

**Инструкция
по применению ветеринарного лекарственного препарата
"Катозол ТМ"**

1 Общие сведения

- 1.1 Катозол ТМ (Catozolum ТМ).
- 1.2 Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: бутафосфан, цианокобаламин.
- 1.3 Лекарственная форма – раствор для внутримышечного и подкожного введения.
- 1.4 Препарат представляет собой прозрачный раствор от розового до красного цвета, без видимых механических включений.
- 1.5 В 1 мл препарата содержится действующего вещества: 100 мг бутафосфана, 0,05 мг цианокобаламина, вспомогательные вещества: метилпарабен, пропилпарабен, вода для инъекций.
- 1.6 Препарат выпускают по 10; 20; 50; 100; 200 и 400 мл в стеклянных флаконах бесцветного или коричневого цвета.
- 1.7 Хранят в защищенном от света месте при температуре от 5 °С до 25 °С. После первого вскрытия упаковки препарат хранят не более 28 дней при температуре от 2 °С до 8 °С.
- 1.8 Срок годности препарата – 2 года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования.
- 1.9 Препарат хранят в недоступном для детей месте, отпускается без рецепта ветеринарного врача.
- 1.10 Уничтожение неиспользованных остатков препарата проводится в соответствии с действующим законодательством.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат обладает тонизирующим действием на организм животных, нормализует метаболические и регенеративные процессы, оказывает стимулирующее действие на процессы обмена веществ (белковый, углеводный и жировой), повышает резистентность организма к неблагоприятным факторам внешней среды, способствует росту и развитию животных.
- 2.2 Входящий в состав препарата бутафосфан способствует улучшению функции печени, стимулирует преобразование АДФ в АТФ, повышает двигательную активность гладкой мускулатуры, стимулирует образование костной ткани.
- 2.3 Цианокобаламин 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 быстро всасывается с места инъекции и обладает высокой биодоступностью. В рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсibiliзирующего, тератогенного и эмбриотоксического действия, не обладает кумулятивными свойствами.
- 2.5 По степени воздействия на организм препарат относится к веществам малоопасным (4 класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, собакам, кошкам при нарушениях обмена веществ различной этиологии, а также в качестве стимулирующего и тонизирующего средства.

3.2 Препарат вводят один раз в сутки внутримышечно и подкожно в разовых дозах:

- * взрослому крупному рогатому скоту – 10-25 мл на животное;
- * телятам – 5-12 мл на животное;
- * овцам – 2,5- 8 мл на животное;
- * ягнятам 1,5 – 2,5 мл на животное;
- * свиньям – 2,5-10 мл на животное;
- * поросятам 1-2,5 мл на животное;
- * собакам – 0,5-5 мл на животное;
- * кошкам – 0,5-2,5 мл на животное;

В случае необходимости проводят повторный курс с интервалом 5- 14 дней.

3.3 Следует избегать пропусков при введении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо возобновить применение препарата в той же дозе и по той же схеме. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.

3.4 Побочных явлений и осложнений, при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, не выявлено. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают симптоматическое лечение.

3.5 Симптомов передозировки препарата не установлено.

3.6 Препарат совместим с другими лекарственными препаратами, применяемыми в животноводстве.

3.7 Убой животных на мясо и использование в пищевых целях мяса и молока после применения препарата разрешается 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, г. Минск, ул. Красная, 19 А, тел.: 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ", Республика Беларусь, 220013, г. Минск, ул. П. Бровки, д. 30/12.

Инструкция по применению разработана ООО «ТМ» Кучинским М.П.