

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

Протокол от «12» сентября 2019 г. № 103

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Селеновит-М»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Селеновит-М (Selenovitum-M).

1.2 Селеновит-М - раствор для инъекций, содержащий в 1 см³ витамина Е 52,5 мг, селена 1 мг и марганца 1 мг, вспомогательные вещества (кремофор ЕL, натрия бензоат).

1.3 Препарат представляет собой бесцветную или слегка желтоватую опалесцирующую жидкость.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50, 100, 200 и 400 см³. Хранят в упаковке изготовителя по списку Б, в сухом, защищенном от света, недоступном для детей месте, при температуре от плюс 5 до плюс 25° С.

1.5 Срок годности 1 (один) год при соблюдении условий хранения. Вскрытый флакон годен в течение 14 суток при соблюдении условий стерильности.

Остатки препарата и препарат с истекшим сроком годности утилизируется путем разбавления водой в 10-ти кратном объеме с последующим сливом в канализацию.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Фармакологические свойства препарата обусловлены компонентами, входящими в его состав.

2.2 Селен является составной частью фермента глутатионпероксидазы. Он присутствует в ядре клетки и взаимодействует с витаминами, ферментами и биологическими мембранами, участвует в регуляции обмена веществ, в обмене жиров, белков и углеводов, а также в окислительно-восстановительных процессах.

2.3 Витамин Е является биологическим антиоксидантом, предотвращает образование липоперекисей, способствует улучшению адаптационных процессов в организме, а также повышает эффективность использования селена.

2.4 Марганец оказывает влияние на активность многих ферментов, в связи с чем участвует в процессах окисления и восстановления, тканевого дыхания, костеобразования, обмена веществ и воспроизводства.

2.5 После введения препарат в организме животного постепенно всасывается, распределяется и сохраняется в терапевтических концентрациях длительное время.

2.6 Препарат выводится преимущественно с желчью (80%), а остальная часть с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют с целью профилактики и лечения сельскохозяйственных животных при заболеваниях, обусловленных дефицитом витамина Е, селена и марганца, а также для улучшения обмена веществ, уменьшения токсического воздействия тяжелых металлов, повышения естественной резистентности, репродуктивной способности и устойчивости к неблагоприятным факторам окружающей среды.

3.2 Препарат вводят животным подкожно или внутримышечно.

С профилактической целью:

- нетелям и коровам 3-4 см³ кг. на 100 кг массы тела;
- телятам -1 см³ на 10 кг массы тела;
- свиноматкам 6-10 см³ на 100 кг массы тела;
- поросятам 0,1 см³ на 1 кг массы тела.

С лечебной целью:

- нетелям и коровам 4-6 см³ на 100 кг массы тела;
- телятам -1,5 см³ на 10 кг массы тела;
- свиноматкам 10-13 см³ на 100 кг массы тела;

- пороссятам 0,15 см³ на 1 кг массы тела.

С целью повышения эффективности терапевтических мероприятий лечебную дозу можно разделить на две инъекции с интервалом в 4-5 дня.

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

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает осложнений. Перед массовым применением следует поставить на 3-4 животных пробу на переносимость. Срок наблюдения - 1 сутки.

3.4 В случае возникновения аллергических реакций следует назначить противогистаминные препараты или соли кальция - парентерально.

3.5 Противопоказанием к применению препарата является обработка животных в течение последних 10 дней другими препаратами, содержащими селен, витамин Е и марганец. Противопоказано применять препарат при избыточном содержании этих элементов в рационе.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток после последнего применения препарата. Мясо животных вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным.

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

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

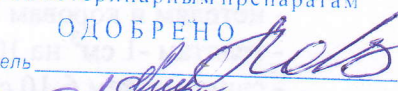
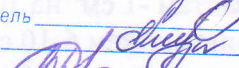
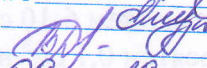
5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого 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 или несоответствия препарата по внешнему виду 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 препарата нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Унитарное предприятие «Минский завод ветеринарных препаратов». 223016, Минский р-н, Новодворский с/с, а/г Новый Двор, д. 52Б/3.

Инструкция подготовлена сотрудниками отдела токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (М.П. Кучинский, Г.М. Кучинская, Т.М. Савук) предприятия «Минский завод ветеринарных препаратов» (Нитиевской Т.А., Кудрицкой А.И.)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«12» 09 2012 г. протокол № 103	