

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

Протокол от «28» октября 2021 г., № 117.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «НАСТОЙКА ЧЕМЕРИЦЫ»

1 Общие сведения

1.1 Настойка чемерицы (Tinctura Veratri).

1.2 Настойка представляет собой вытяжку из корневищ чемерицы на 70% спирте этиловом. Препарат представляет собой однородную прозрачную жидкость от желто-коричневого до красновато-бурого разной интенсивности цвета.

В настойке чемерицы содержится не менее 0,1 % алкалоида протовератрина, а также вспомогательные вещества: вода дистиллированная, спирт этиловый до 1 мл.

1.3 Препарат расфасовывают по 50, 100 мл в стеклянные или полимерные флаконы, закупоренные резиновыми пробками, закрепленные алюминиевыми колпачками или с завинчивающейся крышкой.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (по списку Б) в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 °С до плюс 20 °С.

Срок годности 3 (три) года от даты изготовления. После вскрытия флакона препарат хранится 60 суток в первичной упаковке, плотно закупоренной резиновой пробкой, при температуре от 0 °С до плюс 20 °С.

Не применять по истечению срока годности.

Хранить в местах недоступных для детей.

2 Фармакологические свойства

2.1 Настойка чемерицы относится к фармакотерапевтической группе: рвотные и руминаторные средства.

2.2 Препарат через 5-10 минут после приема внутрь рефлекторно раздражает чувствительные рецепторы слизистой оболочки преджелудков и желудка, усиливает моторику и секрецию преджелудков у жвачных животных, а у собак и свиней вызывает рвоту.

3 Порядок применения

3.1 Настойку чемерицы применяют в качестве руминаторного средства при атонии, гипотонии и тимпании рубца у жвачных, в качестве рвотного средства для свиней и собак, а также для борьбы с эктопаразитами (блохами, вшами, клещами) у животных.

3.2 Настойку чемерицы применяют внутрь в следующих дозах:

- крупный рогатый скот: 5 – 12 мл / животное или (0,01 – 0,024 мл/кг массы тела животного);

- овцы и козы: 1 – 4 мл / животное или 0,04 – 0,08 мл/кг массы тела животного;

- свиньи: 1 – 2 мл / животное или 0,014 – 0,028 мл/кг массы тела животного;

- собаки: 0,05 – 2 мл / животное или 0,05 – 0,2 мл/кг массы тела животного.

Препарат вводят 1 - 2 раза в день до выздоровления.

В зависимости от вида животного препарат перед введением разбавляют водой в соотношении от 50 до 500 мл и задают внутрь с помощью резиновой бутылки.

3.3 Для борьбы с блохами, вшами, и клещами настойкой чемерицы в разведении водой 1:2 опрыскивают или смачивают спину животным.

3.4 Противопоказана настойка чемерицы при индивидуальной непереносимости животными.

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

При передозировке препарата вводят 1% раствор атропина сульфата подкожно в дозе 0,3 - 1 мл на 10 кг массы тела животного и симптоматические средства.

3.6 Сведения о взаимодействии настойки чемерицы с другими лекарственными средствами и кормовыми добавками отсутствуют.

3.7 Продукты животноводства во время и после применения настойки чемерицы используют без ограничений.

4 Меры профилактики

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

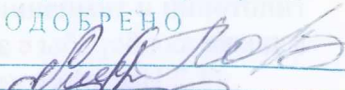
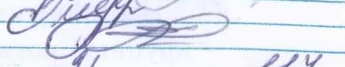
5 Порядок предъявления рекламаций

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 неэффективности или несоответствия препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 ООО Фирма «БиоХимФарм»,
Россия, 600910, г. Радужный, Владимирская обл., квартал 16.

Инструкция подготовлена сотрудником кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» на основании документов, предоставленных ООО Фирма «БиоХимФарм» (Ю.В. Никитин, Ю.А. Костыркин).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 28 10 » 2011 г.	протокол № 117