

Рассмотрена и одобрена на
заседании Ветбиофармсовета
"30" мая 2017 г. Протокол № 90.

Инструкция по применению препарата ветеринарного «Витамин E+Se»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Витамин E+Se (Vitaminum E+Se).

1.2 В 1 мл препарата содержится 50 мг витамина E, 1 мг селена (в форме натрия селенита) и вода для инъекций до 1 мл.

1.3 По внешнему виду представляет собой бесцветный или слегка желтоватый раствор, без видимых механических включений. Допускается опалесценция.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах, бутылках по 50,0; 100,0 и 200,0 мл.

Хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

1.5 Срок годности препарата - 2 года при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Селен является составной частью специфических ферментов, препятствующих образованию перекисных соединений в клетках и тканях животных.

2.2 Витамин E является биологическим антиоксидантом, защищает клеточные мембраны от окислительного повреждения, способствует улучшению адаптационных процессов в организме, необходим для включения селена в состав активного центра глутатиопероксидазы.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, свиноматкам и поросятам для профилактики заболеваний, обусловленных недостаточностью селена и витамина E; лечения телят и поросят, больных беломышечной болезнью, гепатодистрофией, а также в качестве средства патогенетической терапии; повышения воспроизводительной способности самок; улучшения обмена веществ; обезвреживания токсинов, повышения естественной резистентности организма молодняка и устойчивости к неблагоприятным факторам окружающей среды.

3.2 Препарат вводят животным подкожно или внутримышечно.

Однократная профилактическая (лечебная) доза составляет:

- нетелям и коровам - 15-20 мл (20-30 мл) на голову;
- телятам - 1 мл на 10 кг массы тела (1,5 мл на 10 кг массы животного);
- свиноматкам - 10-15 мл (15-22 мл) на голову;
- поросятам - 0,1 мл на 1 кг массы тела (0,15 мл на 1 кг массы животного).

Для крупных животных в одно место инъекции вводить не более 20 мл препарата. При необходимости обработку животных повторяют в тех же дозах, но не ранее чем через 10 дней после первого назначения препарата.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат у животных не вызывает осложнений и побочных эффектов. Однако перед массовыми обработками необходимо поставить на 3-4 животных пробу на переносимость. Срок наблюдения - 1 сутки.

3.4 Противопоказанием к применению препарата является обработка животных в течение последних 10 дней другими препаратами, содержащими селен. Препарат не совместим с миорелаксантами.

3.5 Молоко, полученное от коров, подвергавшихся лечебно-профилактическим обработкам, можно использовать для пищевых целей без ограничений.

Убой животных на мясо разрешается через 10 суток после инъекции препарата. При вынужденном убое ранее установленного срока мясо используют для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и 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 которой 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, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь). 220037, г. Минск, пер. 1-й Твердый, 13, пом.1.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП "Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского" Кучинским М.П., Кучинской Г.М.

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 30 »	сентября 2011 г. протокол № 90