

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н.А.ВЛАСОВ

10.04.2017

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Биосептина

(Организация-разработчик: ООО Научно-производственная фирма
«Исследовательский центр», 630559, Новосибирская область, р.п. Кольцово,
промзона, корпус 200)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Биосептин (Bioseptin).
2. Лекарственная форма: мазь. В 1 г Биосептина содержится:
активное вещество: бакмасса живых спорообразующих бактерий штамма *Bacillus amyloliquefaciens* ВКПМ В-10642 (DSM 24614) и штамма *Bacillus amyloliquefaciens* ВКПМ В-10643 (DSM 24615) в количестве не менее 1×10^6 КОЕ (колониеобразующих единиц) – 50 мг;
вспомогательные вещества: агаризованная питательная среда – 949 мг, спирт этиловый - 1 мг.
3. По внешнему виду Биосептин представляет собой однородную массу желеобразной консистенции от светло-желтого до коричневого цвета со специфическим запахом агара. Срок годности препарата - 2 года с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности препарат к применению не пригоден.
4. Форма выпуска: по 0,06 кг; 0,5 кг; 1,0 кг; 2,0 кг мази в тубы полимерные или в банки полимерные. Тубы могут быть индивидуально упакованы в картонную коробку. Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.
5. Биосептин хранят и транспортируют в упаковке производителя в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 0 °С до 10 °С. После вскрытия первичной упаковки препарат хранят при комнатной температуре в течение 15 суток.
6. Лекарственный препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Тубы и банки с препаратом без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности упаковки, содержащие посторонние примеси, с измененным цветом, а также остатки препарата, неиспользованные в

течение 15 суток после вскрытия первичной упаковки, подлежат выбраковке с последующей утилизацией с бытовыми отходами.

8. Условия отпуска: без рецепта.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата для ветеринарного применения: пробиотики.

10. Биосептин обладает антисептическими, противовоспалительными и протеолитическими свойствами. Бактерии *Bacillus amyloliquefaciens* штамм ВКПМ В-10642 (DSM 24614) и *Bacillus amyloliquefaciens* штамм ВКПМ В-10643 (DSM 24615), содержащиеся в мази Биосептин, вызывают лизис некротизированных тканей, оказывают ингибирующее действие на аэробные и анаэробные, преимущественно грамположительные микроорганизмы, присутствующие на раневой поверхности и предотвращают проникновение микроорганизмов из внешней среды в полость раны. Раны, обработанные Биосептином, перевязывать не обязательно.

III. Порядок применения

11. Биосептин применяют для лечения ран, ожогов и дерматитов у домашних, сельскохозяйственных, диких животных, в т. ч. пушных зверей и птиц.

12. Противопоказаний при применении препарата не выявлено.

13. С **лечебной целью** препарат назначают наружно: ежедневно наносят тонким слоем на поврежденный участок не менее 1-2 раз в сутки до выздоровления.

14. Симптомов проявления токсикозов или других нежелательных реакций при передозировке препарата Биосептин не выявлено.

15. Особенности действия препарата при первом приеме или его отмене не установлено.

16. Особенности применения у беременных животных, у животных в период лактации, у потомства животных не установлено.

17. При пропуске приема одной или нескольких доз препарата следует при первой возможности без учета временного интервала и удвоения дозировки продолжить курс лечения.

18. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений не отмечается.

19. Запрещается назначать Биосептин одновременно с антибиотиками и сульфаниламидами.

20. Продукты убоя животных после применения Биосептина реализуют без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

21. Специальные меры предосторожности при работе с препаратом не требуются.

22. При применении препарата Биосептин следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения. При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы следует вымыть руки с мылом.
23. При попадании на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть большим количеством водопроводной воды. Оказание иной первой помощи не требуется. Антидоты не требуются.

| | |
|---|---|
| Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения. | ООО НПФ «Исследовательский центр» Россия, 630559, Новосибирская область, Новосибирский район, р.п. Кольцово, промзона, корпус 200. |
|---|---|

| | |
|---|---|
| Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя. Номер регистрационного удостоверения | ООО НПФ «Исследовательский центр» Россия, 630559, Новосибирская область, Новосибирский район, р.п. Кольцово, промзона, корпус 200, а/я 247. 35-3-5.12-0603 № ПВР-1-1.6/01748. |
|---|---|