

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «10» сентября 2020 г. № 110

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата
«Бутавит 100»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Бутавит 100 (Butavitum 100).

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и подкожного введения.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-розового до красного цвета без механических включений.

1.4 В 1,0 мл препарата содержится 100 мг бутафосфана, 0,05 мг цианокобаламина, вспомогательные вещества (спирт бутиловый, натрия гидроксид), вода для инъекций до 1,0 мл.

1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах номинальным объемом 10,0; 20,0; 50,0; 100,0 и 200,0 мл.

1.6 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Срок годности препарата – 2 года от даты производства при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Не использовать после истечения срока годности. После вскрытия флакона содержимое следует использовать в течение 48 часов. Хранить в недоступном для детей месте.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Бутавит 100 относится к комплексным общеукрепляющим и тонизирующим препаратам, нормализует метаболические и регенеративные процессы, оказывает стимулирующее влияние на белковый, углеводный и жировой обмен веществ, повышает резистентность организма к неблагоприятным факторам внешней среды, способствует росту и развитию животных.

2.2 Бутафосфан – органическое соединение фосфора, способствует улучшению функции печени, стимулирует преобразование АДФ в АТФ, повышает сократительную активность гладкой мускулатуры, стимулирует образование костной ткани.

2.3 Цианокобаламин (витамин В₁₂), входящий в состав препарата, 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 хорошо переносится всеми видами животных разного возраста. Быстро всасывается из места инъекции и обладает высокой биодоступностью. В рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсibiliзирующего, эмбриотоксического и тератогенного действия, не накапливается в организме.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Бутавит 100 применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам при нарушениях обмена веществ различной этиологии, а также в качестве стимулирующего и тонизирующего средства: для повышения сопротивляемости организма к заболеваниям различной этиологии; для ускорения выздоровления при вирусных и бактериальных инфекциях; как дополнительное средство при лечении животных с заболеваниями, обусловленными недостатком в организме кальция и магния; при бесплодии и для его профилактики; при патологии родов и послеродовых осложнениях; при тяжелых физических нагрузках и повышенной физической активности у животных.

3.2 Препарат применяют внутримышечно или подкожно один раз в сутки в течение 4 – 5 суток в следующих разовых дозах (мл на животное): лошадям, крупному рогатому скоту – 10,0 – 25,0; жеребят, телятам – 5,0 – 12,0; овцам, козам – 2,5 – 8,0; ягнятам, козлятам – 1,5 – 2,5; свиньям – 2,5 – 10,0; пороссятам-сосунам, подсвинкам – 1,0 – 2,5; собакам – 0,5 – 5,0; кошкам – 0,5 – 2,5.

При хроническом течении заболевания, а также для профилактики заболеваний препарат применяют в половинных дозах от вышеуказанных. В случае необходимости проводят повторный курс через 5 – 14 дней.

3.3 Препарат не заменяет и не исключает использование антибактериальных и других средств этиотропной и патогенетической терапии.

3.4 При применении препарата в рекомендованных дозах в соответствии с инструкцией побочные реакции и осложнения не наблюдаются.

3.5 Противопоказано применение препарата при индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам препарата.

3.6 При возникновении аллергических и других побочных реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.7 Препарат разрешен к применению беременным и лактирующим животным.

3.8 Мясо и молоко животных в пищевых целях используются без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

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, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе, 17. Тел./факс: 8 (02333) 5-38-56, 8 (0232) 26-36-29).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Белко А.А., Мацинович М.С., Романова Е.В., Жукова Ю.А.), сотрудником Частного предприятия «Белветфарма» (Бобрик У.А.).

