

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)
№ 24 от 02.04.2015

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Бутозал ВБФ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Бутозал ВБФ (Butozal VBF).

Международное непатентованное наименование: бутафосфан, цианокобаламин.

1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций и приема внутрь.

1.3 В 100 см³ препарата в качестве действующих веществ содержится бутафосфан - 10,0 г, цианокобаламин - 0,005 г и вспомогательные вещества (нипагин, натрия гидроокись, вода для инъекций).

1.4 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-розового до розового цвета.

1.5 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 10,0; 20,0; 50,0; 100,0; 200,0 и 400,0 см³. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.6 Препарат хранят и транспортируют 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 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат относится к комплексным общеукрепляющим и тонизирующими препаратам, нормализует метаболические и регенеративные процессы, оказывает стимулирующее действие на белковый, углеводный и жировой обмен веществ, повышает резистентность организма к неблагоприятным факторам внешней среды, способствует росту и развитию молодняка животных.

2.2 Бутафосфан, входящий в состав препарата, способствует улучшению функции печени, стимулирует преобразование АДФ в АТФ, повышает двигательную активность гладкой мускулатуры, стимулирует образование костной ткани.

2.3 Цианокобаламин (витамин В₁₂) активизирует процессы кроветворения, синтеза нукleinовых кислот, восстанавливает до нормы уровень лимфоцитов-супрессоров, участвует в синтезе метионина, способствует образованию гликогена, мобилизует запасы энергии, необходимые для образования дезоксирибозы и синтеза ДНК.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76). В рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсибилизирующего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и канцерогенного действия, не обладает кумулятивными свойствами.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам, пушным зверям и сельскохозяйственной птице в комплексной терапии при нарушениях обмена веществ различной этиологии, а также в качестве стимулирующего и тонизирующего средства:

- для повышения сопротивляемости организма к заболеваниям различной этиологии;
- как дополнительное средство при лечении заболеваний, обусловленных недостатком в организме кальция и магния;
- при печеночной и сердечной недостаточности;
- при ожогах и переломах костей;

- для лечения и профилактики бесплодия, патологии родов и послеродовых осложнений, повышения эффективности искусственного осеменения;

- при тяжелых физических нагрузках и повышенной физической активности у животных.

3.2 Препарат вводят животным внутримышечно, подкожно или внутривенно (медленно) 1 раз в сутки, птице – перорально с водой для поения в течение 4-5 суток, в разовых дозах, указанных в таблице:

Таблица

Вид животного/птицы	Доза, см ³
Лошади, крупный рогатый скот	10,0-25,0 см ³ /животное (1,5 см ³ на 50 кг массы тела животного)
Жеребята, телята	5,0-12,0 см ³ /животное (0,5 см ³ на 10 кг массы тела животного)
Мелкий рогатый скот (овцы, козы)	2,5-8,0 см ³ /животные (1 см ³ на 10 кг массы тела животного)
Ягнята, козлята	1,5-2,5 см ³ /животные (1 см ³ на 10 кг массы тела животного)
Свиньи	2,5-10,0 см ³ /животные (1,0 см ³ на 12 кг массы тела животного)
Поросята-сосуны, подсвинки	1,0-2,5 см ³ /животное (1,0 см ³ на 12 кг массы тела животного)
Собаки	0,5-5,0 см ³ /животные (0,1 см ³ на 1 кг массы тела животного)
Кошки, пушные звери	0,5-2,5 см ³ /животное (0,5 см ³ на 1 кг массы тела животного)
Куры-несушки, бройлер	2,0-3,0 см ³ на 1 литр питьевой воды
Цыплята, ремонтный молодняк	1,0-1,5 см ³ на 1 литр питьевой воды

При хроническом течении болезни назначают $\frac{1}{2}$ дозы препарата, указанной в таблице. Повторный курс лечения при необходимости проводят с интервалом 5-14 суток.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает токсического действия на организм животных и сельскохозяйственной птицы и не вызывает побочных явлений. В случае возникновения аллергических реакций применение препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.4 Беременным, лактирующим самкам препарат применяют с осторожностью под контролем ветеринарного врача.

3.5 Противопоказано применение препарата животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к компонентам препарата.

3.6 Препарат совместим с другими лекарственными средствами, применяемыми в животноводстве и птицеводстве.

3.7 Продукцию животного происхождения, полученную от животных и птицы после применения препарата, в том числе молоко и яйца, используют без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными средствами.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЙ 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 соответствия ветеринарному центру

(Приказ Департамента ветеринарного и продовольственного надзора)

6 ПОЛНОЕ НАМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ № 24

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.) и сотрудником УП «НИИ БиоФарм» (Высоцкий А.Э.).