

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата «Бутастим»

(Организация-разработчик: ООО «НПК «Асконт+». РФ, 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-15.20-4700№ПВР-3-7.15/03174

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Бутастим (Butastim).

Международное непатентованное наименование: бутифосфан, цианокобаламин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Бутастим в 1 мл в качестве действующих веществ содержит: бутифосфан – 100 мг, витамин В₁₂ (цианокобаламин) – 0,05 мг и вспомогательные вещества: метил-4-гидроксибензоат, гидроксид натрия, вода для инъекций – до 1 мл.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-розового до розового цвета.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – не более 10 суток.

Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Выпускают препарат расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками с колпачками алюминиевыми или комбинированными с пластмассовыми крышками, жестко закрепленными в дне алюминиевых колпачков. Флаконы упаковывают в групповую упаковку по 50 штук в картонные коробки. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °C до 25 °C.

6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Фармакотерапевтическая группа препарата: другие метаболики в комбинациях.

10. Бутастим относится к комплексным общеукрепляющим и тонизирующими лекарственным препаратам, нормализует метаболические и регенеративные процессы, оказывает стимулирующее действие на белковый, углеводный и жировой обмен веществ, повышает резистентность организма к неблагоприятным факторам внешней среды, способствует росту и развитию молодняка животных.

Входящий в состав препарата бутифосфан способствует улучшению функции печени, стимулирует преобразование АДФ в АТФ, повышает двигательную активность гладкой мускулатуры, стимулирует образование костной ткани.

Витамин В₁₂ активизирует процессы кроветворения, синтеза нуклеиновых кислот, восстанавливает до нормы уровень лимфоцитов-супрессоров, участвует в синтезе метионина, способствует образованию гликогена, мобилизует запасы энергии, необходимые для образования и синтеза ДНК.

По степени воздействия на организм Бутастим относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсибилизирующего, эмбриотоксического, терратогенного, мутагенного и канцерогенного действия, не обладает кумулятивными свойствами.

III. Порядок применения

11. Бутастим назначают крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам, пушным зверям и сельскохозяйственной птице при нарушениях обмена веществ различной этиологии, а также в качестве стимулирующего и тонизирующего средства:

- для повышения сопротивляемости организма к заболеваниям различной этиологии;

- как дополнительное средство при лечении заболеваний, обусловленных недостатком в организме кальция и магния;

- в целях активизации родовой деятельности и профилактики послеродовых осложнений (тетания матки, родовой парез);

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

12. Противопоказанием к применению Бутастима является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. Следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ним. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку). По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.

14. Особенностью применения у беременных животных, у животных в период лактации, у потомства животных не выявлено.

15. Бутастим применяют в течение 4-5 дней: животным – внутримышечно, подкожно или внутривенно (медленно), птице – перорально с водой для поения, в дозах, указанных в таблице. Температура применяемого лекарственного препарата должна составлять от 20 °C до 25 °C.

Вид животного	Доза (мл) в сутки
Крупный рогатый скот, лошади	10–25
Жеребята, телята	5–12
Овцы, козы	2,5–8
Ягнята, козлята	1,5–2,5
Свиньи	2,5–10
Поросыта-сосуны, подсвинки	1–2,5
Куры-несушки, бройлеры	2–3 мл на 1 л питьевой воды
Цыплята, ремонтный молодняк	1–1,5 мл на 1 л питьевой воды
Собаки	0,5–5
Кошки, пушные звери	0,5–2,5

При хроническом течении болезни назначают ½ дозы Бутастима, указанной в таблице. Повторный курс лечения, при необходимости, проводят с интервалом 5-14 дней.

16. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении признаков аллергии, применение Бутастима прекращают и животному назначают антигистаминные лекарственные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомы передозировки лекарственного препарата не выявлены.

18. Бутастим совместим с другими лекарственными средствами и кормовыми добавками.

19. Особенностью действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. В случае пропуска одной или нескольких доз применение препарата следует возобновить в той же дозировке и по той же схеме.

21. Убой животных на мясо и использование в пищевых целях мясопродуктов, молока и яиц во время и после применения Бутастима разрешается без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: ООО «НПК «Асконт+». 142279, РФ, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: ООО «НПК «Асконт+». 142279, РФ, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.