнений, применение лекарственного средства прекращают.
- 3.4 Противопоказано совместное применение препарата с бактериостатическими антибиотиками (тетрациклинами, макролидами), непрямыми антикоагулянтами.

Препарат противопоказан при нарушениях функции почек, печени, повышенной чувствительности к фторхинолонам и колистину.

Препарат запрещен к применению для птиц, яйцо которых используется в пищу людям.

3.5 Убой птиц на мясо разрешается через 12 дней после последнего применения препарата.

Мясо птиц, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ 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 которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение 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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель», Республика Беларусь.

Юридический адрес: 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222685, Минская область, Столбцовский район, д. Нивное.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками Частного предприятия «Биоветпром» (Янукович О. П.) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (Кузьминский И. И, Кучинский М. П.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель
Секретарь
Эксперт