

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 см³, 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 °С до плюс 20 °С.

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 рН 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, разрастание 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 ³
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 токсичная 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, разражений 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 см³ 10 - 15 % раствора на 1 м³ 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


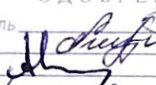
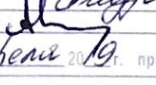
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

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.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
14 апреля 2019 г. протокол № 101	