

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 47 от 09.10.2024г.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата
«Кислота молочная 80 % для ветеринарии»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Кислота молочная 80 % для ветеринарии (Acidum lacticum 80 % ad usum veterinarium).

Международное непатентованное наименование: молочная кислота.

1.2 Лекарственная форма: раствор.

1.3 Препарат представляет собой раствор органической кислоты биологического либо синтетического происхождения в воде очищенной, с массовой долей молочной кислоты 80 %.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную сиропообразную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

1.5 Препарат упаковывают в полимерные ёмкости по 100,0; 500,0 и 1000,0 см³, укупоривают полимерными пробками или крышками.

1.6 Препарат хранят и транспортируют с предосторожностью в упаковке изготовителя 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 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат обладает противомикробным действием, основанным на способности молочной кислоты смещать рН цитоплазмы микробной клетки в кислую сторону, коагулировать белки клеточной оболочки микроорганизма.

2.2 При пероральном применении препарат оказывает противобродильное, антисептическое и антиспазматическое действие, ослабляет спазмы гладкой мускулатуры сфинктеров желудочно-кишечного тракта, чем способствует облегчению отрыжки и лучшему продвижению химуса по пищеварительному тракту.

2.3 Препарат при наружном применении действует антисептически, кератолитически и прижигающе.

2.4 Молочная кислота является естественным для организма продуктом, промежуточным продуктом биохимических процессов постоянно протекающих в живом организме животных (цикл Кребса), не обладает кумулятивными свойствами.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения лошадей, свиней и плотоядных животных при остром и хроническом расширении желудка, метеоризме; жвачных животных - при острой тимпании преджелудков и трихомонозе, при хирургических болезнях (удаление новообразований, язвенные поражения кожи, разращение ороговевших участков кожи, свищ копытного хряща).

3.2 Препарат применяют перорально в водном растворе не более 2%-ной концентрации в следующих в дозах:

- лошадям и крупному рогатому скоту – 10-15 мл;
- мелкому рогатому скоту и свиньям – 0,5 – 3 мл;
- собакам и кошкам – 0,2-1 мл.

Молочная кислота не токсична и может применяться многократно, до получения терапевтического эффекта.

3.3 При наружном применении действует антисептически в форме 1-2 %-ного раствора. В качестве кератолитического средства применяют при разращениях эпидермиса кожи в форме 10 %-ного раствора.

В качестве прижигающего средства применяют в виде 40 %-ного раствора при удалении новообразований, язвенных поражениях кожи, разращении ороговевшей части кожи, при свищах копытного хряща.

3.4 При трихомонозе у крупного рогатого скота делают спринцевание влагалища 0,5 - 1 % раствором кислоты.

3.5 Препарат в рекомендуемых дозах не оказывает никакого вредного действия на организм животных.

3.6 Продукты животного происхождения после применения препарата можно использовать 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 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 нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

Юридический адрес: 210034, г. Витебск, ул. Транспортная, д.9, каб. 5, Витебская область, Республика Беларусь.

Адрес производства: 211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

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

3. Препарат не степени воздействия на организм относится к веществам малого опасности по ГОСТ 12.1.007-76.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения новоцелей, синяй и пластодные животных при остром и хроническом расширении полости, метапозе, жгучих животных – при острой тромбозе предструдах и трихомонозе, при хирургических болезнях (удаление новообразований, язвенные поражения кожи, разращение ороговевших участков кожи, свищ копытного хряща).

3.2 Препарат применяют перорально в водном растворе не более 2%-ной концентрации в следующих дозах: