

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«30» октября 2015 г.
Протокол № 81.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ЛАКТАЦИЛ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Лактацил (Lactacilum).

1.2 Лактацил представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета с характерным кисловатым запахом. При хранении допускается выпадение небольшого осадка, растворяющегося при нагревании на водяной бане до температуры 36-40°C и интенсивном перемешивании в течение 10-15 минут.

В 1,0 см³ препарата содержится 85 мг муравьиной кислоты, 60 мг молочной кислоты и 9 мг метилурацила.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100 и 500 см³, полимерной таре по 100, 500 и 1000 см³ и полимерных канистрах по 3000, 5000 и 10000 см³.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C.

Срок годности 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Лактацил – комплексный препарат, обладающий противомикробным, противовоспалительным, адаптогенным и иммуностимулирующим действием, ускоряет ферментацию корма, предотвращают образование сгустков казеина у молодняка жвачных животных. Препарат купирует и предупреждает желудочно-кишечные расстройства, благоприятно влияет на процессы пищеварения в кишечнике, способствует улучшению аппетита.

2.2 Муравьиная и молочная кислоты обладают противомикробным и противогрибковым действием, расслабляют сфинктеры, нормализует выработку и активность пищеварительных соков, повышают усвояемость питательных веществ и являясь естественными метаболитами обмена веществ используется организмом как источник энергии.

2.3 Метилурацил (производное пиримидина) - универсальное антиоксидантное, иммуностимулирующее, антиоксическое и антистрессовое средство, повышает общую устойчивость организма, ускоряет процессы клеточной регенерации, особенно эпителиальной ткани.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для профилактики нарушений со стороны желудочно-кишечного тракта в виде диарей различной этиологии у молодняка сельскохозяйственных животных, лечения крупного и мелкого рогатого скота при атонии и гипотонии преджелудков, а также для улучшения аппетита.

3.2 Препарат задают внутрь с молозивом, молоком, водой или кормом.

Для профилактики болезней желудочно-кишечного тракта и улучшения аппетита у телят и ягнят молозивного и молочного периода выращивания лактацил применяют начиная со 2-3 дачи молозива из расчета 5-10 мл препарата на 1 литр выпойки. После привывания животных доза увеличивается до 20-30 мл на 1 л выпойки при каждом кормлении в течение не менее 14 дней. При необходимости препарат применяют в течение всего молочного периода выращивания.

Температура молозива, молока должна быть не выше 30°C. Смесь необходимо ин-

тенсивно перемешивать в течение нескольких минут. При этом молозиво или молоко немного сворачивается.

Для профилактики диареи препарат применяют в течение всего молочного периода выращивания.

3.3 Крупному и мелкому рогатому скоту при атонии и гипотонии преджелудков, для улучшения аппетита препарат назначают в дозе 10-15 мл на 100 кг массы животного. Перед применением препарат разводят питьевой водой в соотношении 1:5.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 3 суток после последнего назначения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 После окончания работы с препаратом руки и лицо следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

4.3 При попадании препарата на кожу - промыть водой с мылом, при попадании в глаза - промыть большим количеством воды.

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов»

Республика Беларусь, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23.

Инструкция разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич, В.Н. Иванов, А.Н. Козловский, И.П. Захарченко), и Унитарного предприятия «Могилевский завод ветеринарных препаратов» (Н.Н. Кучкин)

*Профессор кафедры фармакологии
и токсикологии УО «Витебская ордена
«Знак Почета» государственная
академия ветеринарной медицины»*

И.А. Ятусевич

