

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Энзилека»

1 Общие сведения

1.1 Энзилека (Enzylekum).

1.2 Препарат представляет собой мазь от белого до желтого цвета. Допускается незначительное расслоение при хранении.

1.3 В 1 г препарата содержится 4250 МЕ ретинола пальмитата (витамина А), 2,5 мг α -токоферола ацетата (витамина Е), 1100 ЕД активности протеолитических ферментов (в том числе химотрипсин, трипсин, папаин), вспомогательные вещества и основа.

1.4 Препарат фасуют в емкости из полимерных материалов массой нетто 10, 20, 50, 100, 150, 200, 250, 300, 350, 400, 450, 500, 600, 700, 800, 900, 1000 г.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

1.6 Срок годности – 18 месяцев при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия препарат хранят в холодильнике (2 °С - 8 °С) и используют в течение 28 суток.

2 Фармакологические свойства

2.1 Комплексный препарат обладает противовоспалительным (противоотечным, анальгезирующим) фибринолитическим, антиагрегантным, ранозаживляющими свойствами; местно нормализует метаболические и регенеративные процессы.

2.2 Входящие в состав препарата протеолитические ферменты, лизируют продукты распада поврежденных тканей и выделяющийся экссудат (разрушают гной, гнойные сгустки и другие белки, содержащиеся в продуктах воспаления), что вызывает снижение болезненности пораженного участка и способствует быстрейшему восстановлению, также ферменты вызывают распад тромбов, уменьшают вязкость сыворотки крови и усиливают макрофагальный фагоцитоз. Происходит улучшение микроциркуляции в воспаленных зонах поражений и восстановление гомеостаза.

Ферменты действуют на микроорганизмы статически или литически, изменяя структуру мембранного белка, уменьшают гидрофобные свойства микроорганизмов на поверхности слизистых оболочек и, таким образом, адгезию патогенных микроорганизмов. Имеют прямое воздействие на вызывающие воспаление тканей бактерии, дрожжеподобные грибы и водоросли, путем угнетения их роста.

Витамины А и Е участвуют в окислительно-восстановительных процессах, способствуют быстрой регенерации тканей и повышают сопротивляемость организма к инфекциям.

Препарат предупреждает образование рубцов и стимулирует механизмы иммунной защиты.

2.3 Системная абсорбция низкая: на интактной коже - практически отсутствует, на пораженной коже всасывание минимальное. При применении препарата ферменты не воздействуют разрушающе на живые ткани из-за наличия эндогенных антипротеаз в неповрежденных тканях. Препарат не токсичен, не вызывает раздражений и аллергических реакций.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат предназначен для лечения крупного и мелкого рогатого скота, плотоядных и пушных животных при длительно не заживающих поражениях кожных покровов и прилегающих мягких тканей.

Препарат назначают как средство монотерапии, так и в составе комплексной терапии с антибиотиками при панариции, гнойных или гнойно-некротических поражениях тканей и трудно заживающих ранах (язвы, экземы, абсцессы, свищи), гематомах, пролежнях, бурситах, а также при папилломах.

3.2 Препарат применяют наружно. Наносят локально тонким слоем на пораженный участок, один-три раза в день до полного заживления. При необходимости пораженную область покрывают повязкой.

3.3 Перед применением мазь тщательно перемешивают, так как при длительном хранении может наблюдаться расслоение входящих в ее состав компонентов.

3.4 Препарат хорошо переносится животными, даже в случае заглатывания части его при лизании обработанных ран. Совместим с другими лекарственными средствами.

3.5 У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата, возможно возникновение аллергических реакций (отек, зуд, дерматит), в этом случае препарат отменяют и применяют антигистаминные препараты и препараты кальция (кальция глюконат или кальция хлорид). При необходимости применяют симптоматические средства.

3.6 Продукцию, полученную от животных, обработанных препаратом, используют без ограничений.

При комплексной терапии с применением дополнительных средств животноводческую продукцию используют в соответствии со сроками, предусмотренными инструкцией по их применению.

4 Меры личной 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белэкотехника», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины»: доцентами кафедры внутренних незаразных болезней животных Белко А.А., Мациновичем А.А., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., доцентом кафедры болезней мелких животных и птиц Якименко В.П., ассистентом кафедры зоологии Мацинович М.С.; начальником отдела развития ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«Минск» 2018 г. протокол № 94	