

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного «Ветбидол»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ветбидол (Vetbidolum).

Международное непатентованное наименование: умифеновир.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и подкожного введения.

Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до коричневого цвета, возможен зеленоватый оттенок.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 50 мг арбидола гидрохлорида, растворитель (пропиленгликоль) - до 1,0 мл.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 20; 50 и 100 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б, в защищенном от света месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности при соблюдении условий хранения - 3 года от даты изготовления; после первого вскрытия флакона - 28 суток.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат относится к группе противовирусных средств с иммуномодулирующим действием.

2.2 Арбидол действует на ранних стадиях вирусной репродукции и ингибирует слияние вирусной липидной оболочки с клеточными мембранами, предотвращая проникновение вируса внутрь клетки. Препарат обладает интерферониндуцирующими свойствами, антиоксидантной активностью, стимулирует гуморальные и клеточные реакции иммунитета, фагоцитарную функцию макрофагов, повышает устойчивость организма к вирусным инфекциям. Терапевтическая активность препарата при вирусных заболеваниях проявляется в снижении общей интоксикации, сокращении длительности заболевания.

2.3 Арбидол быстро всасывается из места введения и распределяется по органам и тканям. Частично метаболизируется в печени. Выводится преимущественно с желчью и в незначительном количестве почками.

2.4 Препарат малотоксичен. В рекомендованных дозах не обладает сенсibiliзирующим действием.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют молодняку крупного рогатого скота и свиньям как противовирусное средство при проведении комплексной терапии и профилактики заболеваний, сопровождающихся снижением общей резистентности организма и развитием иммунных дефицитов (диспепсии, гастроэнтериты, бронхиты, бронхопневмонии различной этиологии, гипотрофия молодняка).

3.2 Препарат вводят подкожно или внутримышечно в следующих дозах:

Телята	7,5-10 мл/50 кг массы
Поросята	1,5-2,0 мл/10 кг массы

В целях повышения уровня естественной резистентности организма, а также для профилактики заболеваний у поросят после отъема, препарат вводят с интервалом в 3 суток. Продолжительность курса - 3-4 инъекции.

С лечебной целью при желудочно-кишечных заболеваниях (диспепсия, гастроэнтерит) и заболеваниях дыхательной системы (бронхопневмонии, бронхиты), как составляющую комплексной терапии, препарат вводят 1 раз в день в течение 5 суток.

3.3 Побочные действия и осложнения при применении препарата в соответствии с инструкцией не установлены.

3.4 Противопоказано применение препарата при гиперчувствительности к арбидолу, печёночной недостаточности.

3.5 При возникновении аллергических реакций препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Применение препарата не исключает использование других ветеринарных лекарственных средств.

3.7 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и безопасности при работе с лекарственными препаратами.

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 пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Петровский С. В.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
09	2011 г. протокол № 116