

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Фосфозал»

1 Общие сведения

1.1 Фосфозал (Fosfozal).

Международное непатентованное наименование: бутафосфан (butafosfan), цианокобаламин (cyanocobalamin).

1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций и приема внутрь.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующих веществ содержится 100 мг бутафосфана, 50 мкг цианокобаламина (витамина В₁₂), в качестве вспомогательных веществ – калия ферроцианид, бензиловый спирт, натрия дигидрофосфат и вода для инъекций.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-розового до бордового цвета.

1.5 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 100 мл.

1.6 Хранят препарат в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 2 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – 28 суток при соблюдении условий хранения. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к средствам, регулирующим метаболические процессы в организме.

2.2 Препарат оказывает стимулирующее действие на метаболизм (углеводный, белковый и липидный обмена веществ), рост и развитие животных, повышает резистентность организма животных к действию болезнетворных факторов, стимулирует эритропоэз и обладает тонизирующим действием на организм при повышенных нагрузках.

2.3 Бутафосфан – органическое соединение фосфора. Оказывает влияние на многие ассимиляционные процессы в организме, стимулирует синтез белка, ускоряет рост и развитие животных и птиц, значительно улучшает функцию печени, повышает неспецифическую резистентность организма, способствует образованию костной ткани. При стрессовых ситуациях бутафосфан нормализует уровень гормона стресса – кортизола, тем самым улучшая утилизацию глюкозы в крови и активизируя энергетический обмен. Выводится из организма животных преимущественно с мочой.

2.4 Цианокобаламин является фактором роста, необходимым для нормального кроветворения и созревания эритроцитов, участвует в синтезе лабильных метильных групп и образовании холина, метионина, креатина и нуклеиновых кислот.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам, пушным зверям и сельскохозяйственной птице (курам-несушкам, бройлерам, племенной птице, птице родительского стада, ремонтному молодняку кур):

- для лечения и профилактики бесплодия, патологии родов и послеродовых осложнений, повышения эффективности искусственного осеменения;
- для лечения и профилактики нарушений обмена веществ в организме (кетоз и другие);
- при печеночной и сердечной недостаточности;
- при ожогах кожи и переломах костей;
- при тяжелых физических нагрузках и повышенной физической активности у животных.

3.2 Препарат применяют животным один раз в сутки внутримышечно, подкожно или внутривенно (медленно), птице – перорально с питьевой водой в течение 4–5 суток, в разовых дозах, указанных в таблице.

Таблица – Дозы препарата

Вид животного/птицы	Суточная доза, мл
Взрослые лошади и крупный рогатый скот	10–25
Жеребята, телята	5–12
Взрослые овцы и козы	2,5–8
Ягнята, козлята	1,5–2,5
Взрослые свиньи	2,5–10
Поросята-сосуны, подсвинки	1–2,5
Куры-несушки, бройлеры	2–3 мл на 1 л питьевой воды
Цыплята, ремонтный молодняк кур	1–1,5 мл на 1 л питьевой воды
Собаки	0,5–5
Кошки, пушные звери	0,5–2,5

При хронических процессах, а также для их профилактики назначают 1/2 дозы препарата, указанной в таблице.

Повторный курс лечения при необходимости проводят через 5–14 суток.

Для профилактики нарушений метаболических процессов, патологии родов и послеродовых заболеваний репродуктивных органов у коров препарат назначают за 14 и 7 суток до предполагаемого отела, в день родов, на третьи, пятые и седьмые сутки после отела в дозе 20–25 мл на введение, внутримышечно, один раз в сутки.

При кетозе у коров препарат назначают один раз в сутки внутримышечно в дозе 25 мл на введение, на протяжении 3–5 суток подряд.

Для повышения уровня оплодотворяемости у коров препарат вводят внутримышечно в дозе 20–25 мл на введение непосредственно перед проведением искусственного осеменения, однократно.

При несбалансированном кормлении, нарушении обмена веществ, препарат применяется по одной дозе дву-, трехкратно с интервалом 3–4 суток.

При подготовке животных к скачкам, выставкам, транспортировке применение препарата рекомендуется начать за две недели до соревнований по одной дозе дву-, трехкратно с интервалом 3–4 суток и одну дозу за 24 часа до нагрузок.

Для восстановления после нагрузок препарат применяется по одной дозе одно-, двукратно с интервалом 3–4 суток.

3.3 Препарат не заменяет и не исключает использование антибактериальных и других средств этиотропной терапии.

3.4 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

3.5 Противопоказано применение препарата животным и птице с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

3.6 Симптомы передозировки у животных и птицы не выявлены.

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

3.8 Следует избегать пропуска очередного применения препарата животным и птице, так как это может привести к снижению терапевтической активности. При пропуске приема (введения) препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозировкой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.9 Препарат можно применять беременным и лактирующим животным.

3.10 Особенности взаимодействия препарата с препаратами других фармакологических групп и кормовыми добавками не выявлено.

3.11 Продукция от животных и птицы во время и после применения препарата может быть использована в пищевых целях без ограничений.

4 Меры профилактики

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

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67.

Инструкция по применению разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (М.П. Кучинский) и УО «Витебская ордена «Знак Почета государственная академия ветеринарной медицины» (Д.Н. Федотов, О.Л. Акулинич).

