

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «5» марта 2020 г. № 107

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Ихтилоковит ВБФ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Ихтилоковит ВБФ (Ichglucovitum VBF).
- 1.2 В 1 см³ препарата содержится 0,035 г ихтиола, 0,2 г глюкозы, 0,02 г кислоты аскорбиновой и вспомогательные вещества (спирт изопропиловый, вода для инъекций).
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой однородную маслянистую жидкость от коричневого до черного цвета. В процессе хранения допускается выпадение осадка, разбивающегося при встряхивании.
- 1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 100; 200 и 400 см³. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.
- 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 - 1 год с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Препарат является комплексным, обладает противовоспалительным, антисептическим, кровоостанавливающим действием, ускоряет регенерацию тканей, стимулирует обратное развитие матки после родов, улучшает обмен веществ.
- 2.2 Ихтиол обладает антисептическим, противовоспалительным, кровоостанавливающим и противопаразитарным действием. При нанесении на поверхность кожи сужает периферические кровеносные сосуды, уменьшает секрецию, экссудацию и ускоряет регенеративные процессы.
- 2.3 Глюкоза является источником легкоусвояемых углеводов и усиливает окислительно-восстановительные процессы в тканях, повышает процессы обмена веществ, улучшает антитоксическую функцию печени, усиливает сократительную деятельность сердечной мышцы, расширяет сосуды, увеличивает диурез.
- 2.4 Аскорбиновая кислота участвует в регулировании окислительно-восстановительных процессов, существенно повышает активность ретикулоэндотелиальной системы и фагоцитарную активность.
- 2.5 Компоненты препарата (глюкоза и аскорбиновая кислота) включаются в клеточный метаболизм, а ихтиол - выводится через почки или кишечник.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют коровам с профилактической и лечебной целью при эндометритах, субинволюциях матки и маститах, лечения телят при абомазоэнтеритах.
- 3.2 Перед применением препарат необходимо подогревать на водяной бане до температуры (36-37) °С.
- 3.3 С профилактической целью при эндометритах, субинволюциях матки и маститах препарат применяют в дозе 10 см³ на 100 кг массы тела животного двукратно внутримышечно или в межтканевое пространство тазовой полости в первые 2 суток после отела. Повторно применяют через 48 часов после первого введения.
- С лечебной целью при эндометритах, субинволюциях матки и маститах препарат применяют в комплексной терапии в дозе 10 см³ на 100 кг массы тела животного каждые 48 часов до выздоровления.
- 3.4 При введении в межтканевое пространство с помощью шприца Жанэ соединенного резиновой трубкой (длиной 70-100 см) с иглой Боброва (10-12 см), паравагинально (в передне-верхний угол прямокишечной ямки справа или слева от анального отверстия)

Одномоментальным толчком руки иглу вводят под углом 40-45° к поверхности ямки на глубину 5-7 см в направлении мечевидного отростка грудной кости.

Предварительно место укола обрабатывается одним из антисептических средств.

3.5 С лечебной целью при абомазоэнтеритах препарат применяют в комплексной терапии внутрь в дозе 0,5 см³/кг массы тела животного 2-3 раза в сутки в течение 3-4 суток или внутривенно в дозе 0,1 см³/кг массы тела животного 1 раз в сутки в течение 2-3 суток.

3.6 Противопоказаний, побочных явлений и осложнений после применения препарата не установлено. На месте инъекции может возникать безболезненная припухлость, которая исчезает через 3-4 суток.

3.7 Препарат можно применять одновременно с другими средствами симптоматической терапии.

3.8 Использование молока в пищевых целях после применения препарата разрешено без ограничений.

3.9 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее установленного срока мясо используют в корм пушным зверям.

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 которой 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 район, Витебская область, Республика Беларусь.

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

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
« 5 » 03 2020	протокол № 104