

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
« 19 » апреля 2013 г.
Протокол № 66.

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата ветеринарного** **геля «Лигурол-Вет»** **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Лигурол-Вет (Ligurol-Vet).

1.2 Лигурол-Вет – препарат, представляющий собой гелеобразную массу оранжевого цвета. В 1,0 см³ геля содержится не менее 0,3 мг хлоргексидина биглюканата и 0,8 мг β-каротина, пленкообразователь, загуститель и комплексообразователь.

1.3 Лигурол-Вет выпускают в полимерной таре по 20,0; 25,0; 30,0; 50,0; 100,0; 250,0; 500,0 г, одноразовых шприцах по 10,0; 20,0; 40 мл, полимерных тубах по 15,0; 20,0; 30,0; 40,0; 50,0; 100 мл.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4°C до плюс 25°C.

Срок годности 12 (двенадцать) месяцев от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. «Лигурол-Вет» обладает бактерицидным, фунгицидным, противовоспалительным, кератопластическим и снижающим зуд действием, способствует ускорению регенерации тканей, образованию грануляций, создает барьер, препятствующий проникновению микрофлоры вглубь тканей пораженного участка.

2.2. Хлоргексидин биглюканат – антисептическое средство. В зависимости от используемой концентрации проявляет как бактериостатическое, так и бактерицидное действие. Бактериостатическое действие проявляется в концентрации 0,01% и менее; бактерицидное – в концентрации более 0,01% при температуре 22°C и воздействии в течение 1 мин. Фунгицидное действие – при концентрации 0,05%, при температуре 22°C и воздействии 10 мин. Сохраняет активность (хотя несколько сниженную) в присутствии крови, гноя, различных секретов и органических веществ.

Бета-каротин – самый распространенный и активный представитель группы каротиноидов, является предшественником и основным источником не вырабатываемого в животном организме витамина А. Обладает антиоксидантным действием, способствует связыванию свободных радикалов.

2.3. Препарат не обладает аллергизирующими свойствами, не проявляет кумулятивные свойства.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1. Препарат применяют при лечении собак, кошек, лошадей, крупного рогатого скота, а также других видов сельскохозяйственных и домашних животных при разнообразных признаках поражения кожного покрова – дерматитах, хронических вялогранулируемых ранах, постоперационных ранах, при ожогах, в комплексной терапии паразитарных, грибковых и аллергических дерматитов, а также при нарушении целостности кожи и воспалений молочной железы и сосков, субклиническом воспалении вымени и профилактике мастита у коров.

3.2. При лечении дерматитов, после очистки раневой поверхности и удаления некротизированных тканей, препарат наносят тонким слоем на поверхность пораженного участка кожи. При лечении язв, ожогов препаратом пропитывают стерильную марлевую салфетку, которую накладывают на раневую поверхность один раз в день до клинического выздоровления.

3.3. При лечении животных с нарушением целостности кожи молочной железы и

трещинах сосков гель наносят на пораженные участки до клинического выздоровления один раз в день. Для профилактики мастита до двух раз в сутки гелем обрабатывают соски и вым百家乐赢钱技巧я в процессе массажа и после доения.

3.4. Побочных явлений и осложнений не выявлено.

3.5. Противопоказаний для применения препарата нет.

3.6. Возможна индивидуальная чувствительность (непереносимость) к компонентам препарата, признаки которой при отмене средства проходят самостоятельно.

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. 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

ООО «Лигур-М» Минский р-н, п. Михановичи, АБК ОАО «Биартрас», 4-а Республика Беларусь

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины», директором НИИПВМиБ, доцентом Дубина И.Н., доцентом кафедры акушерства и гинекологии Ятусевичем Д.С., доцентом кафедры паразитологии и инвазионных болезней животных Криворучко Е.Б. , зам. директора ООО «Лигур-М», к.в.н. Софийской Т.В.

