

3.2 Перед применением фиксируют препараты временно встряхивают. Препарат распыляют на пораженную поверхность на расстоянии 10-15 см 1-3 раза в сутки. Продолжительность лечения не должна превышать 10-15 дней.

3.3 Перед применением препарата с обработанными ранами, язвами и гнойными ранениями, некротизированными тканями, гной и раны обрабатывают в хорошо проветриваемом помещении или в местах, где нет опасений заражений в области головы следует предотвращать попадание препарата в глаза и на кожу.

3.4 Не применять животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Хелп-спрей ВБФ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Хелп-спрей ВБФ (Help-spray VBF).

Международное непатентованное наименование: хлортетрациклин.

1.2 Лекарственная форма: раствор для наружного применения.

1.3 В 1 см³ препарата содержится 20 мг хлортетрациклина гидрохлорида и вспомогательные вещества (полисорбат-80, глицерин, спирт изопропиловый, вода очищенная, генциановый фиолетовый).

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой жидкость от фиолетового до темно-фиолетового цвета. В процессе хранения допускается образование осадка, разбивающегося при встряхивании.

1.5 Препарат упаковывают по 100,0 и 200,0 см³ в полимерные емкости с распылителем и защитным колпачком.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 25 °C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Срок годности препарата – 1 год с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Фармакотерапевтическая группа: антибактериальные препараты группы тетрациклинов.

2.2 Входящий в состав препарата хлортетрациклина гидрохлорид обладает выраженными антибактериальными свойствами в отношении ряда грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, вызывающих инфекции кожи и копыт у животных, включая *Streptococcus spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella spp.*, а также риккетсий, хламидий, простейших.

2.3 Механизм антибактериального действия хлортетрациклина основан на подавлении белкового синтеза микробной клетки (блокада функции рибосом) и блокаде синтеза РНК.

2.4 При наружном применении препарата хлортетрациклин практически не всасывается и не накапливается в органах и тканях животного.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не обладает кожно-раздражающим действием.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота, лошадей, свиней, собак и кошек при ранах хирургического и травматического происхождения, ссадинах, царапинах, поражениях кожи и копыт, а также в комплексной терапии при некробактериозе, после хирургической обработки тканей.

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный

ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 24

от 02.04.2025г

3.2 Перед применением флаконы с препаратом тщательно встряхивают. Препарат распыляют на пораженную поверхность на расстоянии 10 - 15 см. Обработку проводят 1-3 раза в сутки. Продолжительность лечения не должна превышать 10 суток.

3.3 Перед применением препарата с обрабатываемой поверхности необходимо удалить загрязнения, некротизированные ткани, гной и раневой экссудат. Обработку животных проводят в хорошо проветриваемом помещении или на открытом воздухе. При лечении поражений в области головы следует предотвращать попадание препарата в глаза.

3.4 Не применять животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

3.5 В рекомендуемых дозах не оказывает отрицательного действия, однако у животных с повышенной чувствительностью к компонентам препарата возможны различные аллергические реакции, в этом случае применение препарата прекращают и назначают антигистаминные, препараты кальция и средства симптоматической терапии.

3.6 Использование молока в пищевых целях разрешается через 20 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное от коров ранее указанного срока, используют в корм животным после предварительного кипячения.

3.7 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют в корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными 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, составляется 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»

Республика Беларусь, 211309, Витебская область, Витебский район, с/с Мазоловский, д. Должа, ул. Советская, д. 26А.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.).

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 24 от 02.04.2025г