

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Витамин Е с селеном для орального применения»

1 Общие сведения

- 1.1 Витамин Е с селеном для орального применения (Vitaminum E cum selenium ad usum orale).
- 1.2 Международное непатентованное наименование: токоферол, селен.
- 1.3 Лекарственная форма: раствор для орального применения.
- 1.4 В 1 мл препарата содержится в качестве действующих веществ 100 мг токоферола, 0,5 мг селена (в виде селен метионина) и вспомогательные вещества (полиоксил-35 касторовое масло, спирт бензиловый и вода очищенная).
- 1.5 Препарат представляет собой бесцветную или слегка желтоватую жидкость. Допускается опалесценция.
- 1.6 Препарат выпускают расфасованным по 1000 мл в полимерные флаконы, укупоренные навинчиваемыми крышками с контролем первого вскрытия.
- 1.7 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С, отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата при соблюдении правил хранения – 2 года от даты производства. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат восполняет недостаточность витамина Е и селена в организме животных. Комбинация витамина Е и селена способствует активизации антиоксидантной системы организма, обменных процессов, повышает устойчивость к инфекционным заболеваниям, стимулирует рост молодняка и улучшает воспроизводительную функцию взрослых животных.
- 2.2 Витамин Е регулирует окислительно-восстановительные процессы и влияет на углеводно-жировой и белковый обмен, усиливает действие витаминов А и D₃, оказывает положительное влияние на состояние иммунитета, общую сопротивляемость организма, целостность структуры клеточных мембран и внутриклеточных комплексов, на устойчивость и функциональную активность эпителия слизистых оболочек желудочно-кишечного тракта, матки, конъюнктивы.
- 2.3 Селен участвует в построении и функционировании глутатионпероксидазы – одного из основных ферментов антиоксидантной защиты организма, предохраняет липиды клеточных структур от переоисления, способствует выведению токсических веществ из организма, обеспечивает подвижность и жизнеспособность половых клеток, формирование иммунного ответа, структурно-физиологическую полноценность печени. Он участвует в инактивации вирусов, на определенном этапе регулирует обмен гормонов щитовидной железы.

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют для профилактики заболеваний желудочно-кишечного тракта, печени, сердечно-сосудистой системы, нарушений репродукции и развития плода, болезней, вызванных недостатком витамина Е и селена, отрицательных последствий стресса, а также для повышения жизнеспособности и энергии роста животных и птиц. С лечебной целью препарат назначают телятам и пороссятам при беломышечной болезни, травматическом миозите и кардиомиопатии, токсической дистрофии печени, гепатитах, экссудативном диатезе птиц и нарушениях со стороны антиоксидантной системы. Для стимуляции иммунной системы препарат применяют после переболевания инфекционными и инвазионными заболеваниями, при проведении вакцинаций и обработках химиотерапевтическими средствами.
- 3.2 Препарат задают внутрь с водой, индивидуально, один раз в день, с профилактической целью в течение 3-5 дней, с лечебной – 5-7 дней в следующих дозах:
- птице и свиньям – 1 мл на 30-40 кг массы тела животного;
 - телятам – 1 мл на 15-20 кг массы тела животного. Рекомендуется растворить необходимую дозу препарата в теплой воде, молоке или заменителе молока.

При применении препарата свиньям и домашней птице групповым методом назначают в дозе 1 л препарата на 4000 л питьевой воды. Цыплятам-бройлерам до 21-го дня препарат применяют из расчета 1 л на 1000-2000 л воды. Вода с растворенным в ней препаратом должна быть единственным источником питья в течение суток.

3.3 При использовании препарата необходимо учитывать обеспеченность рационов по витамину Е и селену, применение других препаратов, содержащих селен и витамин Е. Противопоказано совместное применение препарата «Витамин Е с селеном для орального применения» с препаратами железа и минеральными маслами.

3.4 При применении препарата в рекомендуемых дозах побочные явления не наблюдаются. Перед массовыми обработками рекомендуется провести на 3-5-ти животных пробу на переносимость. Срок наблюдения – одни сутки. Токсические явления возможны при передозировке препарата. В этом случае применение препарата необходимо прекратить и назначить животным натрия тиосульфат или метионин.

3.5 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность к селену, избыточное содержание селена в организме животных (при обработке животных в течение последних десяти дней препаратами селена) и кормах.

3.6 Продукцию от животных и птицы во время и после применения препарата можно использовать в пищу без ограничений.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом необходимо 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 которого он находится.




Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветлайн», Российская Федерация, 142132, Московская обл., Г.о. Подольск, поселок Дубровицы, ФГБНУ ФИЦ ВИЖ им. Л.К. Эрнста, здание центра трансплантации эмбрионов, 1 этаж, пом. 10-16, 19-25, 27-31, 39-47, 49, 53.

6.2 Организация, уполномоченная на принятие претензий от потребителя: ООО «Ветлайн», 117405, Российская Федерация, г. Москва, ул. Дорожная, д. 60 «Б», 1 этаж, офис № 7.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (Стасюкевич С.И., Коваленок Ю.К., Иванов В.Н., Петров В.В.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
д.3 б2	2013 г. протокол № 118