

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «14» июня 2018 г. № 95

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Рибонорм»

1 Общие сведения

1.1 Рибонорм (Ribonorm).

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 2 мг натриевой соли рибонуклеиновой кислоты, получаемой из *Saccharomyces cerevisiae*, в качестве вспомогательных веществ – натрий хлористый, трилон Б, натрий бензойнокислый и вода для инъекций.

1.4 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 100 мл.

1.5 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 10 °С.

1.6 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.7 Срок годности препарата – 1 год от даты производства, после первого вскрытия – 14 суток.

1.8 Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Препарат отпускается без рецепта.

2 Фармакологические свойства

2.1 Натриевая соль рибонуклеиновой кислоты индуцирует лейкоцитарную реакцию, стимулирует гемопоэз, естественную резистентность (фагоцитарную активность, синтез интерферона, повышает содержание лизоцима, пропердина, β-лизина), Т- и В- системы иммунитета, увеличивает антитоксическую устойчивость организма животных, ускоряет процессы регенерации тканей.

2.2 Действующее вещество препарата снижает токсическое действие антибиотиков, гормонов и сердечных гликозидов, предупреждает или уменьшает интенсивность аллергических реакций, повышает эффективность применения бактериальных и вирусных вакцин за счет повышения напряженности и продолжительности поствакцинального иммунитета.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, свиньям, собакам, кошкам и пушным зверям в качестве иммуномодулирующего средства при комплексной терапии инфекционных заболеваний, развивающихся на фоне вторичных иммунодефицитных состояний, для коррекции лейкопении, лимфоцитопении и агранулоцитоза, повышения эффективности вакцинаций (при предварительном или одновременном применении с вакциной), а также при нарушении фосфорного обмена, профилактики интоксикаций и бактериальных осложнений, улучшения заживления ран и язв.

Препарат эффективен для предупреждения и снятия последствий стрессовых состояний у животных при транспортировке, в предоперационный и послеоперационный периоды, а также при лечении незаразных болезней в комплексе с другими лекарственными средствами.

3.2 Препарат вводят животным подкожно или внутримышечно в разовых дозах, указанных в таблице:

Вид животного	Возрастная группа животных и доза препарата (мл)		
	молодняк до 3-х месяцев	молодняк старше 3-х месяцев	взрослые животные
Крупный рогатый скот	1–3	3–5	5–6
Свиньи	0,5–1	1–2	2–4
Собаки, кошки, пушные звери	0,5–1	1–1,5	1–2

3.3 Для профилактики инфекционных заболеваний животным препарат назначают 2–3 раза в месяц через равные интервалы времени между введениями, а во время массовых заболеваний назначают 1 раз в сутки в течение 3–5 суток.

3.4 С лечебной целью препарат вводят животным один раз в сутки в течение 3–5 суток. При необходимости через 10–15 суток курс лечения повторяют.

3.5 При проведении предоперационной подготовки препарат вводят однократно, а в послеоперационный период – 2–5-кратно с интервалом 3–5 суток.

В начальной стадии заболеваний, при затруднении постановки точного диагноза, препарат назначают 2–3-кратно с интервалом 3–5 суток.

Для устранения последствий стрессовых состояний (при транспортировке, стрижке и т.п.) препарат применяют за 10–18 часов до стрессового воздействия.

3.6 Побочных явлений и осложнений при применении препарата не наблюдается.

3.7 Особенности действия при начале введения и отмене препарата не выявлено.

3.8 Особенности действия препарата на репродуктивную функцию животных не выявлены.

3.9 Препарат можно применять совместно с витаминами, сыворотками, вакцинами и химиотерапевтическими средствами.

3.10 Противопоказаний для применения препарата не установлено.

3.11 Животноводческую продукцию во время и после применения препарата можно использовать без ограничений.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать 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, которым он обслуживается.

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 образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67, к. 5.

Инструкция по применению разработана ветеринарным врачом ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» Сертиковым В.В.

