

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Биостимульгин»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Биостимульгин (Biostimulginum).

Лекарственная форма: раствор для подкожного, внутримышечного и паравагинального применения.

1.2 Ветеринарный препарат «Биостимульгин» (далее по тексту – препарат) представляет собой прозрачный или слегка опалесцирующий раствор соломенного цвета. В 1,0 мл препарата содержится в качестве активного действующего вещества экстракт плаценты коров – 50% и вода для инъекций – до 100%.

1.3 Выпускают препарат во флаконах по 100, 200 и 400 мл.

1.4 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 20 °С. Хранить в местах недоступных для детей.

1.5 Срок годности препарата – 18 месяцев от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования, после первого вскрытия флакона – не более 24 суток при температуре от плюс 2 °С до плюс 8 °С. Не применять по истечении срока годности препарата.

1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат представляет собой экстракт плаценты коров, взятых в благополучных по инфекционным заболеваниям хозяйствах. Экстракт плаценты представляет собой биогенный стимулятор, содержащий белки, нуклеиновые кислоты, полисахариды, липиды, ферменты, аминокислоты, ненасыщенные жирные кислоты, витамины и микроэлементы.

2.2 После введения в организм животного препарат проявляет противовоспалительное действие, активизирует иммунобиологическую реактивность организма животных, стимулирует регенеративные процессы эндометрия.

2.3 Механизм действия препарата заключается в повышении уровня эстрогенных гормонов, создающих оптимальные условия для сократительной деятельности миометрия, и более низкую концентрацию прогестерона, блокирующего эти процессы.

2.4. Препарат полностью усваивается, выделяясь из организма с продуктами метаболизма.

2.5 Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения коров и свиноматок при острых и хронических эндометритах, задержании последа, клинических и субклинических маститах, синдроме метрит-мастит-агалактия (ММА), субинволюции матки, эндометрите, гипофункции яичников, а так же стимуляции стадии возбуждения полового цикла у коров, телок, свиноматок, не приходящих в охоту (при отсутствии у них патологических изменений).

3.2 Препарат вводят коровам и телкам в дозе 30,0 мл подкожно или в паравагинальную клетчатку, свиноматкам – в дозе 20,0 мл внутримышечно в области шеи.

При задержании последа препарат вводят через 6–8 часов после выведения плода и при необходимости повторяют через 24 часа. При отсутствии эффекта послед отделяют

оперативным способом.

При заболеваниях коров и свиноматок, сопровождающихся воспалительными процессами (эндометрит, вагинит, цервицит и др.), препарат вводят по следующей схеме:

- трехкратно с интервалом 24 часа, затем дважды через 48 часов и в последующем через 72 часа.

При гипофункции яичников применяют в дозе 30,0 мл, вводят в смеси с препаратами, повышающими тонус мускулатуры, затем внутримышечно по 10,0 мл один раз в день в течение 4 дней. Если через 15–20 дней отсутствует стадия возбуждения полового цикла, то курс введения в смеси с препаратами, повышающими тонус мускулатуры, повторяют.

При возбуждении полового цикла у свиноматок препарат вводят однократно внутримышечно в дозе 20,0–30,0 мл в смеси с препаратами, повышающими тонус мускулатуры, а затем через 4 дня в дозе 10,0 мл.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений, за исключением случаев повышенной индивидуальной чувствительности животных. При возникновении аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные и симптоматические средства.

3.4 Убой животных на мясо и использование молока после применения препарата разрешены без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие 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 (3 флакона) для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная 19А).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222685, Минская область, Столбцовский район, д. Нивное.

Инструкция по применению препарата разработана ПК «Биогель» (Л.Е. Янушевская, А.Н. Безбородкин).

Ученый совет ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____

Секретарь _____

Эксперт _____

«17» 08 2023 г. протокол № 127