

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 °C до плюс 25 °C.

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 антитоксическую 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, антитоксическую 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

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____
« 23 » 11.2010. протокол № 112

Год	Отношение к норме	Год	Отношение к норме
19-20	00	20	00
20-21	00	21	00
21-22	00	22	00
22-23	00	23	00
23-24	00	24	00
24-25	00	25	00
25-26	00	26	00