

Рассмотрено и одобрено на заседании  
Ветбиофармсовета Минсельхозпрода  
Республики Беларусь  
протокол № 82 от « 29 » января 2016 г.

## **ИНСТРУКЦИЯ**

по применению препарата ветеринарного «Метраспорин»

### **1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ**

1.1 Метраспорин – *Metrasporinum*.

1.2 Препарат ветеринарный «Метраспорин» представляет собой фильтрат внеклеточных продуктов обмена веществ культуры спорообразующих аэробных бактерий *Bacillus subtilis* «КМИЭВ В-174» и содержит в своем составе свободные аминокислоты, бактериоцины, полисахариды.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную или опалесцирующую жидкость от светло-коричневого до темно-коричневого цвета. Запах слабый, специфический для данного продукта. Допускается образование при хранении рыхлого белого осадка

1.4 Препарат выпускают в жидком виде в стеклянных флаконах с крышками по 100,0, 200,0, 450,0, 1000,0 см<sup>3</sup>; в полимерных флаконах с крышками по 0,25; 0,50 и 1,0 дм<sup>3</sup>; в пластмассовых бутылках или канистрах по 3 и 5 дм<sup>3</sup> с завинчивающимися пробками.

1.5 Срок годности препарата 12 месяцев с даты изготовления при хранении в сухом, темном месте при температуре от плюс 4 до плюс 8°C. Вскрытые флаконы допускается хранить при температуре от плюс 4 до плюс 8°C не более 12 дней.

### **2 БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Биологические свойства препарата определяют находящиеся в нем продукты обмена веществ культуры бацилл. Механизм действия препарата основан на подавлении роста патогенной и условно-патогенной микрофлоры, а также разжижении омертвевших тканей за счет воздействия продуктов метаболизма бацилл – протеаз, способствующих быстрейшему воздействию антибактериальных веществ препарата на бактерии, осложняющие течение послеродовых эндометритов.

### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

3.1 Препарат применяют для лечения коров, больных послеродовыми эндометритами, осложненных условно-патогенной микрофлорой, а также заболевания телят с поражением желудочно-кишечного тракта и снижением резистентности их организма. Препарат применяют для профилактики и терапии вышеуказанных заболеваний. Условной дозой препарата является 10,0 мл.

3.2 Для лечения коров, больных эндометритом после появления признаков заболевания препарат животным вводят внутриматочно в дозе 50,0 см<sup>3</sup> с интервалом 48 часов до клинического выздоровления.

3.3. Для профилактики энтеритов новорожденным телятам в первый, третий дни жизни и в день отъема по 10,0 мл растворенного в изотоническом растворе натрия хлорида на голову с питьевой водой из расчета 1 профилактическая доза препарата на 100 мл воды;

3.4. Для лечения телят с признаками энтеритов по 15,0 мл на голову в день с питьевой водой из расчета 1 лечебная доза на 100 мл воды ежедневно до полного прекращения диареи и 2-3 дня после прекращения признаков болезни;

3.5. Допускается применение препарата в комплексе с симптоматическими и антибактериальными средствами.

3.6. Противопоказаний, побочных явлений и осложнений при использовании препарата не установлено.

3.7. Мясо и молоко от животных, обработанных препаратом, используется на общих основаниях.

3.8. Препарат безвреден и не требует применения специальных мер защиты животных и человека.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными препаратами.

#### 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, О.П.Ивашкевич, И.А.Красочко, Ю.В.Ломако, Д.С.Борисовец, А.Г.Ботяновский, Д.В.Курочкин).

