

Рассмотрена и одобрена на заседании
Ветбиофармсовета Минсельхозпрода
Республики Беларусь
протокол № 90 от 30 мая 2017 г.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА ВЕТЕРИНАРНОГО «САПОФОР»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Сапофор (Sapoforum).
- 1.2 Сапофор представляет собой прозрачную или слегка опалесцирующую от бесцветного до светло-желтого цвета жидкость без запаха и осадка, при встряхивании которой наблюдается пенообразование. Это – водный раствор тритерпеновых сапонинов и формальдегида с содержанием в 100,0 см³: тритерпеновых сапонинов - 70 мг, формальдегида - 60 мг.
- 1.3 Препарат выпускают в стерильных стеклянных флаконах по 100,0; 200,0; 400,0 см³, укупоренных резиновыми пробками и обкатанных металлическими колпачками.
- 1.4 Хранят и транспортируют в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2 до плюс 8°С. Срок годности – 24 месяца с даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Сапофор относится к группе иммуностимуляторов.
- 2.2 Препарат стимулирует неспецифическую резистентность организма, активизирует фагоцитарную активность клеток нейтрофильно-макрофагального ряда и бактерицидную активность крови.
- 2.3 Препарат повышает активность факторов специфического иммунитета и усиливает выработку антител в организме при введении вакцинных препаратов.
- 2.4 Препарат обладает клеточно-опосредованными детоксицирующими свойствами.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Сапофор предназначен для лечения коров, больных субклиническим маститом и их профилактики, а также при комплексной терапии и профилактике инфекционных заболеваний различной этиологии у телят и поросят.
- 3.2 Препарат применяют с лечебной целью коровам, больным субклиническим маститом, а телятам и поросятам в качестве лечебно-профилактического средства при пневмоэнетритах.
- 3.3 Для лечения коров, больных субклиническим маститом, препарат вводят внутримышечно в объеме 5,0 см³ трехкратно с интервалом 24 ч.
При необходимости курс применения препарата повторяют через 7-10 суток, а далее - один раз в 6 месяцев согласно указанной схеме.
- 3.4 Препарат может применяться в комплексе с другими противомаститными препаратами.
- 3.5 Телятам в первый месяц жизни с профилактической целью препарат вводят внутримышечно в объеме 3,0 см³. Применяют препарат один раз в сутки с интервалом 24ч двукратно. Повторное введение препарата проводят через 10-14 суток согласно аналогичной схеме.
- 3.6 Препарат телятам с лечебной целью при пневмоэнетритах вводят внутримышечно в объеме 3,0 см³ один раз в сутки с интервалом 24ч трехкратно. Повторное введение препарата проводят через 7-10 суток по аналогичной схеме.
- 3.7 Поросятам в первый месяц жизни с профилактической целью препарат вводят внутримышечно в объеме 1,0 см³ один раз в сутки с интервалом 24 ч двукратно. Повторное введение препарата проводят через 10 -14 суток согласно аналогичной схеме.

Поросятам с лечебной целью при пневмоэнтеритах сапофор вводят внутримышечно в объеме 1,0 см³ один раз в сутки с интервалом 24 ч трехкратно. Повторное введение препарата проводят через 7-10 суток согласно аналогичной схеме.

3.8 Препарат не вызывает осложнений и побочных действий у животных при применении его в рекомендуемых дозах (может наблюдаться кратковременная местная реакция в виде покраснения или уплотнения на месте введения препарата).

3.9 Для повышения иммунобиологической резистентности животных с профилактической целью препарат принимают один раз в два месяца в вышеуказанных объемах.

3.10 Молоко во время лечения коров и в течение 24 ч после последнего введения кипятят и скармливают животным. Мясо от вынужденно убитых животных используют без ограничений, а вымя – утилизируют.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения серии препарата, ее использование прекращают, потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение по контролю биопрепаратов, на территории которой она 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 его изготовление.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

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

Инструкция разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Ю.В.Ломако, О.Н.Новикова)

