

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Стимулонг»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Стимулонг (Stimulongum).

Международное непатентованное наименование: бутафосфан, цианокобаламин.

1.2 Препарат представляет собой стерильную, прозрачную жидкость от розового до красного цвета, без механических включений. Препарат выпускают в форме раствора для инъекций.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 0,1 г бутафосфана, 0,05 мг цианокобаламина, вспомогательные вещества (натрия гидроксид, парабен) и растворитель.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10; 20; 50; 100; 200; 250 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света и влаги месте, при температуре от плюс 2⁰ С до плюс 25⁰ С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности 5 (пять) лет от даты изготовления при соблюдении условий хранения, после первого вскрытия флакона — 28 суток.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат благодаря синергетическому взаимодействию бутафосфана и цианокобаламина оказывает тонизирующее действие, регулирует обмен веществ и стимулирует регенеративные процессы, повышает резистентность организма животного при заболеваниях различной этиологии, истощении и стрессах, вызванных транспортировкой и неблагоприятными условиями содержания.

2.2 Бутафосфан является органическим соединением фосфора, стимулирующим метаболические процессы, гладкую мускулатуру и образование костной ткани, а также улучшает функцию печени. В отличие от неорганического фосфора бутафосфан не кумулируется в организме, за счет чего препарат характеризуется низкой степенью токсичности. Бутафосфан регулирует уровень кортизола.

2.3 Цианокобаламин (витамин В₁₂) стимулирует кроветворение, восстанавливает нормальный уровень лимфоцитов-супрессоров, участвует в образовании креатина, жировом обмене, способствует образованию гликогена, мобилизует запасы энергии, необходим для образования дезоксирибозы, стимулирует биосинтез ДНК и метионина, нормализует процесс усвоения веществ, поступающих с кормом.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям в комплексной терапии при гипотонии и атонии матки, для профилактики послеродовых осложнений (тетания, послеродовой парез); лошадям как тонизирующее средство при переутомлении (за 2-3 дня до соревнований); молодняку животных и птицы, пушным зверям, собакам, кошкам в комплексной терапии при бронхопневмониях, инфекциях мягких тканей и кожи, инфекциях желудочно-кишечного тракта и мочеполовой системы; сельскохозяйственным и мелким домашним животным при переломах для лучшей регенерации костной ткани; в качестве иммуностимулирующего средства при массовых инфекционных заболеваниях животных и птицы. Сельскохозяйственным и мелким домашним животным препарат применяют при рахите, гипомагниемии, при парезах и параличах, при миокардитах и миокардозах, при нарушениях обмена веществ, анорексии, гастритах, при анемиях; как антитоксическое при гельминтозах; для стимуляции роста у щенков и котят.

3.2 Препарат вводят при острых заболеваниях животным внутримышечно, подкожно, один раз в сутки в следующих дозах: (мл на животное):

- лошадям, крупному рогатому скоту 10,0 - 25,0 мл;
- телятам, жеребятam 5,0 - 12,0 мл;
- овцам, козам 2,5 - 8,0 мл;
- ягнтям, козлятам 1,5 - 2,5 мл;
- свиньям 2,5 - 10,0 мл;
- поросятам - сосунам 1,0 - 2,5 мл;
- собакам 0,5 - 5,0 мл;
- кошкам и пушным зверям 0,5 - 2,5 мл.

Птице препарат применяют перорально в следующих дозах: цыплятам 1,0-1,5 мл на 1 л питьевой воды; курам-несушкам 2,0-3,0 мл на 1 л питьевой воды.

Длительность применения препарата составляет 4-5 дней.

При хронических заболеваниях препарат вводят в половинной дозе от выше указанных. В случае необходимости проводят повторный курс через 5-14 дней.

3.3 Применение препарата не исключает назначение средств других видов терапии.

3.4 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с инструкцией не наблюдается, противопоказаний не установлено.

3.5 Убой животных на мясо и использование молока для пищевых целей после применения препарата разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать 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 по применению 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 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б.

Инструкция по применению препарата разработана заведующим кафедрой фармакологии и токсикологии УО ВГАВМ доцентом Толкачем Н.Г., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО ВГАВМ Петровым В.В, 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	
25.10	2018 г. протокол № 104