

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Биорбесил»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Биорбесил (Biorbesilum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: висмута субнитрат.

Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального введения.

1.2 Ветеринарный препарат Биорбесил (далее по тексту – препарат) представляет собой однородную маслянистую суспензию серовато-белого цвета. В 1 шприце-дозаторе (5 г) содержится висмута субнитрат – 2,6 г и вспомогательные вещества: среднецепочечные триглицериды, диоксид кремния, цетостеариловый спирт.

1.3 Препарат упаковывают в шприцы-дозаторы из полимерных материалов по 5 г.

1.4 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света и влаги месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.

1.5 Срок годности препарата – 1 год от даты изготовления, при соблюдении условий хранения. Запрещается применять препарат после истечения срока годности. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

1.6 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Биорбесил относится к группе антисептических средств для интрацистернального введения.

2.2. Висмута субнитрат обладает адсорбирующим, вяжущим, противовоспалительным и противомикробным действием. Висмута субнитрат, коагулируя белки, образует на поверхности ткани защитную пленку из денатурированных белков, оказывает сосудосуживающее действие, а также уменьшает воспалительный процесс.

2.3 После введения препарата в сосок вымени образуется сгусток альбумината висмута, который механически закрывает канал, тем самым предотвращает проникновение возбудителей инфекции в вымя и профилактирует возникновение мастита в сухостойный период. Препарат не резорбируется и не оказывает отрицательного действия на ткани вымени.

По степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют коровам перед переводом в сухостойный период.

Препарат применяют однократно. Содержимое 1 шприца-дозатора (5 г) вводят в каждый сосок вымени всем коровам после последней дойки перед запуском. Молоко из каждой доли вымени выдаивают, сосок обрабатывают 70 % этиловым спиртом или другим антисептиком, разрешенным для этих целей. После этого канюлю шприца осторожно вводят в отверстие соска, сжимают сосок у основания, и, плавно надавливая на поршень шприца, вводят препарат. Не массировать. После отела препарат удаляют из соскового канала осторожным выдавливанием пальцами от основания соска.

При одномоментном запуске коров с использованием антибактериальных препаратов для одномоментного запуска, Биорбесил применяют сразу после их введения.

3.2 Запрещается применять препарат при индивидуальной чувствительности животных к компонентам, а также в период лактации.

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

Взаимодействие с другими препаратами не установлено.

3.4 Молоко после отела и удаления сгустка альбумината висмута допускается использовать без ограничений.

3.5 Убой животных на мясо разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

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 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, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Биомика» (210039, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/33; адрес производства: г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/27).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками отраслевой лаборатории ветеринарной биотехнологии и заразных болезней животных УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П.П.) и ООО «Биомика» (Скулович З.Б.).

Государственный надзор Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОбВЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
28.04	2023 г. протокол № 128