

Рассмотрена и одобрена на заседании Совета по
ветеринарным препаратам
"20" октября 2017 г. Протокол № 92.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Ихглюковит»
1 Общие сведения

1.1 Ихглюковит (Ichglucovitum).

1.2 В 1 мл препарата содержится 200 мг глюкозы, 30 мг ихтиола, 20 мг кислоты аскорбиновой и вода для инъекций до 1 мл.

1.3 Препарат представляет собой однородный маслянистый раствор темно-коричневого цвета, с характерным запахом ихтиола. Допускается наличие на стенках тары легкого налета, разбивающегося при встряхивании.

1.4 Препарат выпускают по 50, 100, 200, 400 и 450 мл в стеклянных флаконах, бутылках.

1.5 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.

1.6 Срок годности препарата - 1 год от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Действие ихглюковита на организм определяется воздействием компонентов.

2.2 Ихтиол бактериостатически действует на грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Escherichia coli*), имеет противовоспалительное действие, стимулирует инволюцию матки после родов, способствует регенерации пораженных тканей матки.

2.3 Глюкоза является энергетическим и питательным материалом для органов и тканей животных, она стимулирует синтез ферментов и гормонов, укрепляет защитные силы организма, улучшает процессы обмена веществ и работу сердца, обладают сосудорасширяющим, антитоксическим и мочегонным действием.

2.4 Аскорбиновая кислота принимает участие в окислительно-восстановительных процессах, углеводородном обмене, свертывании крови, регенерации тканей, образовании стероидных гормонов. Одной из важных физиологических функций является участие в синтезе коллагена и проколлагена и в нормализации проницаемости капилляров.

2.5 Компоненты, входящие в препарат, частично включаются в клеточный метаболизм (глюкоза, аскорбиновая кислота), ихтиол - выводится через почки или кишечник.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют коровам, телятам и лошадям:

коровам - для лечения эндометритов, вульвитов, маститов, телязиоза и профилактики послеродовых субинволюций матки;

телятам - для лечения гастроэнтеритов, гастроэнтероколитов и телязиоза;

лошадям - для лечения телязиоза.

3.2 Для профилактики послеродовых субинволюций, эндометритов и маститов препарат вводят новотельным коровам внутримышечно или в межтканевое пространство тазовой полости (параавагинально) в дозе 0,1 мл/кг массы животного двукратно в первые два дня после отела. Повторно препарат применяют через 48 ч в той же дозе.

3.3 С лечебной целью при эндометритах, вульвите и мастите у коров препарат вводят внутримышечно или в межтканевое пространство тазовой полости в дозе 0,1 мл/кг массы животного с интервалом 48 ч до выздоровления.

При тяжелом течении заболевания показано сочетанное применение препарата с антибиотиками и другими средствами.

3.4 При введении в межтканевое пространство тазовой полости обрабатывают передненеверхний угол прямокишечной ямки (поочередно), справа или слева от анального отверстия по общепринятым методикам. Одномоментным толчком руки иглу вводят под углом 30° - 45° к поверхности ямки на глубину 3-5 см в направлении мечевидного отростка грудной кости в течение 30 - 40 с.

3.5 Для лечения телят с желудочно-кишечными расстройствами препарат применяют орально в дозе 0,5 мл/кг массы животного 2-3 раза в сутки 3-4 дня подряд.

3.6 Для лечения крупного рогатого скота и лошадей, больных телязиозом, препарат вводят в дозе 5-10 мл при помощи спринцовки за третье веко и в конъюктивальный мешок при несколько наклоненной в сторону и вниз голове животного.

Курс лечения 2-3- кратный с интервалом 2-3 дня.

3.7 Побочных явлений и осложнений после применения препарата не установлено.

3.8 Препарат несовместим с соединениями йода, алкалоидами и солями тяжелых металлов.

3.9 Содержимое больной доли вымени при маститах выдаивают, кипятят и уничтожают. Молоко из здоровых долей вымени используют без ограничения.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать 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» (г. Минск, ул. Красная, 19 а) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь).
220037, г. Минск, 1-й переулок Твердый, 13, помещение 1.

Инструкция разработана сотрудником ООО "ТМ" Пригуном А.С.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
д/н	10
2017 г. протокол № 92	