

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Биоспрей»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Торговое наименование препарата: «Биоспрей» («Biosprey»).
Международное непатентованное наименование: хлортетрациклин.
Лекарственная форма: аэрозоль для наружного применения.

1.2 Ветеринарный препарат «Биоспрей» в качестве действующего вещества в 1,0 мл содержит хлортетрациклин (в форме хлортетрациклина гидрохлорида) – 20 мг и вспомогательные вещества: генцианвиолет, изопропиловый спирт – до 1,0 мл. По внешнему виду препарат представляет собой жидкость сине-фиолетового цвета.

1.3 Препарат выпускают расфасованным по 200, 335 и 500 мл в металлических баллонах с распылительными головками.

1.4 Хранят препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от света и недоступном для детей месте, вдали от нагревательных приборов и открытого огня, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

1.5 Срок годности препарата – 4 (четыре) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Хлортетрациклин – антибиотик тетрациклиновой группы, подавляет рост и развитие многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (золотистый стафилококк, пневмококк, сальмонелла, пастерелла, риккетсия, микоплазма и др.), а также хламидий и спирохет. Местное применение препарата в основном оказывает бактериостатическое действие вследствие нарушения процессов газообмена, фосфорилирования и окисления кислот у бактерий. При достаточно высоких концентрациях хлортетрациклина его действие становится бактерицидным. Местное применение позволяет достичь высокой концентрации антибиотика и превышает минимальную концентрацию ингибирования.

2.2 Препарат не попадает в системный кровоток при наружном применении.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, лошадям, птице, собакам и кошкам наружно для обработки хирургических и травматических ран, инфекционных поражений копыт и копытцев (панариций, межпальцевый дерматит, язвы), открытых абсцессов, вызванных микроорганизмами, чувствительными к хлортетрациклину.

3.2 Препарат распыляют в течение 2–3 секунд, над поврежденной зоной с расстояния 15–20 см. Дают впитаться в течение 5 минут, не позволяя животному слизать препарат. Длительность применения препарата зависит от вида раны и хода процесса заживления.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В случае появления аллергических реакций (дерматит, зуд, отек и т.д.) использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и симптоматическое лечение.

3.4 Не допускается применение препарата при индивидуальной повышенной чувствительности к антибиотикам тетрациклиновой группы.

3.5 Период выведения препарата по мясу составляет 20 дней. В случае убоя ранее установленного срока, провести зачистку места нанесения препарата.

3.6 Применение препарата не исключает использование других ветеринарных препаратов специфической и симптоматической терапии. Можно применять в период беременности и лактации.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и технике безопасности. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

4.2 При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 Пустые баллоны из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

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 которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого 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 нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Биомика», 210039, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/27.

Инструкция по применению препарата разработана ООО «Биомика» (Д.И. Сидорович).

