

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«БИОХЕЛАТ-ГЕЛЬ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Биохелат-гель (Biohelatum-gelum).
Международное непатентованное наименование: меди (II) сульфат.
- 1.2 Препарат представляет собой гелеобразную массу от светло-зеленого до изумрудного цвета. Лекарственная форма: гель для наружного применения.
- 1.3 В 100,0 г препарата содержится 3,0 г меди (II) сульфата, вспомогательные вещества (цинка сульфат, поливинилпирролидон, консервант, краситель) и растворитель (полиэтиленгликоль, кислота молочная, вода очищенная).
- 1.4 Выпускают в упаковке из полимерных материалов по от 50; 100; 150; 200; 250; 400; 500; 800 г и 1 кг.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света и влаги 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 2 (два) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Хелатное соединение меди, входящее в состав геля, обладает антимикробными свойствами. Механизм действия заключается в денатурации белков микробной клетки. Медь участвует в процессах роста и формирования кровеносных сосудов, костей, связок и сухожилий, синтезе коллагена и меланина, определяющего окраску кожи и шерсти.
- 2.2 Медь в хелатной форме обеспечивает активизацию местных защитных механизмов и ускоряет заживление ран, ссадин, трещин, способствуют поддержанию влажности и упругости рога.
- 2.3 Хелатная форма меди определяет более высокую антимикробную и ранозаживляющую активность геля по сравнению с неорганическими солями, а также обеспечивает высокую проникающую способность действующих веществ в ткани копыта и устойчивость к негативному воздействию неблагоприятных факторов внешней среды.
- 2.4 Гель обладает хорошими адгезивными свойствами. После местного применения создает защитную пленку, предохраняющую раневую поверхность от контакта с загрязнениями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям наружно при гнойно-некротических заболеваниях дистального отдела конечностей (пододерматит, ламинит, язва Рустергольца, язва мякишей, язва венчика, язва межпальцевой щели, гнойные раны в дистальном отделе конечностей, некробактериозные и ящурные поражения копытец, болезнь Мортелларо, флегмона мякиша и межпальцевая флегмона).
- 3.2 Препарат наносят на тканевые дефекты наружно с интервалом 5 дней в дозе 5,0-15,0 мл. Для этого фиксируют конечность животного, проводят ортопедическую расчистку копытец. Удаляют отслоившийся копытцевый рог и некротизированные ткани, истончают здоровый рог по периферии, обрабатывают повреждение растворами антисептиков (3%-ная перекись водорода, водный раствор фурацилина (1:5000) и др.), высушивают повреждение и окружающие ткани тампонированием, наносят препарат на

повреждения и окружающие ткани. Область повреждения защищают бинтовой повязкой. В дальнейшем повязку меняют через пять суток до выздоровления.

3.3 Препарат не оказывает раздражающего действия и не вызывает аллергических реакций.

3.4 Противопоказания по применению препарата не установлены.

3.5 Продукцию от животных, полученную после применения препарата, можно использовать в пищу без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 При контакте с кожей необходимо смыть препарат под струей воды с мылом. При попадании препарата в глаза необходимо промыть глаза водой. При попадании препарата в рот необходимо сполоснуть его водой.

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, 19А), для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками кафедры общей, частной и оперативной хирургии УО «Витебская ордена «Знак почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Веремеев Э.И., Руколем В.М., Журбой В.А., Кочетковым А.В.), 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	
« 10 » 01 2020	протокол № 106