

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

протокол от «24» февраля 2021 г. № 113

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Гель повиаргола 1 %»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Гель повиаргола 1 % (Gelum poviargoli 1 %).

Международное непатентованное наименование: повиаргол.

1.2 Лекарственная форма: гель для внутрицистернального введения.

Препарат представляет собой стойкую, густую массу серого, зеленовато-серого, зеленовато-коричневого или коричневого цвета.

1.3 В одном шприце содержится 0,1 г повиаргола, вспомогательные вещества: полиэтиленгликоль, пропиленгликоль.

1.4 Препарат выпускают в одноразовых полимерных шприцах для внутрицистернального введения по 10 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света и влаги месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата 2 года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Повиаргол – это металлполимерная композиция, содержащая высокодисперсное металлическое серебро и полимерный стабилизатор. Оказывает выраженное антисептическое и вяжущее действие.

2.3 Препарат активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий: *Streptococcus* spp., *Staphylococcus aureus*, *Escherichia coli*, *Enterobacter aerogenes*, *Klebsiella* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella* spp., а также в отношении некоторых видов грибов *Candida* spp., *Aspergillus* spp.

2.4 Препарат малотоксичен, не обладает раздражающим действием на кожу и слизистые оболочки, не вызывает дерматитов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения коров и коз, больных клиническим и субклиническим маститом.

3.2 Препарат назначают внутрицистернально в дозе 10 мл (1 шприц) — коровам и 5 мл (½ шприца) - козам 1-2 раза в сутки. Продолжительность лечения - 3-4 суток.

Перед применением препарата секрет большой доли молочной железы необходимо тщательно сдоить, кожу сфинктера соска обработать антисептиком.

Последующие сдаивания секрета большой доли молочной железы можно проводить не ранее, чем через шесть часов после введения препарата.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. Не рекомендуется совместное внутрицистернальное применение препаратов йода и хлоридов.

3.4 Противопоказано применение животным с аллергическими реакциями на компоненты препарата.

3.5 При возникновении аллергических реакций препарат отменить, назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Применение препарата не исключает использование средств этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

3.7 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 24 часа после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

Использование молока для пищевых целей разрешается не ранее, чем через 24 часа после последнего применения препарата при условии полного клинического выздоровления. До истечения указанного срока молоко разрешается использовать после кипячения в корм животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

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 19 А), для подтверждения соответствия 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 сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Соловьев А.В., Ятусевич И.А., Спиридонова Н.В.), УО «Волковысский государственный аграрный колледж» (Ковалчук С.Н.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО 	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« <u>24</u> » <u>Сентябрь</u> <u>2011</u> г. протокол № <u>113</u>	