

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 24 апреля 2019 г. № 101

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Хелп-спрей ВБФ»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Хелп-спрей ВБФ (Help-spray VBF).

1.2 Ветеринарный препарат (Хелп-спрей ВБФ) в 1 см³ содержит 20 мг хлортетрациклина гидрохлорида; вспомогательные вещества (полисорбат-80, глицерин, спирт изопропиловый, вода очищенная, генциановый фиолетовый).

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой жидкость от фиолетового до темно-фиолетового цвета. В процессе хранения допускается образование осадка, разбивающегося при встряхивании.

1.4 Препарат упаковывают по 100,0 и 200,0 см³ в полимерные емкости с распылителем и защитным колпачком.

1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке производителя 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. По истечению срока годности неиспользованные остатки препарата утилизировать в соответствии с требованиями законодательства.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат относится к группе антибактериальных средств для наружного применения. Обладает выраженным антибактериальным свойствами. Входящий в его состав хлортетрациклина гидрохлорид активен в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Fusobacterium necrophorum*, *Streptococcus* spp., *Haemophilus* spp., *Klebsiella* spp., *Clostridium* spp., а также *Rickettsia*.

2.2 В основе антибактериального действия хлортетрациклина гидрохлорид лежит подавление белкового синтеза микробной клетки (блокада функции рибосом), а так же блокада синтеза РНК.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота, лошадей, свиней, собак и кошек при ранах хирургического и травматического происхождения, ссадинах, царапинах, поражениях кожи и копыт, также в комплексной терапии при некробактериозе, после хирургической обработки тканей.

3.2 Перед применением флаконы с препаратом тщательно встряхивают. Препарат распыляют на пораженную поверхность на расстоянии 10 - 15 см. Обработку проводят 1-3 раза в сутки. Продолжительность лечения не должна превышать 10 суток.

3.3 Обработку животных проводят в хорошо проветриваемом помещении или на открытом воздухе. При лечении поражений в области головы следует предотвращать попадание препарата в глаза. Перед применением препарата с обрабатываемой поверхности удалить загрязнения, некротизированные ткани, гной и раневой экссудат.

3.4 Не применять животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

3.5 В рекомендуемых дозах не оказывает отрицательного действия, однако у животных с повышенной чувствительностью к компонентам препарата возможны различные аллергические реакции, в этом случае применение препарата прекращают и назначают антигистаминные, препараты кальция и средства симптоматической терапии.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют в корм плотоядным животным.

3.7 Использование молока в пищевых целях разрешается через 20 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное от коров ранее указанного срока, используют в корм животным после предварительного кипячения.

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» (Рыбаченко В.В., Шашкова Ю.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>Лебедев</i>
Секретарь	<i>Лебедев</i>
Эксперт	<i>Лебедев</i>
24 апреля 2010 г. протокол № 101	