Совет по ветеринарным препаратам протокол от «9» февраля 2024 г. № 134

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Бутозалвет»

1 Общие сведения

1.1 Бутозалвет (Butosalvetum).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: бутафосфан, цианокобаламин.

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

- 1.2 Препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-розового до бордового цвета.
- В 1 мл препарата содержится 100 мг бутафосфана, 50 мкг витамина B_{12} и вспомогательные вещества (нипагин, натрия гидроокись, вода для инъекций).
- 1.3 Препарат выпускают по 50 мл и 100 мл во флаконах из бесцветного и темного стекла и по 10 мл во флаконах из бесцветного стекла.
- 1.4~ Препарат хранят в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от 5 °C до 25 °C в упаковке предприятия-изготовителя.

Хранить в местах, недоступных для детей.

1.5 Срок годности -2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

Срок годности после первого вскрытия флакона -28 суток при условии хранения в темном месте при температуре от 5 °C до 8 °C.

Не применять по истечении срока годности.

Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Бутозалвет относится к клинико-фармакологической группе витаминные средства в комбинациях.
- 2.2 Фармакологическое действие ветеринарного препарата «Бутозалвет» обусловлено свойствами входящих в его состав биологически активных веществ. Препарат оказывает стимулирующее действие на углеводный, белковый и липидный обмены, рост и развитие животных, повышает резистентность к действию болезнетворных факторов, стрессоустойчивость организма, стимулирует эритропоэз.
- 2.3 Бутафосфан органическое соединение фосфора. Оказывает комплексное влияние на многие процессы в организме, стимулирует синтез протеина, ускоряет рост и развитие животных и птиц, улучшает функцию печени, повышает неспецифическую резистентность организма, способствует образованию костной ткани. При стрессовых ситуациях бутафосфан нормализует уровень гормона стресса кортизола, тем самым улучшая утилизацию глюкозы в крови и активируя энергетический обмен.

Бутафосфан активно проникает в биологические жидкости и ткани, максимальная концентрация фосфора достигается через 4 суток (100 часов) после введения препарата. Далее наблюдается постепенное снижение концентрации фосфора. Период полувыведения ($T_{1/2}$) составляет около 144 ч. Бутафосфан не накапливается в организме животных и не провоцирует побочные действия, характерные для неорганического фосфора и стимулирующих средств. Бутафосфан не оказывает сенсибилизирующего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и канцерогенного действия, не обладает кумулятивными свойствами. Выводится из организма с мочой.

- 2.4 Цианокобаламин (витамин B_{12}) является фактором роста, необходимым для нормального кроветворения и созревания эритроцитов, участвует в синтезе лабильных метильных групп и образовании холина, метионина, креатина, нуклеиновых кислот. Способствует кумуляции в эритроцитах соединений, содержащих сульфгидридные группы.
 - 2.5 Компоненты препарата практически полностью усваиваются организмом.
- 2.6 По классификации ГОСТ 12.1.007-76 препарат относится к 4 классу опасности вещества малоопасные.

3 Порядок применения

- 3.1 Бутозалвет применяют с профилактической и лечебной целью крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам, пушным зверям и сельскохозяйственной птице (куры-несушки, ремонтный молодняк кур-несушек, цыплята-бройлеры и др.) для повышения сопротивляемости организма к заболеваниям различной этиологии; в составе комплексной терапии для лечения и профилактики бесплодия и послеродовых осложнений; для повышения жизнеспособности молодняка; при печеночной и сердечной недостаточности; при ожогах и переломах костей; при инфекционных и неинфекционных болезнях как дополнительное средство; при тяжелых физических нагрузках и повышенной физической активности у спортивных лошадей.
- 3.2 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам и пушным зверям один раз в сутки внутримышечно, подкожно или внутривенно (вводить медленно), птице перорально с питьевой водой в течение 4-5 дней в разовых дозах, указанных в таблице 1.

Таблипа 1

Животные	Доза, мл на животное
Взрослые лошади и крупный рогатый скот	10-25
Жеребята и телята	5-12
Взрослые овцы и козы	2,5-8
Ягнята и козлята	1,5-2,5
Взрослые свиньи	2,5-10
Поросята-сосуны, подсвинки	1-2,5
Куры-несушки, цыплята-бройлеры	2-3 мл на 1 л питьевой воды
Цыплята, ремонтный молодняк	1-1,5 мл на 1 л питьевой воды
Собаки	0,5-5
Кошки и пушные звери	0,5-2,5

При хронических болезнях, а также для их профилактики назначают ½ дозы препарата, указанной в таблице 1. Повторный курс лечения препаратом, при необходимости, проводят через 5-14 дней.

- 3.3 Бутозалвет не заменяет и не исключает совместное использование антибактериальных и других средств этиотропной терапии.
- 3.4 При несбалансированном кормлении, нарушении обмена веществ препарат применяют по одной дозе двух-трехкратно с интервалом 3-4 дня.
- 3.5 При подготовке лошадей к предстоящим стрессовым и/или физическим нагрузкам рекомендуется ввести препарат за две недели по одной дозе двух-трехкратно с интервалом 3-4 дня и за 24 часа до начала физических нагрузок и/или предстоящих стрессовых состояний.
- 3.6 Для восстановления после нагрузок препарат применяют по одной дозе однодвукратно с интервалом 3-4 дня.
- 3.7 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией не наблюдается.

- 3.8 Противопоказанием является повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата.
- 3.9 Продукцию от животных и птиц во время и после применения препарата можно использовать для пищевых целей без ограничений.

4 Меры профилактики

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Производственный кооператив «Биогель» (Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222685, Минская область, Столбцовский район, д. Нивное) для Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11, тел/ф.: 8(017) 246-47-89).

Инструкция подготовлена сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (М.П. Кучинский), УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич, П.П. Красочко, Я.П. Яромчик) и Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (О.П. Янукович).

Департамент ветеринарного и продовольственно надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь Совет по ветеринарным препаратам

ОЛОБРЕНО

Председатель

перт