

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата Релакт

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Релакт (Relactum).
- 1.2 МНН: натрия хлорид; калия хлорид, натрия цитрат.
- 1.3 Лекарственная форма: порошок для орального применения.
- 1.4 Релакт (далее препарат) представляет собой порошок от белого до желтого цвета.
- 1.5 В 1 г препарата содержится: - 100 мг натрия (в виде натрия хлорида); - 80 мг калия (в виде калия хлорида); - 140 мг натрия цитрата, наполнитель – лактоза.
- 1.6 Препарат упаковывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки массой нетто 30, 50, 100, 150, 200, 250, 500, 1000 г, пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки массой нетто 5, 10, 15, 20, 25 и 30 кг.
- 1.7 Препарат хранят в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Срок годности препарата два года от даты изготовления при соблюдении условий транспортирования и хранения. Хранить в недоступном для детей месте.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Препарат хорошо всасывается, быстро восстанавливает уровень натрия и калия в плазме крови, восполняет дефицит жидкости в организме животных, регулирует кислотно-щелочное равновесие, уменьшает агрегацию форменных элементов и вязкость крови, обладает детоксикационными свойствами. Компоненты препарата являются естественными метаболитами обмена веществ.
- 2.2 Ионы натрия и калия восстанавливают функционирование клеточных мембран в кишечнике, миокарде и скелетной мускулатуре. Натрия цитрат препятствует развитию ацидоза.
- 2.3 Компоненты препарата являются естественными метаболитами, легко проникают во все органы и ткани и используются организмом. Ионы натрия и калия выводятся в основном почками.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат предназначен для восстановления водно-электролитного баланса у молодняка крупного рогатого скота и свиней. Препарат применяют при лечении животных с заболеваниями, протекающими с диарейным синдромом: диспепсия, абомазоэнтерит, гастроэнтерит, энтерит, энтероколит, язвенный колит. Препарат используется в комплексной терапии животных с желудочно-кишечными заболеваниями, вызванными патогенными микроорганизмами или токсинами (эшерихиоз, сальмонеллез).
- 3.2 Перед использованием препарат растворяют в теплой (30-40°С) кипяченой воде из расчета 100 г препарата на 5 литров воды. После растворения препарат разрешается использовать в течение 4-6 ч.
- 3.3 Телятам препарат применяют внутрь с помощью сосковой поилки. Суточная доза составляет 80-100 мл раствора препарата на один кг массы тела животного. Суточную дозу делят на 3-4 приема. В первые сутки теленку выпаивают раствор препарата в воде, а затем после улучшения состояния препарат применяют, растворив в молоке или молозиве.

3.4 При лечении поросят с диареей необходимо обеспечить свободный доступ животных к поилке с раствором препарата. Раствор препарата заменяют каждые 4-6 ч.

3.5 При ухудшении состояния животного (сильная интоксикация, рвота, лихорадка) рекомендуется парентеральное применение изотонических растворов, антибактериальная терапия. Раствор препарата имеет слабощелочную реакцию и может влиять на эффективность лекарственных препаратов, всасывание которых зависит от pH содержимого кишечника, что необходимо учитывать в комплексной терапии.

3.6 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. Противопоказанием к применению препарата является нарушение функции почек, гипернатриемия, угроза отека мозга и легких.

3.7 Продукция животноводства, полученная от обработанных препаратом животных, используется без ограничений.

4 МЕРЫ 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, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе, 17, тел./факс: 8 (02333) 5-38-56,8 (0232) 26-36-29) по заказу Общества с ограниченной ответственностью «ГомельФарм» (246048, Республика Беларусь, г. Гомель, проезд Орудийный, 192, комн. 5, тел./факс: 8 (0232) 26-36-29).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В., Ковзовым В.В., Макаревичем Г.Ф.), технологом ООО «ГомельФарм» Юркевичем В.А.

