

ИНСТРУКЦИЯ

**по применению Бутастима для стимуляции обмена веществ и неспецифической резистентности у животных
(организация-разработчик: ООО «НПК «Асконт+», 142279, Московская область, Серпуховский р-н, п. Оболенск, ул. Строителей, корпус 2)**

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата: Бутастим (Butastim).

Международное непатентованное наименование: бутафосфан и цианокобаламин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В 1 мл Бутастима в качестве действующих веществ содержится 100 мг бутафосфана и 0,05 мг цианокобаламина, а также вспомогательные компоненты: метил-4-гидроксibenзоат, натрия гидроксид и вода для инъекции.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-розового до розового цвета.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства, после вскрытия флакона – 10 суток.

Запрещается применение препарата Бутастим по истечении срока годности.

4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 10, 50 и 100 мл в темные стеклянные флаконы соответствующей вместимости. флаконы укупоривают резиновыми пробками и обкатывают алюминиевыми колпачками. Флаконы по 10 мл помещают в картонную коробку по 50 штук. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Бутастим следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Бутастим относится к лекарственным препаратам, регулирующим метаболические процессы в организме.

10. Бутастим относится к комплексным общеукрепляющим и тонизирующим лекарственным препаратам, нормализует метаболические и регенеративные процессы, оказывает стимулирующее действие на белковый, углеводный и жировой обмен веществ, повышает резистентность организма к неблагоприятным факторам внешней среды, способствует росту и развитию молодняка животных. Макроэргические соединения фосфора (АТФ и креатинфосфат) аккумулируют энергию, которая затем может быть использована для механической (мышечные сокращения), электрической (проведение нервного импульса), химической (биосинтез различных соединений) и электрохимической (активный транспорт веществ через мембраны) работы органов и тканей.

Входящий в состав препарата бутафосфан способствует улучшению функции печени, стимулирует преобразование АДФ в АТФ, повышает двигательную активность гладкой мускулатуры, стимулирует образование костной ткани.

Витамин В12 активизирует процессы кроветворения, синтеза нуклеиновых кислот, восстанавливает до нормы уровень лимфоцитов-супрессоров, участвует в синтезе метионина, способствует образованию гликогена, мобилизует запасы энергии, необходимые для образования дезоксирибозы и синтеза ДНК. Бутастим по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсibiliзирующего, эмбриотоксического, терратогенного, мутагенного и канцерогенного действия, не обладает кумулятивными свойствами.

III. Порядок применения

11. Бутастим назначают крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам, пушным зверям и сельскохозяйственной птице при нарушениях обмена веществ различной этиологии, а также в качестве стимулирующего и тонизирующего средства:

- для повышения сопротивляемости организма к заболеваниям различной этиологии;
- как дополнительное средство при лечении заболеваний, обусловленных недостатком в организме кальция и магния;
- в целях активизации родовой деятельности и профилактики послеродовых осложнений (тетания матки, родильный парез);
- при тяжелых физических нагрузках и повышенной физической активности у спортивных лошадей (за 2-3 дня до соревнований).

12. Противопоказанием к применению Бутастима является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. Бутастим применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам, пушным зверям один раз в сутки внутримышечно, подкожно или внутривенно (медленно), птице – перорально с водой для поения в течение 4-5 дней в дозах, указанных в таблице:

<i>Вид животного</i>	<i>Доза (мл на животное)</i>
Взрослые лошади и крупный рогатый скот	10,0 – 25,0
Жеребята, телята	5,0 – 12,0
Взрослые овцы и козы	2,5 – 8,0
Ягнята, козлята	1,5 – 2,5
Взрослые свиньи	2,5 – 10,0
Поросята-сосуны, подсвинки	1,0 – 2,5
Собаки	0,5 – 5
Кошки, пушные звери	0,5 – 2,5
Куры-несушки, бройлеры	2,0 – 3,0 мл на 1 л питьевой воды
Цыплята, ремонтный молодняк	1,0 – 1,5 мл на 1 л питьевой воды

При хроническом течении болезни назначают ½ дозы Бутастима, указанной в таблице. Повторный курс лечения, при необходимости, проводят с интервалом 5-14 дней.

14. Симптомов, возникающих при передозировке препарата, у животных не установлено.

15. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

16. Препарат не рекомендуется применять в период беременности и лактации.
17. При пропуске приема одной или нескольких доз лекарственного препарата его применение возобновляют по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.
18. При применении Бутастима согласно настоящей инструкции побочных явлений и осложнений у животных, включая сельскохозяйственную птицу, не выявлено. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и при необходимости симптоматическое лечение.
19. Бутастим совместим с другими лекарственными препаратами и кормовыми добавками, применяемыми в животноводстве и птицеводстве.
20. Убой животных на мясо и использование в пищевых целях мясopодуKтоB, молока и яиц во время и после применения Бутастима разрешается без ограничений.

Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы следует руки вымыть с мылом. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.
22. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.
23. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

ООО «НПК «Асконт+»,
142279, Московская область,
Серпуховский р-н, п. Оболенск,
ул. Строителей, корпус 2

Наименование и адрес владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя

ООО «НПК «Асконт+»,
142279, Московская область,
Серпуховский р-н, п. Оболенск, ул.
Строителей, корп. 2