

Рассмотрено и одобрено на заседании
Ветбиофармсовета Минсельхозпрода
Республики Беларусь
протокол № 87 от «18» ноября 2016 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного «Антидиарейный арготиоглобулин»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Антидиарейный арготиоглобулин (Antidiarrhea argotioglobulin).

1.2 Антидиарейный арготиоглобулин представляет собой жидкость от темно до светло-коричневого цвета с опалесценцией, при хранении которой допускается выпадение осадка, разбивающегося при встряхивании.

1.3 В 1,0 см³ препарата содержится: белка (иммуноглобулинов) – не менее 64,1 мг, серебра (в протарголе) – не менее 350 мкг, тиосульфата натрия – не менее 99 мг, изотонического раствора хлорида натрия до 1,0 см³.

1.4 Препарат выпускают в стерильных стеклянных флаконах по 50,0; 100,0; 200,0; 400,0 см³.

1.5 Флаконы с препаратом, имеющие повреждения и различного рода изменения препарата к применению не допускаются.

1.6 Срок годности препарата 12 месяцев со дня изготовления при условии хранения в сухом темном месте при температуре от +4 + 8°С.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 В состав антидиарейного арготиоглобулина входят белки сыворотки крови крупного рогатого скота, тиосульфат натрия, протаргол, теотропин. Протаргол оказывает вирулицидное и бактериоцидное действие, тиосульфат натрия – антитоксическое вещество, способствует нейтрализации токсинов, образующихся в результате жизнедеятельности патогенной и условно-патогенной микрофлоры, теотропин – консервант и стабилизатор белков.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат назначается для профилактики и терапии вирусно-бактериальных энтеритов у молодняка крупного рогатого скота. Условной дозой препарата является 10,0 см³.

3.2 Препарат применяется на фоне голодной диеты внутрь в дозе: от 10,0 до 50,0 см³ (в зависимости от тяжести заболевания) которые разбавляют перед применением в 500,0 см³ прокипяченной воды. Выпаивается 1 раз в день 3-4 дня подряд.

3.3 Препарат не влияет на качество мяса. Продукты уоя реализуют без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 После проведения обработок необходимо вымыть и продезинфицировать руки, а оборудование подвергнуть кипячению.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения серии препарата, его использование прекращают, потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение по контролю препаратов, на территории которой он применяется, и извещает об этом изготовителя.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится проверка соблюдения правил инструкции по применению препарата, а также условий хранения и транспортировки.

В случае выявления отрицательного воздействия препарата данной серии на организм животного ветеринарными специалистами комиссионно отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, которые направляются вместе с актом отбора проб в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения соответствия нормативным документам на ее изготовление.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель: РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского», 220003, г. Минск, ул. Брикета, 28.

Инструкция по применению препарата разработана в РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (П.А. Красочко, Д.С. Борисовец, М.М. Усень, И.А. Красочко).

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
О Д О Б Р Е Н О	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 18 » 11 2016. протокол № 87	