



ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Ципровентор

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита», 129329, Россия,
г. Москва, Игарский поезд, д. 4, стр. 2)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-25.21-4819№ПВР-3-12.15/03236

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Ципровентор (Ciproventor);
международные непатентованные наименования действующих веществ:
ципрофлоксацин, апрамицин.

2. Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

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 в закрытой упаковке – 3 года со дня производства, после первого
вскрытия упаковки – 3 месяца. Запрещается применять препарат по истечении
срока годности.

4. Выпускают препарат расфасованным по 10 г в пакеты саше из
комбинированных материалов; по 1 и 10 кг в пакеты из комбинированных
материалов; по 1 и 10 кг в полимерные ведра соответствующей вместимости,
укупоренные крышками с контролем первого вскрытия. Допускается фасовка
пакетов саше по 10 штук в картонную пачку. Каждую потребительскую упаковку
снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в
защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2°C
до 25°C.

6. Ципровентор следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Ципровентор относится к фармакотерапевтической группе – производные нафтиридина, хинолоны и фторхинолоны в комбинациях.

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, входящий в состав лекарственного препарата, относится к группе аминогликозидных антибиотиков (подгруппа аминоциклиты), 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 ципрофлоксацина 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 ципрофлоксацина 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 ципрофлоксацин 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 свиньям, телятам, жеребятam, ягнтям и сельскохозяйственной птице 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 ципрофлоксацину 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. При работе с препаратом Ципровентор следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Ципровентор. 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).

Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Не рекомендуется применять Ципровентор беременным и лактирующим животным.

15. Ципровентор применяют внутрь с водой для поения или в смеси с кормом, индивидуально или групповым способом в течение 5 дней в суточных дозах указанных в таблице:

Вид животных	Доза Ципровентора, г/10 кг массы животного	Доза ципрофлоксацина, мг/кг массы животного	Доза апрамицина сульфата, мг/кг массы животного
Свиньи	0,45	4,5	22,5
Телята, жеребята	0,6	6	30
Ягнята	0,2	2	10
Сельскохозяйственная птица	0,5-1,0 (0,5-1,0 кг/ т воды)	5-10	25-50

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

Лечебный раствор, кормовую смесь готовят ежедневно из расчета суточной потребности животных в воде и в корме.

Ципровентор термостабилен, что дает возможность вводить препарат в состав кормов, технология производства которых включает термообработку.

16. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. В случае передозировки препарата возможно уменьшение потребления корма и воды, снижение привесов. В этих случаях применяют общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма.

18. 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.

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

20. 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.

21. 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.

Наименование	и	адрес	ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305,
производственной		площадки	Московская область, г.о. Сергиево-
производителя		лекарственного	Посадский, г. Сергиев Посад, ул.
препарата	для	ветеринарного	Центральная, д. 1/11.

применения:

Наименование,	адрес	организации,	ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305,
телефон,		уполномоченной	Московская область, г.о. Сергиево-
держателем	или	владельцем	Посадский, г. Сергиев Посад, ул.
регистрационного		удостоверения	Центральная, д. 1/11. Телефон
лекарственного		препарата	на круглосуточной «Горячей линии»: 8-
прием претензий от потребителя:			800-700-19-93. Информация о

лекарственном препарате размещена на сайте www.avzvet.ru.

Генеральный директор



С.В. Енгашев