

**СОГЛАСОВАНО**

«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 27 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 см<sup>3</sup> 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 см<sup>3</sup>. 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 °С до 25 °С.

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 тонизирующим 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 В<sub>12</sub>) активизирует процессы кроветворения, синтеза нуклеиновых 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, сенсibilизирующего, 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 <sup>3</sup>                                                                   |
|----------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------|
| Лошади, крупный рогатый скот     | 10,0-25,0 см <sup>3</sup> /животное (1,5 см <sup>3</sup> на 50 кг массы тела животного) |
| Жеребята, телята                 | 5,0-12,0 см <sup>3</sup> /животное (0,5 см <sup>3</sup> на 10 кг массы тела животного)  |
| Мелкий рогатый скот (овцы, козы) | 2,5-8,0 см <sup>3</sup> /животные (1 см <sup>3</sup> на 10 кг массы тела животного)     |
| Ягнята, козлята                  | 1,5-2,5 см <sup>3</sup> /животные (1 см <sup>3</sup> на 10 кг массы тела животного)     |
| Свиньи                           | 2,5-10,0 см <sup>3</sup> /животные (1,0 см <sup>3</sup> на 12 кг массы тела животного)  |
| Поросята-сосуны, подсвинки       | 1,0-2,5 см <sup>3</sup> /животное (1,0 см <sup>3</sup> на 12 кг массы тела животного)   |
| Собаки                           | 0,5-5,0 см <sup>3</sup> /животные (0,1 см <sup>3</sup> на 1 кг массы тела животного)    |
| Кошки, пушные звери              | 0,5-2,5 см <sup>3</sup> /животное (0,5 см <sup>3</sup> на 1 кг массы тела животного)    |
| Куры-несушки, бройлер            | 2,0-3,0 см <sup>3</sup> на 1 литр питьевой воды                                         |
| Цыплята, ремонтный молодняк      | 1,0-1,5 см <sup>3</sup> на 1 литр питьевой воды                                         |

При хроническом течении болезни назначают ½ 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 на соответствие нормативным документам.

(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

#### 6 ПОЛНОЕ НАМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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.).