

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

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

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Руферран (Ruferranum).

Международное непатентованное наименование действующего вещества: железа (III) гидроксид декстран.

1.2 Препарат представляет собой темно-коричневую жидкость, допускается наличие ресуспендируемого осадка. Препарат представляет собой стерильный раствор.

1.3 Препарат содержит в 1,0 мл в качестве действующего вещества 100,0 мг железа, а также вспомогательные компоненты: экстракт алоэ, консервант и растворитель - до 1,0 мл.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10; 20; 50; 100 и 200 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Условия отпуска: без рецепта.

1.7 Срок годности препарата 5 (пять) лет от даты изготовления, при соблюдении правил хранения. Срок годности после вскрытия флакона — 28 суток. Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат в своем составе содержит комплексное соединение низкомолекулярного декстрана с железом, которое стимулирует эритропоэз и синтез гемоглобина, нормализует обменные процессы, ускоряет развитие и повышает резистентность организма животных.

2.2 После введения препарата всасывание из места инъекции происходит в течение 1-3 суток. После поступления в клетки ретикулоэндотелиальной системы железо освобождается от декстрана и поступает в кровь, соединяется с трансферрином, с кровотоком попадает в костный мозг, где включается в гемоглобин и используется в процессе эритропоэза. Декстран метаболизируется до глюкозы или выводится с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют телятам, ягнятам и пороссятам для профилактики и лечения при железодефицитной анемии.

3.2 С профилактической целью препарат применяют:

-пороссятам на 3-4 день жизни, вводят однократно внутримышечно в область шеи или в область верхней трети бедра в дозе 1,5-2,0 мл на животное.

-телятам вводят внутримышечно, в область шеи в дозе 4-6 мл на 3-4 день жизни.

-ягнятам - внутримышечно в дозе 1,5-2,5 мл на 5-6 день жизни.

При необходимости введение препарата повторяют в тех же дозах через 10 дней.

С лечебной целью препарат вводят животным старше двухнедельного возраста, внутримышечно, однократно: пороссятам в дозе 1 мл/кг массы животного; телятам в дозе 0,15-0,2 мл/кг массы животного; ягнятам в дозе 0,5 мл/кг массы животного. При необходимости введение препарата повторяют в тех же дозах через 10 дней.

3.3 В редких случаях на месте инъекции может возникнуть гиперемия или незначительная припухлость, которые самопроизвольно исчезают в течение 2-3 дней.

3.4 При необходимости препарат подогревают на водяной бане до температуры тела животного.

3.5 Противопоказано применение препарата при повышенной чувствительности животных к компонентам препарата и при недостатке витамина Е. Препарат в одном шприце несовместим с тетрациклинами, сульфаниламидами и амфениколами.

3.6 В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют и назначают животным антигистаминные и препараты кальция.

3.7 Убой животных на мясо после применения препарата разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

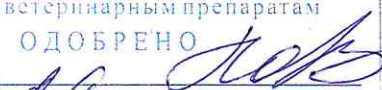
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится.

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, оформляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения на соответствие 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 заведующим кафедрой внутренних незаразных болезней животных УО ВГАВМ, доцентом Ивановым В.Н., доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных УО ВГАВМ Белко А.А., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО ВГАВМ Петровым В.В., доцентом кафедры патологической анатомии и гистологии УО ВГАВМ Баркаловой Н.В.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24 апреля 2019 г. протокол № 101	