

ОДОБРЕНО  
Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от 24 апреля 2019 г. № 101

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

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

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

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

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную сиропообразную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета без запаха или со слабым характерным запахом.

1.4 Препарат упаковывают в полимерные емкости по 100,0; 500,0 и 1000,0 см<sup>3</sup>, укупоривают полимерными пробками или крышками.

1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от минус 25 °C до плюс 20 °C.

1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

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

2.2 При оральном введении 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 (1 - 2 %), кератолитически (10 %) и прижигающее (10 - 50 %).

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

**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 (новообразования, язвенные поражения кожи, разращение ороговевших участков кожи, свищ копытного хряща). Для дезинфекции животноводческих, птицеводческих и производственных помещений, оборудования и инвентаря.

3.2 Препарат применяют орально в дозах, указанных в таблице.

Таблица – Дозы применения препарата.

Вид животного	Доза, см <sup>3</sup>
Лошади	5 – 15
Крупный рогатый скот	10 – 15
Мелкий рогатый скот	0,5 – 3
Свиньи	0,5 – 3
Собаки, кошки	0,2 – 1

Для внутреннего применения препарат разводят до 2 % концентрации. Молочная кислота не токсична и может применяться многократно, до получения терапевтического эффекта.

3.3 Наружно препарат применяют всем видам животных – в качестве прижигающего средства в концентрации 10 - 50 % для размягчения и удаления новообразований, язвенных поражений кожи, разращений ороговевших участков кожи; в концентрации 10 % для санации каналов свищей копытного хряща.

3.4 Для аэрозольной дезинфекции воздуха животноводческих помещений в присутствии животных при вирусных респираторных заболеваниях телят и поросят, птичников и инкубаторов при пуллорозе, пастереллезе, инфекционном ларинготрахеите птиц из расчета 2 – 4 см<sup>3</sup> 10 - 15 % раствора на 1 м<sup>3</sup> воздуха.

3.5 При трихомонозе в виде 0,5 - 1 % раствора методом спринцевания влагалища.

3.6 Препарат нетоксичен и в рекомендуемых дозах не оказывает никакого вредного действия на организм животных. Применение внутрь в нативном виде может вызывать некроз слизистых оболочек.

3.7 Продукты животноводства, полученные от животных, которым применяли препарат, используются 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 район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Коновалова И.И., Рыбаченко В.В.).

