



Согласовано  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

К.А. САВЕНКОВ

02 ОКТ 2024

**ИНСТРУКЦИЯ  
ПО ВЕТЕРИНАРНОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
Руминозин®**

(Организация-разработчик: Elanco Animal Health Incorporated, 2500 Innovation Way, Greenfield, IN 46140, USA / «Эланко Энимал Хэлс Инкорпорэйтед», 2500 Инновэйшн Уэй, Гринфилд, штат Индиана, 46140, США)

Номер регистрационного удостоверения: 240-3-20.24-5210.1 ПВР-3-20.24/04004

**I. Общие сведения**

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Руминозин® (Ruminozine®).

Международное непатентованное наименование: монензин.

2. Лекарственная форма: гранулы для приема внутрь.

Руминозин® в 1 г в качестве действующего вещества содержит монензин натрия (в пересчете на содержание действующего вещества) – 200 мг, а в качестве вспомогательных веществ – минеральное масло, карбонат кальция – до 1 г.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой гранулы от светло-желтого до желто-коричневого цвета. Срок годности, в закрытой упаковке производителя, при соблюдении условий хранения – 2 года. После вскрытия упаковки – срок годности не более 28 суток. После окончания срока годности – применение препарата запрещается.

4. Руминозин® выпускают расфасованным по 500 г в пакеты из ламинированной алюминиевой фольги; по 25 кг в мешки из комбинированных материалов с внутренним слоем из ламинированной алюминиевой фольги.

Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят Руминозин® в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Руминозин® следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: отпускают без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Руминозин<sup>®</sup> относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы: противоккцидийные средства.

10. Руминозин<sup>®</sup> относится к антикокцидийным лекарственным средствам группы полиэфирных ионофорных антибиотиков.

Монензин, входящий в состав лекарственного препарата, обладает выраженным кокцидиостатическим действием в отношении всех видов кокцидий, паразитирующих у кур *Eimeria acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. mivati*, *E. necatrix*, *E. tenella* и индеек *E. adenoides*, *E. gallopavonis*, *E. meleagriditis*, а также *E. zuernii*, *E. bovis*, *E. ellipsoidalis*, паразитирующих у крупного рогатого скота.

Кокцидиостатическое действие монензина обусловлено изменением состояния калий-натриевого равновесия и энергетического метаболизма в организме неполовозрелых кокцидий, что приводит к их гибели на стадии шизогонии.

При пероральном применении птицам монензин натрия практически не всасывается и оказывает кокцидиостатическое действие на слизистой и подслизистой оболочках желудочно-кишечного тракта. Выводится из организма птиц преимущественно в неизменном виде с пометом.

У крупного рогатого скота монензин быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и активно метаболизируется в печени с образованием метаболитов, выводится из организма жвачных главным образом с желчью (35%).

По степени воздействия на организм Руминозин<sup>®</sup> относится к 3 классу опасности в соответствии с ГОСТ 12.1.007-76 (вещества умеренно опасные).

## III. Порядок применения

11. Руминозин<sup>®</sup> применяют с лечебной и лечебно-профилактической целью при кокцидиозе у крупного рогатого скота, цыплят-бройлеров, ремонтного молодняка кур несушек и индеек на откорме.

12. Руминозин<sup>®</sup> запрещается применять индейкам старше 16-и недельного возраста, яйценокской птице (курам-несушкам и ремонтному молодняку кур менее, чем за 14 суток до начала яйцекладки) в связи с накоплением монензина в яйцах, племенным птицам и животным других видов.

Запрещается применение крупному рогатому скоту при повышенной чувствительности животного к монензину и другим компонентам лекарственного препарата.

13. При работе с лекарственным препаратом следует соблюдать предусмотренные общие правила личной гигиены и техники безопасности. Во время работы запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки с мылом.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Руминозин<sup>®</sup>. При случайном попадании лекарственного препарата на кожу его необходимо немедленно смыть водой с мылом, при попадании в глаза – промыть их в течение нескольких минут большим количеством проточной воды.

В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека, необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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

14. Руминозин<sup>®</sup> не предназначен для применения беременным животным.

15. Руминозин<sup>®</sup> применяют птицам и крупному рогатому скоту в смеси с кормом.

В рацион Руминозин<sup>®</sup> вводят по следующей схеме:

- цыплятам-бройлерам 0,45-0,5 кг препарата на 1 тонну корма (эквивалентно 90-100 г монензина натрия на 1 тонну корма);

- ремонтному молодняку кур и индейкам 0,3-0,45 кг на 1 тонну корма (эквивалентно 60-90 г монензина натрия на 1 тонну корма).

Применяют препарат в соответствии со стандартными схемами ротационной или челночной программ, принятыми в хозяйстве:

- цыплятам-бройлерам с первого дня жизни в течение всего периода выращивания, исключая препарат из рациона за 5 дней до убоя;

- ремонтному молодняку кур и индейкам на откорме с первого дня жизни до 16-и недельного возраста.

Для лечения кокцидиоза у крупного рогатого скота Руминозин<sup>®</sup> вводят в рацион по следующей схеме:

- телятам с массой тела до 250 кг – из расчета 0,625 г препарата на голову в день (эквивалентно 125 мг монензина на голову в день), в течение 3-4 недель;

- телятам и взрослым животным с массой тела более 250 кг – из расчета 1,25 г на голову в день (эквивалентно 250 мг монензина на голову в день), в течение 3-4 недель.

Для обеспечения равномерного распределения в корме, рассчитанное количество лекарственное препарата для группы животных, тщательно смешивают последовательно с 10 кг, 100 кг и 900 кг комбикорма.

16. При применении Руминозин<sup>®</sup>, в соответствии с настоящей инструкцией, побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают симптоматические средства.

17. При передозировке у птиц возможны следующие симптомы: отказ от корма, сонливость, цианоз, неврологические симптомы, потеря в массе в некоторых случаях гибель. При передозировке у крупного рогатого скота может наблюдаться отказ от корма, сонливость, цианоз слизистых оболочек.

18. Не допускается применение Руминозин<sup>®</sup> одновременно с другими антикокцидийными лекарственными препаратами, совместно с тиамулином и тролеандомицином, а также за 7 суток до начала и 7 суток после их применения.

19. Особенности действия при первом применении и при отмене не установлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может

привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата, курс лечения необходимо возобновить в предусмотренной дозировке и схеме применения.

21. Убой птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после последнего применения Руминозин®. Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 4 суток после последнего применения Руминозин®. Мясо животных и птиц, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко крупного рогатого скота может использоваться в пищевых целях через 1 сутки, после последнего применения Руминозин®.

Наименование производственной производителя препарата для применения	и	адрес площадки лекарственного ветеринарного	ООО «ГОРОС21.РУ», 141865, Россия, Московская обл., Дмитровский р-н, п. Некрасовский, ул. Северная, д. 6.
Наименование, уполномоченной держателем удостоверения препарата на потребителя	адрес организации, владельцем или регистрационного лекарственного претензий от	ООО «ГОРОС21.РУ» 127254, Россия, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Бутырский, проезд Добролюбова, д. 3, стр. 3, этаж/помещение 1/1, ком. 68.	

Генеральный директор  
ООО «ГОРОС21.РУ»



Бойнова Е. В.