

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«20» октября 2011 г.
Протокол № 60.

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Электросол орал» (Electrosol oral)

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Электросол орал (Electrosol oralum).
 - 1.2 В 1 см³ препарата содержится 280,0 мг глюкозы; 110,0 мг натрия хлорида; 45,0 мг глицина; 22,0 мг натрия фосфата однозамещенного; 13,5 мг калия хлорида; 5,0 мг натрия цитрата.
 - 1.3 Препарат представляет собой жидкость светло-желтого цвета.
 - 1.4 Препарат выпускают в полиэтиленовых флаконах по 100, 500 и 1000 мл.
 - 1.5 Хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от +15 до +25°С.
- Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Входящие в состав препарата компоненты используются для восстановления баланса электролитов в организме сельскохозяйственных животных и птицы.

В состав препарата добавлен глицин - аминокислота, способствующая быстрому выздоровлению животных, страдающих от дегидратации.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для профилактики и лечения вызванной диареей дегидратации у крупного рогатого скота, коз, овец, свиней, птицы.

3.2 Препарат применяют в следующих дозах:

- крупный рогатый скот, козы, овцы, свиньи: 45-50 мл на 1 л питьевой воды дважды в день в течение 2-4 дней;

- домашняя птица: 1 л на 750-1000 л питьевой воды в течение 2-4 дней.

3.3 Питьевую воду содержащую препарат, необходимо менять ежедневно.

3.4 Противопоказания. Не установлены.

3.5 Побочное действие. При применении препарата в рекомендуемых дозах побочных явлений и осложнений не отмечается.

3.6 Применение препарата не исключает возможности применения других химиотерапевтических средств.

3.7 Сроки ожидания. Продукция животноводства после применения используется без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и 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 которой 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 «Интерхеми веркен «Де Аделаар» Б.В.», Эстония.

Инструкция подготовлена ООО «Тениза» на основании документов, представленных производителем – «Интерхеми Веркен «Де Аделаар»Б.В.», Эстония.

