

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Бутовит Б КМ»

1 Общие сведения

1.1 Бутовит Б КМ (Butovit В КМ).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: бутафосфан, цианокобаламин.

1.2 Бутовит Б КМ представляет собой прозрачную жидкость от розового до розово-красного цвета без механических включений.

В 1,0 мл препарата содержится 100 мг бутафосфана, 0,05 мг цианокобаламина (витамина В₁₂) и вспомогательные вещества (натрия метилгидроксibenзоат, вода для инъекций).

Лекарственная форма: раствор для инъекций и приема внутрь.

1.3 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 50 и 100 мл. Каждый флакон поштучно упакован в индивидуальные картонные пачки.

1.4 Препарат транспортируют и хранят в закрытой упаковке производителя при температуре от 5 °С до 25 °С, в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Бутовит-Б КМ следует хранить в местах, недоступных для детей.

1.5 Срок годности - 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования.

Срок годности после первого вскрытия флакона – 14 дней при условии соблюдения правил асептики и хранения при температуре от 2°С до 8°С.

Не применять по истечении срока годности.

Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Бутовит Б КМ относится к клинико-фармакологической группе витамины и витаминopodobные средства в комбинациях.

Препарат обладает тонизирующими свойствами, нормализует метаболические и регенеративные процессы, оказывает стимулирующее влияние на белковый, углеводный и жировой обмены веществ, повышает резистентность организма к неблагоприятным факторам внешней среды, способствует росту и развитию молодняка животных.

2.2 Бутафосфан – органическое соединение фосфора, оказывает стимулирующее влияние на основные обменные процессы в организме, повышает тонус гладкой мускулатуры, миокарда, стимулирует синтез протеина, ускоряет рост и развитие животных, улучшает функцию печени, повышает неспецифическую резистентность организма, способствует образованию костной ткани.

2.3 Витамин В₁₂ относится к группе водорастворимых витаминов.

Цианокобаламин стимулирует кроветворение (способствует созреванию эритроцитов), регулирует процесс обмена белков, жиров и углеводов, участвует в синтезе метионина, способствует образованию гликогена. Кроме того, цианокобаламин мобилизует запасы энергии, необходимые для образования дезоксирибозы и синтеза ДНК, а также является важнейшим стимулятором клеточного деления, то есть влияет на регенерацию поврежденных тканей.

2.4 Компоненты препарата практически полностью усваиваются организмом.

2.5 По классификации ГОСТ 12.1.007-76 препарат относится к 4 классу опасности – вещества малоопасные.

3 Порядок применения

3.1 Бутовит Б КМ назначают крупному рогатому скоту, свиньям и сельскохозяйственной птице при нарушениях обмена веществ различной этиологии, а также в качестве стимулирующего и тонизирующего средства (для повышения сопротивляемости организма к заболеваниям различной этиологии; в качестве дополнительного средства при болезнях, обусловленных недостатком в организме кальция; для активизации родовой деятельности и профилактики послеродовых осложнений, родильном парезе у коров и др.).

3.2 Бутовит Б КМ вводят один раз в сутки внутримышечно, подкожно или внутривенно (медленно), птицам - перорально с водой для поения в течение 4-5 дней подряд, в следующих разовых дозах (мл / животное):

- взрослому крупному рогатому скоту: 10 - 25 мл (0,25 – 0,6 мл/10 кг массы тела);
- телятам: 5 - 12 мл (0,12 – 0,3 мл/10 кг массы тела);
- свиньям: 2,5 - 10,0 мл (0,05 – 0,2 мл/10 кг массы тела);
- поросятам-сосунам: 1,0 - 2,5 мл;
- цыплятам: 1,0 - 1,5 мл на 1 л питьевой воды (0,1 – 0,15 мл/кг массы тела при индивидуальной даче);
- курам-несушкам: 2,0 - 3,0 мл на 1 л питьевой воды (0,2 – 0,3 мл/кг массы тела при индивидуальной даче).

При хроническом течении болезни, а также для профилактики заболеваний препарат вводят в половинной дозе. В случае необходимости проводят повторный курс через 5 - 14 дней.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается.

В редких случаях возможны аллергические реакции. При возникновении аллергических реакций препарат необходимо отменить, назначить антигистаминные препараты и препараты кальция и, при необходимости, симптоматические средства.

3.4 Применение препарата не исключает использование противомикробных и других средств этиотропной терапии.

3.5 Препарат разрешен к применению беременным, лактирующим самкам и молодняку.

3.6 Информация о взаимодействии препарата с лекарственными препаратами других групп отсутствует.

3.7 Убой животных на мясо и использование в пищевых целях мясопродуктов, молока и яиц во время и после применения препарата разрешается без ограничений.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом 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» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Хэбэй Хоуп Хармони Фармасьютикл Ко. Лтд. (Hebei Hope Harmony Pharmaceutical Co., Ltd.) (адрес: зона промышленного развития, округ Юаньши, город Шицзячжуан, провинция Хэбэй, Китай (Industry Development Area, Yuanshi County, Shijiazhuang City, Hebei Province, China) для ООО «Хематекс» Минский район (223017, Республика Беларусь, Минская обл., Минский район, Новодворский с/с, аг. Гатово, АБК ОАО "МПКО", ком. 501). Тел./факс: (017) 336-88-68.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, В.Н. Иванов, Т.Н. Смаглей), паразитологии и инвазионных болезней (И.П. Захарченко) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Хематекс» Минский район (И.В. Ситник)

