

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» декабря 2020 г. № 112

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Глюкоза 40 % для ветеринарных целей»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Глюкоза 40 % для ветеринарных целей (Glucosum 40 % ad usum veterinarium).
Международное непатентованное наименование: глюкоза.
- 1.2 Лекарственная форма: раствор. В 1 см³ препарата содержится 0,4 г глюкозы и вспомогательные вещества (вода для инъекций).
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бесцветную или светло-желтого цвета жидкость.
- 1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50,0; 100,0; 200,0 и 400,0 см³. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Глюкоза усиливает окислительно-восстановительные процессы в организме, улучшает антиоксидантную функцию печени. Глюкоза, поступая в ткани, фосфорилируется, превращаясь в глюкозо-6-фосфат, который активно включается во многие звенья обмена веществ организма.
- 2.2 Глюкоза повышает осмотическое давление крови, улучшает процессы обмена веществ, антиоксидантную функцию печени и работу сердца, расширяет кровеносные сосуды, усиливает диурез. Стимулирует синтез гормонов и ферментов, повышает защитные силы организма животных. При метаболизме глюкозы в тканях выделяется значительное количество энергии, необходимой для жизнедеятельности организма.
- 2.3 После введения препарат быстро всасывается с места инъекции и распределяется в органах и тканях животного.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют животным при больших потерях организмом жидкости (кровотечения, токсическая диспепсия), заболеваниях печени (гепатиты, циррозы), декомпенсации сердечной деятельности, явлениях шока, метритах, вагинитах, интоксикациях (отравлениях ртутью, мышьяком, синильной кислотой и ее солями, окисью углерода и др.), жвачным животным при желудочно-кишечных заболеваниях с явлениями интоксикации, гипотонии, атонии преджелудков, а также при ацетонемии, послеродовой гемоглобинурии, кетонурии и токсемии; слабым и истощенным животным как энергетическое и диетическое средство.
- 3.2 В зависимости от тяжести заболевания препарат вводят животным перорально или внутривенно 1-2 раза в день в дозах, указанных в таблице 1.

Таблица 1

Вид животного	Средняя масса животного, кг	Доза, см ³ /животное
Крупный рогатый скот	400	75-370
Лошади	500	75-300
Мелкий рогатый скот	50	10-75
Свиньи	60	20-75
Собаки	12	5-20
Лисицы и песцы	-	2-12

3.3 Побочных действий и осложнений при применении препарата в рекомендуемых дозах не выявлено.

3.4 Противопоказаниями к применению препарата являются гипергликемия, вызванная нарушением функции поджелудочной железы, а также вследствие скармливания большого количества углеводистых кормов.

3.5 Ограничения к использованию препарата беременным животным и в период лактации отсутствуют.

3.6 Убой животных на мясо и использование молока для пищевых целей после применения препарата разрешены без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными 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 по применению 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 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

« 23 » 12 2020 г. протокол № 112

Вид животного	Категория	Доза, мг/кг
КРС (коровы, быки)	1	400
Лошадь	1	200
Мелкий рогатый скот	1	20
Свинья	1	60
Собака	1	15
Лисичка и песец	1	2-12