

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Рибонорм»

1 Общие сведения

1.1 Рибонорм (Ribonorm).

Химическое наименование: натриевая соль рибонуклеиновой кислоты.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и подкожного введения.

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 – натрия хлорид, натрия бензоат, динатрия эдетат, вода для инъекций.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета.

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

1.6 Хранят препарат в защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 8 °C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 1 год от даты производства, после первого вскрытия флакона – 14 суток при соблюдении условий хранения. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к иммуномодуляторам.

2.2 Натриевая соль рибонуклеиновой кислоты обладает широким спектром биологической активности, стимулирует гемопоэз, внутриклеточный метаболизм и нуклеиновый обмен, естественную резистентность (фагоцитарную активность, синтез интерферона, повышает содержание лизоцима, пропердина, β-лизина), Т- и В-системы иммунитета, антитоксическую резистентность организма животных, ускоряет процессы регенерации тканей.

2.3 Действующее вещество препарата снижает токсические иммуносупрессорные свойства 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.

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

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, свиньям, собакам, кошкам и пушным зверям в качестве иммуномодулирующего средства в комплексной терапии при инфекционных заболеваниях, 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 профилактике интоксикаций и бактериальных осложнений, для улучшения заживления ран и язв.

Препарат применяют также для предупреждения и снижения 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 месяцев	молодняк старше 3 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

Для профилактики инфекционных заболеваний препарат назначают животным 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.

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

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.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.4 Противопоказано применение препарата животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

3.5 Симптомы передозировки у животных не выявлены.

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

3.7 Особеностей действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

3.8 Следует избегать пропуска очередного применения препарата животным, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске введения препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозировкой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.9 Особенности действия препарата на репродуктивную функцию животных, а также во время беременности и лактации не выявлены.

3.10 Продукция животного происхождения после применения препарата может быть использована в пищевых целях без ограничений.

4 Меры профилактики

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

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

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.

Инструкция по применению разработана сотрудником ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» (В.В. Серниковым).

Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Заслуженный ветеринарный врач Беларусь
28.04.2023 протокол № 128