

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Квиностим»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Квиностим (Quinostimum).
Международное непатентованное наименование действующего вещества: квиноцетон.
- 1.2 Препарат представляет собой порошок желтого или желто-зеленого цвета.
Лекарственная форма: порошок для орального применения.
- 1.3 В 100,0 г препарата содержится 10,0 г квиноцетона и наполнителя (глюкоза) – до 100,0 г.
- 1.4 Препарат выпускают в пакетах из ламинированной фольги по 500 г; 1 кг и в мешках по 5; 10; 20; 25 кг.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше плюс 30 °С. Хранят в недоступном для детей месте, отдельно от продуктов питания и кормов.
- 1.6 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.
- 1.7 Препарат отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Квиноцетон, входящий в состав препарата, является синтетическим производным хиноксалина - 1-(3-метил-1,4-диоксидо-2-хиноксалинил)-3-фенил-2-пропен-1-он. Угнетает ДНК-гиразу, в результате чего нарушается структура ДНК бактерий, что приводит к гибели микробной клетки.

Квиноцетон обладает бактерицидным действием на патогенные грамположительные (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Clostridium* spp.) и грамотрицательные бактерии (*Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Proteus vulgaris*, *Pasteurella* spp., *Klebsiella* spp.).

Квиноцетон не оказывает негативного влияния на анаэробную полезную микрофлору (*Lactobacillus* spp., *Bifidobacterium* spp.), что увеличивает ими продукцию витаминов и бактериоцинов.

В результате действия препарата уменьшается продукция бактериальных токсинов, увеличивается синтез белка в организме животных, уменьшается продукция аммиака в кишечнике, что снижает скорость ротации клеток слизистой и, соответственно, энергозатраты животного.

2.3 Квиноцетон в незначительной степени (0,5%) всасывается в желудочно-кишечном тракте и практически не оказывает системного действия в рекомендованных дозах.

2.4 Квиноцетон выделяется из организма в небольшом количестве в виде метаболитов с мочой и в неизменном виде с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения свиней при желудочно-кишечных заболеваниях: колибактериозе, клостридиозе, сальмонеллезе, пастереллезе, стафилококкозе, стрептококкозе.

3.2 Препарат применяется в смеси с кормом в следующих дозах:

- пороссятам-отъемышам, пороссятам массой до 35 кг: 700-1000 г/1000 кг корма в течение 7-10 дней;

- пороссятам массой более 35 кг: 400-700 г / 1000 кг корма в течение 7-10 дней.

В тяжелых случаях доза может быть увеличена до 1,5-2,5 кг / 1000 кг корма или 70-100 мг препарата на килограмм массы тела в течение 5-7 дней.

Препарат можно применять для приготовления экструдированных и пеллетированных кормов. Допускается термическая обработка корма, содержащего препарат при температуре до 85 °С.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.

3.4 Противопоказания по применению препарата не установлены.

3.5 Убой животных на мясо следует производить не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А), 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 доцентом кафедры фармакологии и токсикологии В.В. Петровым, доцентами кафедры внутренних незаразных болезней животных Ивановым В.Н. и Гуриным В.П., ассистентом кафедры фармакологии и токсикологии Романовой Е.В., ассистентом кафедры зоологии М.С. Мациновичем УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины», технологом ООО «Рубикон» Кукором С.С.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 5 »	03 2020. протокол № 107