

ИНСТРУКЦИЯ **по применению ветеринарного препарата** **«Бриллиантовый зеленый 1 % спиртовой»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Бриллиантовый зеленый 1 % спиртовой (Viride nitens 1 % spirituosa).
- 1.2 В 100 см³ препарата содержится 1 г бриллиантового зеленого и вспомогательные вещества (спирт этиловый ректифицированный).
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой жидкость темно - зеленого цвета.
- 1.4 Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 50,0; 100,0; 200,0; 500,0 см³; стеклянные бутылки по 1000,0 см³ укупоривают пластмассовыми пробками или крышками; в полимерные емкости с распылителем и защитным колпачком по 100,0; 200,0 см³ или в полимерные емкости с пластмассовыми пробками по 100,0; 200,0; 500,0; 1000,0 см³.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Бриллиантовый зеленый обладает выраженным противомикробным действием, особенно в отношении стафилококков и стрептококков, на поверхности ран образует тонкую нежную пленку, чем защищает их от раздражения, подсушивает поврежденные участки кожи, ускоряет рост грануляции, действует на коже продолжительно. При значительных воспалительных процессах препарат благоприятствует образованию демаркационного вала и задерживает гангренозные процессы.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют всем видам сельскохозяйственных и домашних животных наружно при мокнущих ранах, язвах, дерматитах, травмах, гнойничковых поражениях кожи, пролежнях, ожогах 1-й и 2-й степени, трещинах краев губ и носа, при блефаритах, гнойных ранах краев век, экземе и веррукозном дерматите в области пугового сустава, для обработки операционного поля, места инъекций при парентеральном введении веществ.
- 3.2 Препарат наносят на поврежденные участки кожи или слизистые оболочки.
- 3.3 Противопоказаний и побочных действий при применении препарата не выявлено.
- 3.4 Убой животных на мясо после применения препарата и использование молока для пищевых целей разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

- 4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

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 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Signature]</i>
Секретарь	<i>[Signature]</i>
Эксперт	<i>[Signature]</i>
« 2 » 03 2017 г.	протокол № 104