

Рассмотрено и одобрено
Ветбиофармсоветом,
протокол № 61
от «24» января 2012 г.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата «Диарстоп»
1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Диарстоп (Diarstop)
- 1.2 В 1,0 г препарата содержится: метамизол натрия 60,0 мг, сульфазу-
нидина 100,0мг, висмута нитрата 30,0 мг, наполнитель до 1,0 г.
- 1.3 Диарстоп представляет порошок от серого до черного цвета.
- 1.4 Препарат выпускают по 100, 150, 200, 1000 и 5000 г в полимерные
банки и по 5000г мешки бумажные.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью при температуре от плюс 5 до
плюс 25 °С в сухом, защищенном от света месте. Срок годности препарата - 2
года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Диарстоп обладает противомикробным, противовоспалительным,
спазмолитическим, адсорбирующим и антитоксическим действием.
- 2.2 Метамизол натрия (анальгин)- относится к группе производных пи-
разолона. Снижает образование простагландинов из арахидоновой кислоты.
Оказывает анальгезирующее, жаропонижающее и некоторое спазмолитиче-
ское (в отношении гладкой мускулатуры мочевыводящих и желчных путей)
действие. Эффект развивается через 20-40 минут после приема внутрь и дос-
тигает максимума через 2 ч.
- 2.3 Метамизол натрия хорошо и быстро всасывается в желудочно-
кишечном тракте. В стенке кишечника гидролизуетсся с образованием актив-
ного. метаболита который связывается с белками на 50-60%.
Выводится почками. В терапевтических дозах проникает в молоко.
- 2.4 Сульфазуанидин - относится к сульфаниламидам.
Оказывает действие на многие виды стрептококков, энтерококков и некото-
рых других микробов. Конкурентно блокирует сорбцию ПАБК и препятст-
вует её включению в молекулу дигидрофолиевой кислоты , уменьшает обра-
зование тетрагидрофолиевой кислоты, синтез пуриновых и пиримидиновых
оснований, нуклеиновых кислот. При приеме внутрь в основном задержива-
ется в кишечнике , где постепенно создается высокая бактериостатическая

концентрация. Плохая растворимость сульгина значительно препятствует созданию терапевтических концентраций в крови. Выделяется главным образом с фекалиями.

2.5 Висмута нитрат - типичный представитель группы висмута. Растворяется в кислой и щелочной среде, поэтому активен в желудке и кишечнике. Местное действие только вяжущее, но длительное; раздражения при этом не наблюдается. Образующиеся альбуминаты хорошо защищают чувствительные нервные окончания слизистой оболочки от раздражения содержимым желудочно-кишечного тракта. Вместе с тем происходит понижение чувствительности нервных окончаний, в результате чего рефлекторно суживаются сосуды, уменьшается секреция, сильно замедляется перистальтика. Кроме того, взаимодействуя с сероводородом, соль висмута связывает его, а также адсорбирует токсины, что вместе с бактериостатическим действием усиливает противовоспалительный эффект.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат рекомендуется для лечения крупного рогатого скота и свиней при воспалительных заболеваниях желудочно-кишечного тракта: диарее различного происхождения, тимпании, газовых коликах и отравлениях.

3.2 Препарат применяют внутрь телятам, ягнятам, козлятам, пороссятам с кормом или водой в средней суточной дозе из расчета 1 г на 2 кг живой массы. При тяжелом состоянии животного данная доза применяется однократно, в легких случаях – за 2-3 приема. Продолжительность лечения составляет 3-5 суток.

3.3 Противопоказания. Не рекомендуется одновременное применение с резорбирующимися химиотерапевтическими препаратами (препятствует их всасыванию).

3.4 Побочных эффектов в рекомендуемых дозах не наблюдается.

3.5 Убой на мясо крупного и мелкого рогатого скота, свиней разрешается не ранее, чем через 12 суток, а употребление молока в пищевых целях не ранее, чем через 4 суток после последнего применения препарата.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и технику безопасности при работе с ветеринарными препаратами.

4.2 При работе с препаратом необходимо использовать респиратор и защитные очки, перчатки.

4.3 После окончания работы необходимо тщательно вымыть руки и лицо теплой водой с мылом.

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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель: Частное торговое унитарное предприятие "Биовет-пром", 223016, Минский р-н, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 А, к. 1-1.

Инструкция по применению разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Кучинский М.П., Калюта Л.Л.)

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного контроля МСХ и ПРБ	
ОДОВОЖЕНО	
Председатель	<i>А.е.</i>
Секретарь	<i>С.В. Сави</i>
Эксперт	<i>В.В. В.</i>
24.01.2012, протокол № 61	