

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Кабозал»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Кабозал (Kabozalum).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: бутафосфан, цианокобаламин.

1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 Ветеринарный препарат «Кабозал» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой прозрачную жидкость розового цвета. В 1,0 мл препарата содержатся бутафосфан – 100 мг, цианокобаламин – 0,05 мг, а также вспомогательные вещества: спирт бутиловый, гидроксид натрия и вода для инъекций.

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 50, 100, 250, 400 и 500 мл во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, закупоренные резиновыми пробками, обкатанные алюминиевыми колпачками. Каждый флакон индивидуально упаковывают в картонную пачку и снабжают инструкцией по применению.

1.5 Препарат хранят и транспортируют по списку Б в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

1.6 Срок годности препарата – 5 (пять) лет от даты производства при условии соблюдения правил хранения. После вскрытия флакона срок годности препарата – не более 28 суток при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C. Не применять по истечении срока годности препарата. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат относится к комплексным общеукрепляющим и тонизирующим препаратам, нормализует метаболические и регенеративные процессы, оказывает стимулирующее влияние на белковый, углеводный и жировой обмен веществ, повышает резистентность организма к неблагоприятным факторам внешней среды, способствует нормализации роста и развития животных.

2.2 Бутафосфан – органическое соединение фосфора. Оказывает влияние на многие ассимиляционные процессы в организме, стимулирует синтез белка, ускоряет рост и развитие животных и птиц, улучшает функцию печени, повышает неспецифическую резистентность организма, стимулирует преобразование АДФ в АТФ, повышает сократительную активность гладкой мускулатуры, способствует образованию костной ткани. Выводится из организма преимущественно с мочой.

2.3 Цианокобаламин (витамин В₁₂) – фактор роста, необходимый для стимуляции эритропоэза, активизирует синтез нуклеиновых кислот, восстанавливает до нормы уровень лимфоцитов-супрессоров, участвует в синтезе метионина, мобилизует запасы энергии, способствует образованию гликогена, необходимого для образования дезоксирибозы и синтеза ДНК. Способствует кумуляции соединений, содержащих сульфгидрильные группы в эритроцитах.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют коровам, телятам, свиньям, поросятам, овцам, ягнятам, птице (курам-несушкам, цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур-несушек), кошкам, собакам при нарушениях обмена веществ различной этиологии, а также в качестве стимулирующего и тонизирующего средства для повышения сопротивляемости организма, в качестве средства вспомогательной терапии при различных интоксикациях, вирусных и бактериальных инфекциях, поражении внутренних органов и систем, при гипотонии и атонии матки, для профилактики послеродовых осложнений (тетания, послеродовый парез), при посттравматических отеках, для нормализации роста молодняка.

3.2 Препарат применяют один раз в сутки внутримышечно, подкожно или внутривенно (медленно), птице – перорально с водой для поения в течение 4–5 дней, в разовых дозировках (мл на животное/птицу):

Крупному рогатому скоту: 10,0–25,0;

Телятам: 5,0–12,0;
Свиньям: 2,5–10,0;
Поросятам-сосунам, подсвинкам: 1,0–2,5;
Овцам: 2,5–8,0;
Ягнятам: 1,5–2,5;
Курам-несушкам, бройлерам: 2,0–3,0 на 1 л воды;
Ремонтному молодняку кур-несушек: 1,0–1,5 на 1 л воды;
Кошки: 0,5–2,5;
Собаки: 0,5–5,0.

При состояниях, характеризующихся хроническим течением, а также для их профилактики назначают ½ дозы препарата.

Повторный курс, при необходимости, проводят с интервалом 5–14 дней.

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

3.4 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При возникновении аллергических и других побочных реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.5 Симптомов передозировки препарата не выявлено. Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животных к компонентам препарата. Особенности действия при первом применении препарата или при его отмене не выявлено. Особенности взаимодействия препарата с препаратами других фармакологических групп и кормовыми добавками не выявлено.

3.6 Препарат разрешен к применению беременным и лактирующим животным.

3.7 Убой животных на мясо и использование в пищевых целях мясопродуктов, молока и яиц во время и после применения препарата разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными 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 нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовлено «Баодин Джижонг Биотехнологии Ко., Лтд» (3715, Саус Чанчэн стрит, Циньюань дистрикт, Баодин, Провинция Хэбэй, Китай) для ООО «Биомика» (210039, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/33).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником отраслевой лаборатории ветеринарной биотехнологии и заразных болезней животных УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П.П.) и ООО «Биомика» (Скулович З.Б.).

