

**Инструкция**  
**по применению Орбесила**  
**для профилактики инфицирования вымени у коров в сухостойный период**  
**(организация-разработчик: «Zoetis Inc.», США)**

**I. Общие сведения**

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Орбесил (Orbeseal).

Международное непатентованное наименование: висмута субнитрат.

2. Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального введения.

Орбесил в одном шприце в качестве действующего вещества содержит висмута субнитрата – 2,6 г (65 %), а в качестве вспомогательных веществ: жидкий парафин – 1,176 г (29,4 %), алюминия стеарат – 0,192 г (4,8 %) и коллоидный диоксид кремния – 0,032 г (0,8 %).

По внешнему виду препарат представляет собой однородную маслянистую суспензию серовато-белого цвета.

3. Препарат выпускают расфасованным по 4 г в пластиковые шприцы. Шприцы упаковывают по 24, 60 или 120 штук в картонные коробки.

4. Орбесил хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищённом от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 0°C до 40°C. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения составляет 5 лет с даты производства. Запрещается применять лекарственный препарат после истечения срока годности.

5. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

**II. Фармакологические свойства**

7. Орбесил относится к группе антисептических средств для интрацистернального введения.

Висмута субнитрат, действующее вещество препарата, обладает вяжущим, адсорбирующим, противомикробным и противовоспалительным действием. Висмута субнитрат коагулирует белки, образуя на поверхности ткани защитную пленку из денатурированных белков, оказывает сосудосуживающее действие,

уменьшает воспалительный процесс. После введения Орбесила в сосок вымени образуется сгусток альбумината висмута, который механически закрывает канал, что предотвращает проникновение возбудителей инфекции в вымя и профилаксирует возникновение мастита в сухостойный период.

Орбесил не резорбируется и не оказывает отрицательного действия на ткани вымени.

Орбесил по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

### III. Порядок применения

8. Орбесил применяют для профилактики возникновения мастита у коров в сухостойный период.

9. Запрещается применять препарат при индивидуальной чувствительности животных к его компонентам, а также в период лактации.

10. Орбесил применяют однократно. Вводят содержимое шприца в каждый сосок вымени всем коровам после последней дойки перед запуском.

При субклиническом мастите у коров в сухостойный период Орбесил назначают после применения противомаститного препарата Орбенина (DC или EDC), который применяют согласно инструкции.

Перед введением Орбесила необходимо полностью удалить молоко из вымени. Сосок снаружи протирают стерильной марлевой салфеткой, смоченной 70% раствором этилового спирта или специальными антисептическими салфетками. После этого канюлю шприца осторожно вводят в отверстие соска, сжимают сосок у основания, и, плавно надавливая на поршень шприца, вводят препарат. Не массировать.

После отела Орбесил удаляют из соскового канала осторожным выдавливанием пальцами от основания соска.

11. Симптомы передозировки не установлены.

12. Особенности действия при начале введения и отмене препарата не выявлено. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и симптоматическое лечение.

13. Препарат предназначен для однократного применения

14. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается.

15. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами не установлено.

16. Убой животных на мясо разрешается без ограничений.

### IV. Меры личной профилактики

17. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами ветеринарного назначения. При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с

гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Орбесилом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: Haupt Pharma Latina S.r.l., Borgo san Michele (LT) ss 156km50 – Latina, Italy.

Инструкция разработана компанией «Зоэтис Инк.» (100 Campus Drive, Florham Park, New Jersey, 07932 USA) совместно с ООО «Зоэтис».

Адрес ООО «Зоэтис» в РФ: 123317, Москва, Пресненская набережная, д. 10.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению лекарственного препарата Орбесил, утверждённая Россельхознадзором 11 августа 2011 года.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ "ВГНКИ"

Номер регистрационного удостоверения: