

Инструкция по применению препарата ветеринарного «Юберин»

1 Общие сведения

1.1 Юберин (Uberinum).

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой жидкость от светло-розового до красного цвета, без механических примесей.

1.3 В 1 см³ раствора для инъекций содержится: бутафосфана - 100 мг, цианокобаламина - 0,05 мг, вспомогательные вещества и растворитель.

1.4 Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 10, 50, 100, 200, 250, 400, 450 и 500 см³.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности – два года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат обладает тонизирующими свойствами, нормализует метаболические и регенеративные процессы, оказывает стимулирующее влияние на белковый, углеводный и жировой обмены веществ, повышает резистентность организма к неблагоприятным факторам внешней среды, способствует росту и развитию животных.

2.2 Бутафосфан – органическое соединение фосфора, оказывающее влияние на многие ассимиляционные процессы в организме. Бутафосфан улучшает утилизацию глюкозы в крови, что способствует стимуляции энергетического обмена; ускоряет процессы метаболизма за счет стимуляции АДФ - АТФ цикла; активизирует все функции печени; повышает неспецифическую резистентность организма; стимулирует гладкую мускулатуру и повышает ее двигательную активность; восстанавливает работу миокарда; стимулирует образование костной ткани; нормализует уровень кортизола в крови; стимулирует синтез протеина, ускоряя рост и развитие животного, а также репаративные свойства органов и тканей. Органические соединения фосфора не накапливаются в организме и не оказывают побочных эффектов, характерных для стимулирующих средств и неорганического фосфора.

2.3 Витамин В₁₂ (цианокобаламин) стимулирует кроветворение, участвует в формировании креатина (источника энергии мышечной ткани), принимает участие в биосинтезе ацетилхолина, оказывающего влияние на состояние нервной системы, стимулирует жировой обмен и обмен карбоновых кислот, нормализует процесс усвоения корма, способствует биосинтезу метионина.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат назначают крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам и пушным зверям при нарушениях обмена веществ различной этиологии, а также в качестве стимулирующего и тонизирующего средства (послеродовые парезы, параличи, период реконвалесценции, гипотрофия и др.).

3.2 Применяют всем видам животных один раз в сутки внутримышечно, подкожно или внутривенно (медленно). Длительность лечения составляет 4 - 5 дней.

Разовые дозы препарата (см³ на одно животное):

- крупный рогатый скот, лошади — 10 – 25;
- телята, жеребята — 5 – 12;
- овцы, козы — 2,5 – 8;
- ягнята, козлята — 1,5 – 2,5;
- свиньи — 2,5 – 10;
- поросята-сосуны — 1 – 2,5;
- собаки — 0,5 – 5;
- плотоядные животные — 0,5 – 2,5.

В случае необходимости проводят повторный курс с интервалом 5 - 14 дней.

3.3 Препарат не заменяет и не исключает использование антибактериальных и других средств этиотропной терапии.

3.4 Побочных явлений и осложнений, при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, не наблюдается, противопоказаний не установлено.

3.5 Убой животных на мясо и использование в пищевых целях мяса и молока во время, и после применения препарата разрешается на общих основаниях.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

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, 19^а) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белэкотехника», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины»: доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных Белко А.А., начальником отдела развития ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

