

Рассмотрена и одобрена на заседании
Ветбиофармсовета
"15" июля 2013 г. Протокол №67.

Инструкция по применению
препарата Витаселцин ТМ
1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Витаселцин ТМ (Vitaselcinum ТМ).

1.2 Витаселцин ТМ комбинированный препарат для инъекций, содержащий в 1 мл 50 мг витамина Е, 50000 МЕ витамина А, 1,5 мг цинка и 1 мг селена (в форме натрия селенит).

1.3 По внешнему виду представляет собой жидкость от светло - желтого до светло - коричневого цвета. Допускается опалесценция.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50,0; 100,0 и 200,0 мл. Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С.

Срок годности препарата - 1 год от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Витамин А принимает активное участие в окислительно-восстановительных процессах и клеточном делении, влияет на функционирование клеточных мембран и активность многих ферментов, обладает хорошо выраженными антиоксидантными свойствами, обеспечивает рост и плодовитость животных, способствует регенерации кожи и слизистых оболочек. Он необходим для образования светового рецептора родопсина (зрительного пурпура).

2.2 Витамин Е является биологическим антиоксидантом, предотвращает образование липоперекисей, способствует улучшению воспроизводительной способности и адаптационных процессов в организме. Повышает эффективность использования селена.

2.3 Селен является составной частью энзимов, препятствующих образованию перекисных соединений в клетках и тканях животных.

2.4 Цинк влияет на активность многих ферментов и гормонов, регулирующих рост и развитие, основной обмен, функцию половых желез и тимуса, состояние кожного покрова и антиоксидантный и иммунный статус организма животных.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Витаселцин ТМ применяют сельскохозяйственным животным в качестве лечебно-профилактического средства при болезнях, обусловленных дефицитом витамина А, Е, цинка и селена, а также для улучшения обмена веществ, уменьшения токсического воздействия тяжелых металлов (ртуть, кадмий), повышения естественной резистентности, репродуктивной способности и устойчивости к неблагоприятным факторам внешней среды.

3.2 Препарат вводят животным подкожно или внутримышечно. Однократная профилактическая доза составляет:

- нетелям и коровам 15 - 20 мл;
- телятам - 1 мл на 10 кг массы тела;
- свиноматкам 10 - 15 мл на голову;
- поросятам 0,1 мл на 1 кг массы тела.

При необходимости обработку животных повторяют в тех же дозах, но не ранее чем через 10 дней после предыдущего применения препарата.

С терапевтической целью препарат назначают не менее 2-х раз с интервалом 10 - 14 дней. Лечебная доза препарата в 1,5 раза выше профилактической. С целью повышения эффективности терапевтических мероприятий лечебную дозу целесообразно назначать в два приема с интервалом 5 – 7 дней.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат у животных не вызывает осложнений и побочных эффектов. Однако перед массовыми обработками необходимо поставить на 2 - 3 животных пробу на переносимость. Срок наблюдения 24 ч.

3.4 В случае возникновения аллергических реакций назначают противогистаминные средства и препараты кальция.

3.5 При использовании препарата с профилактической целью необходимо учитывать содержание в рационе витаминов А, Е и микроэлементов (Se, Zn), а также обеспечивать этими биологически активными веществами организм животных.

Противопоказанием к применению препарата является обработка животных в течение последних 10 дней другими препаратами, содержащими селен, цинк, витамин А и Е.

3.6 Молоко, полученное от коров, подвергавшихся лечебно-профилактическим обработкам препаратом, можно использовать для пищевых целей без ограничений. Убой животных на мясо разрешается через 10 суток после инъекции препарата. В случае вынужденного убоя до истечения указанного срока туши животных используют для кормления плотоядных животных.

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 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь). 220000, г. Минск, ул. Скрыганова, д.6, к.1016 а.

Инструкция подготовлена заведующим отделом фармакологии и токсикологии РУП "Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского" Кучинским М.П.

