

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

протокол от «12» сентября 2019 г. №103

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Бутазал-100»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Бутазал-100 (Butasal-100).

Международное непатентованное наименование: бутафосфан, цианокобаламин.

1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится в качестве действующих веществ: бутафосфан – 100 мг и цианокобаламин – 50 мкг, а также вспомогательные вещества: спирт бензиловый, натрия гидроксид и вода для инъекций.

1.4 Препарат представляет собой прозрачную жидкость розового цвета.

1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50 и 100 мл, укупоренных резиновыми пробками и укрепленных алюминиевыми колпачками.

1.6 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 15 °С до плюс 25 °С.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 3 (три) года со дня производства. После первого вскрытия хранить при температуре от плюс 2°С до плюс 8°С не более 14 дней.

Запрещается использовать препарат по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат относится к комплексным лекарственным средствам, предназначенным для стимуляции обменных процессов и неспецифической резистентности.

2.2 Препарат обладает тонизирующим свойством, нормализует метаболические и регенеративные процессы, оказывает стимулирующее влияние на белковый, углеводный и жировой обмен веществ, повышает резистентность организма к неблагоприятным факторам внешней среды, способствует росту и развитию животных.

2.3 Бутафосфан – органическое соединение фосфора. Оказывает влияние на многие ассимиляционные процессы в организме, стимулирует синтез белка, ускоряет рост и развитие животных и птиц, значительно улучшает функцию печени, повышает неспецифическую резистентность организма, способствует образованию костной ткани. При стрессовых ситуациях бутафосфан нормализует уровень гормона стресса – кортизола, тем самым улучшая утилизацию глюкозы в крови и активизируя энергетический обмен. Выводится из организма (от 6 до 12 часов) преимущественно в неизменном виде, в основном с мочой.

2.4 Цианокобаламин (витамин В₁₂) участвует в обмене углеводов, белков и липидов, в синтезе лабильных металльных групп, в образовании холина, метионина, нуклеиновых кислот, восстанавливает некоторые дисульфидные соединения в сульфгидрильные. Витамин В₁₂ (цианокобаламин) участвует в кроветворении, является одним из веществ, необходимых для полноценного функционирования репродуктивных органов животных.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам и птице при нарушениях обмена веществ, замедлении роста и развития молодых животных, для профилактики бесплодия, при стрессах, истощении, кетозе, снижении иммунитета.

3.2 Препарат вводят внутривенно (капельно), внутримышечно или подкожно в течение 4-5 дней в следующих дозах (мл на животное):

- лошадям и взрослому крупному рогатому скоту: 5-25 мл
- телятам и жеребятam: 5-12 мл
- козам и овцам: 2,5-5 мл
- ягнятам и козлятам: 1,5-2,5 мл

- свиньям: 2,5-10 мл
- пороссятам: 1-2,5 мл
- собакам и кошкам: 0,5-5 мл

В случае хронических заболеваний вводят половину дозы препарата с промежутками в 1-2 недели или менее. Здоровым животным с профилактической целью вводят половину дозы.

Сельскохозяйственной птице препарат задают перорально, разбавляя с питьевой водой из расчета:

- куры-несушки: 0,5 мл препарата на птицу в день в течение 2-7 дней;
- бройлеры: 0,3 мл препарата на птицу в день в течение до 5 дней.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животных и птицы к компонентам препарата.

3.4 Симптомы, возникающих при передозировке препарата, не установлено.

3.5 Особенности действия лекарственного препарата при первом приеме или при его отмене не выявлено.

3.6 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

3.7 Препарат не заменяет и не исключает использование антибактериальных и других средств этиотропной терапии.

3.8 Продукцию от животных и птицы во время и после применения препарата можно использовать в пищу без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

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 нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интерхеми Веркен «Де Аделаар» Эсти АС», Ванапере 14, Деревня Пююнси, Виймси, Хартюмаа, 74013, Эстония / «Interchemie Werken «De Adelaar» Eesti AS», Vanapere tee 14, Puunsi village, Viimsi, Harju county, 74013, Estonia.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками «Интерхеми Веркен «Де Аделаар» Эсти АС» (Анна Гер) и УО ВГАВМ (Иванов В.Н., Петров В.В.).

