

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Бутоциан Актив»

1 Общие сведения

1.1 Бутоциан Актив (Butocyanum Activ).

Международные непатентованные наименования: бутафосфан (butafosfan), цианокобаламин (суапособаламин).

1.2 Лекарственная форма – раствор для внутримышечного, подкожного введения и приема внутрь.

1.3 1 мл препарата содержит действующие вещества: бутафосфан 100 мг, цианокобаламин 0,05 мг, вспомогательные вещества: пропиленгликоль, натрия гидроксид, метилпарабен, вода для инъекций.

1.4 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-розового до розово-красного цвета, без механических включений.

1.5 Препарат выпускают в флаконах из окрашенного стекла по 50 и 100 мл.

1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности препарата – 3 (три) года от даты производства при условии соблюдения правил хранения и транспортировки. После первого вскрытия флакона препарат хранить не более 28 суток соблюдая условия хранения. Запрещается применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Бутоциан Актив относится к другим метаболикам в комбинации.

2.2 Бутафосфан – органическое соединение фосфора, которое влияет на ряд ассимиляционных процессов в организме животных, стимулирует синтез протеинов, ускоряет рост и развитие животных, нормализует функционирование печени, повышает неспецифическую резистентность организма, стимулирует преобразование АДФ в АТФ, способствует образованию костной ткани. При стрессовых ситуациях бутафосфан нормализует уровень гормона стресса – кортизола, благодаря чему улучшается утилизация глюкозы в крови и сохраняются энергетические ресурсы организма.

2.3 Цианокобаламин – органическое соединение группы кобаламинов (витамин B₁₂). Обладает высокой биологической активностью и участвует в углеводном, белковом, липидном обмене. Повышает регенерацию тканей, нормализует кроветворение, функции печени и нервной системы, активирует свертывающую систему крови, понижает содержание холестерина в крови. В организме (преимущественно в печени) превращается в кофактор – кобамид, входящий в состав многочисленных ферментов, в т.ч. в состав редуктазы, восстанавливающей фолиевую кислоту в тетрагидрофолиевую. Кобамид участвует в переносе метильных и других одноуглеродистых фрагментов и поэтому необходим для образования дезоксирибозы и ДНК, креатина, метионина – донора метильных групп, в синтезе липотропного фактора – холина, для превращения метилмалоновой кислоты в янтарную, входящую в состав миелина, для утилизации пропионовой кислоты. Способствует накоплению в эритроцитах соединений, содержащих сульфидрильные группы, чем объясняется увеличение их толерантности к гемолизу.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), в рекомендованных дозах не оказывает

местно-раздражающего, сенсибилизирующего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и канцерогенного действия, не обладает кумулятивными свойствами.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам, пушным зверям и сельскохозяйственной птице:

- при нарушении обмена веществ различной этиологии, а также в качестве стимулирующего и тонизирующего средства;

- для повышения сопротивляемости организма к заболеваниям;

- для ускорения выздоровления при вирусных и бактериальных инфекциях;

- как дополнительное средство при лечении животных с заболеваниями, обусловленными недостатком в организме кальция и магния;

- для ускорения и сокращения процесса линьки у птицы, а также при каннибализме;

- после тяжёлых родов, при патологии родов и послеродовых осложнениях;

- для профилактики нарушений функции яичников;

- для повышения мышечной активности здоровых животных;

- при тяжёлых физических нагрузках и повышенной физической активности у лошадей (за 2-3 дня до соревнований).

3.2 Препарат применяют в комплексной терапии 1 раз в сутки в дозах, указанных в таблице:

Вид животных	Доза (мл/животное)	Доза (мл/кг массы животного)
Крупный рогатый скот, лошади	10-25	0,02-0,05 (не более 25 мл на животное)
Телята, жеребята	5-12	0,1-0,25 (не более 12 мл на животное)
Мелкий рогатый скот	2,5-8	0,05-0,15 (не более 8 мл на животное)
Ягнята, козлята	1,5-2,5	0,15-0,25 (не более 2,5 мл на животное)
Свиньи	2,5-10	0,025-0,05 (не более 10 мл на животное)
Поросята-сосуны	1,0-2,5	-
Собаки	0,5-5	0,05-0,5 мл (не более 5 мл на животное)
Кошки, пушные звери	0,5-2,5	0,05-0,1 мл (не более 2,5 мл на животное)
Куры-несушки	2-3 мл/л питьевой воды	-
Цыплята	1,0-1,5 мл/л питьевой воды	-

Препарат вводят животным внутримышечно или подкожно, а птице задают перорально с водой для поения.

При хронических заболеваниях, а также здоровым животным препарат вводят в половинной дозе от выше указанных. Длительность применения препарата составляет 4-5 дней. В случае необходимости проводят повторный курс через 5-14 дней.

3.3 Следует избегать нарушений схемы применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска очередной дозы использование препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

3.4 При применении препарата согласно инструкции побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

3.5 У животных с повышенной чувствительностью к компонентам препарата возможны аллергические реакции. При возникновении аллергических реакций (зуд,

покраснение, сыпь) применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Убой животных на мясо и использование в пищевых целях молока и яиц после применения препарата разрешается без ограничений.

4 Меры профилактики

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

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.

5.2 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» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», 210101, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Экономическая, 16.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником ООО «Белкаролин» Перловым В.Е.