

Готовый водный раствор препарата должен быть использован в течение 24 часов, а раствор на мопоке или ЗЦМ – в течение 6 часов после приготовления.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.4 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к паромомицину, а также тяжелые заболевания выделительной системы организма.

3.5 Препарат не рекомендован для беременных и лактирующих животных.

3.6 Не следует применять препарат с другими лекарственными средствами из-за отсутствия анализа совместимости.

3.7 Особенностью действия препарата при первом применении или при его отмене не выявлено.

3.8 Следует избегать пропуска введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска введения одной дозы препарата его применение возобновляют по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией.

3.9 Убой на мясо телят проводят не ранее чем через 20 суток, свиней – не ранее чем через 3 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и 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.

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 из серии, вызвавшей осложнение. Составляется 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 ООО «НПК «Асконт+». Российская Федерация, 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

Инструкция подготовлена сотрудниками ООО «НПК «Асконт+» (Ярмуш А.О.) и УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (Васькин В.Н., Петров В.В., Иванов В.Н., Романова Е.В.) на основании досье, представленного производителем.

Номер регистрационного удостоверения: 8831-10-24 ЗА