

Инструкция
по применению препарата ветеринарного «Урамин»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Урамин (Uraminum).
- 1.2 Урамин представляет собой порошок без запаха, белого цвета (допустим желтоватый оттенок): при хранении допускается комкование, легко распадающееся при надавливании.
- 1.3 Состав: натрий лимоннокислый 5,5 -водный – 70%, лимонная кислота моногидрат – 3%, L-аргинин – 1%; вспомогательные вещества (калия гидрокарбонат, лактоза) – до 100%.
- 1.4 Урамин упаковывают в пакеты, изготовленные из металлизированной полиэтиленовой пленки по 20, 50, 100, 250, 500, 1000 г.
- 1.5 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от 4, до плюс 25°C, влажности не выше 70%.
- 1.6 Срок годности 12 месяцев от даты изготовления.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Входящие в состав препарата цитрат-ионы из щелочных цитратов при пероральном приеме подвергаются окислительному метаболическому распаду до углекислого газа или бикарбоната. Остаток основания, который образовался из оставшихся ионов щелочи, выделяется почками и повышает рН мочи. Вследствие этого повышаются степень диссоциации и растворимость кристаллов мочевой кислоты.
- 2.2 При применении препарата, содержащего калий, натрий и цитрат суточная экскреция натрия и калия равняется суточному приему. Значимых изменений газового состава крови и электролитов плазмы крови не отмечают, что свидетельствует о том, что кислотно-основное равновесие организма остается стабильным и возможность кумуляции натрия или калия исключается.
- 2.3 Незаменимая для птиц аминокислота L-аргинин отвечает за тонус сосудов сердца, печени, почек; активирует клеточный метаболизм, обмен мочевины, способствует обезвреживанию и выведению аммиака, регулирует уровень сахара в крови и уменьшает молочнокислый ацидоз, переводит метаболизм на аэробный путь; проявляет ноотропную активность, препятствует стрессовым изменениям в обмене медиаторных аминокислот.
- 2.4 Все компоненты препарата практически полностью подвергается метаболическому распаду. Биодоступность препарата приближается к 100%.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Урамин является уриколитическим средством и применяется при мочекишлом диатезе (подагре) сельскохозяйственных, декоративных, зоопарковых птиц с выраженной гиперурикемией.
- 3.2 Препарат растворяют в питьевой воде и выпаивают в суточной дозе 0,4-0,5 г на килограмм живой массы птиц.
- 3.3. Препарат применяют до исчезновения симптомов подагры (снижение содержания уратов в помете, исчезновение хромоты, отсутствие регистрации симптомов висцеральной подагры на вскрытии).

3.4. Значимое снижение уровня мочевой кислоты в сыворотке крови больных птиц наблюдается к 6-му дню приема препарата.

3.5. Во время лечения нельзя ограничивать птицу в поении; птица должна иметь свободный доступ к поилкам.

3.6. Не рекомендуется использовать препарат одновременно с проведением оральной иммунизации птицы живыми вакцинами.

3.7. Побочного действия в рекомендуемых дозах не выявлено.

3.8. Препарат не обладает кумулятивными свойствами, все компоненты препарата подвергаются метаболическому распаду. Ограничений в использовании мяса и яиц птицы нет.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. После применения препарата необходимо вымыть руки и оборудование, применяемое для растворения, моющим средством.

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 всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм птиц, 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) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского», Республика Беларусь, г. Минск, ул. Брикета, 28.

Разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского»: Насоновым И.В., Лизун Р.П., Якубовским С.М., Захариком Н.В., Волчек Л.Т., Милоста О.В.

