

Одобрено Ветбиофармсоветом и  
Главным управлением ветеринарии  
Министерства сельского хозяйства  
и продовольствия Республики Беларусь  
«12» августа 2005 года. Протокол № 25

## **Инструкция по применению бриллиантового зеленого 1 %, 2 % спиртового**

### **1 Общие сведения**

- 1.1 Бриллиантовый зеленый 1 %, 2 % спиртовой – Viride nitens 1 %, 2 % spirituosa.
- 1.2 Активнодействующим веществом в препарате является бриллиантовый зеленый. В 100 см<sup>3</sup> препарата содержится 1 г или 2 г бриллиантового зеленого.
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой жидкость темно - зеленого цвета.
- 1.4 Препарат упаковывают в стеклянные флаконы вместимостью 50, 100, 200, 500, 1000 см<sup>3</sup>. Флаконы с препаратом укупоривают пластмассовыми пробками или крышками.
- 1.5 Срок годности препарата 2 года от даты изготовления, при условии хранения в сухом темном месте при температуре от плюс 4 до плюс 25 °С.

### **2 Фармакологические свойства**

- 2.1 Препарат обладает сильным противомикробным действием, особенно в отношении стафилококков и стрептококков. На поверхности ран образует тонкую нежную пленку, чем защищает их от раздражения, подсушивает поверхность ран, ускоряет рост грануляции, действует на коже продолжительно. При значительных воспалительных процессах препарат благоприятствует образованию демаркационного вала и задерживает гангренозные процессы.

### **3 Порядок применения препарата**

- 3.1 Препарат применяют наружно для лечения мокнущих ран, язв, дерматитов, травм, гнойничковых поражений кожи, пролежней, ожогов 1-й и 2-й степени, трещин краев губ и носа, при блефаритах, гнойных ранах краев век, экземе и веррукозном дерматите в области путового сустава, для обработки операционного поля, места инъекций при парентеральном введении веществ.
- 3.2 Препарат наносят на поврежденные участки кожи или слизистые оболочки.
- 3.3 Противопоказаний и побочных действий при применении препарата не выявлено.
- 3.4 Убой животных на мясо после применения препарата и использование молока для пищевых целей разрешается без ограничений.

### **4 Меры личной профилактики**

- 4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

### **5 Порядок предъявления рекламаций**

- 5.1 В случае выявления осложнений, применение препарата данной серии прекращают, об этом сообщают в Государственное учреждение “Белорусский государственный ветеринарный центр”, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19<sup>а</sup> и изготовителю. Одновременно в Государственное учреждение “Белорусский государственный ветеринарный центр” направляют два не вскрытых флакона препарата с подробным описанием осложнений.

Инструкция разработана специалистами УП «Витебская биофабрика», рассмотрена и одобрена на заседании Ветбиофармсовета.

Изготовитель: УП «Витебская биофабрика»  
211309, п. Должа, Витебского района.