

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Селената LA крупному рогатому скоту для профилактики и лечения болезней, вызванных дефицитом селена

(организация - производитель: фирма BVP «Ballinskellings Veterinary Products»/ BVP «Баллинскеллингс Ветеринари Продактс», Ирландия)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Селенат LA (Selenate LA).
Международное непатентованное наименование: селенат бария.
2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.
Селенат LA содержит в 1 мл в качестве действующего вещества 50 мг селена в форме селената бария, а в качестве вспомогательных веществ: хлоркрезол - 2 мг, глицерол моностерат-100 мг, жидкий парафин - 500 мг и воду для инъекций - до 1 мл.
3. Выпускают препарат в стеклянных флаконах, упакованных поштучно в картонные коробки.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке - 3 года со дня изготовления, после вскрытия флакона - не более 28 суток.
Запрещается использовать лекарственный препарат по истечении срока годности.
4. Селенат LA хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом защищенном от света месте, при температуре от 0 °С до 25 °С.
5. Селенат LA следует хранить в местах, недоступных для детей.
6. Специальных мер предосторожности при уничтожении неиспользованного лекарственного препарата не требуется.

II. Фармакологические свойства

7. Селенат LA - селеносодержащий лекарственный препарат пролонгированного действия.

Селенат бария, входящий в состав препарата, восполняет дефицит селена в организме, активизирует окислительно-восстановительные реакции, процессы кроветворения, способствует повышению неспецифической резистентности животного к неблагоприятным факторам внешней среды.

Селен входит в состав фермента глутатионпероксидазы, выполняющего важную роль в предупреждении накопления в организме животного токсических продуктов перекисного окисления липидов.

Одноразовое подкожное введение Селената LA позволяет депонировать селен в месте инъекции с постепенным его всасыванием, что приводит к повышению содержания в крови селена в 1,5 раза и глутатионпероксидазы в 3,5 раза по

сравнению с уровнем, отмеченным до применения препарата, и сохранению необходимой концентрации микроэлемента в течение 12 месяцев.

По степени воздействия на организм Селенат LA согласно ГОСТ 12.1.007 относится к «веществам малоопасным» (4 класс опасности), в рекомендуемых дозах и концентрациях не оказывает местно-раздражающего и резорбтивно-токсического действия.

III. Порядок применения

8. Селенат LA назначают крупному рогатому скоту для профилактики и лечения болезней, вызванных недостатком селена, а также для повышения неспецифической резистентности организма к неблагоприятным факторам внешней среды.

9. Противопоказанием к применению Селената LA является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. Не рекомендуется применение препарата в биогеохимических зонах с повышенным содержанием селена.

10. Селенат LA вводят животным с соблюдением правил асептики однократно подкожно в область средней трети шеи в дозе 1 мл на 50 кг массы, что эквивалентно 1 мг селена на 1 кг массы животного.

Перед использованием флакон с лекарственным препаратом необходимо тщательно встряхнуть.

11. При применении препарата с профилактической целью необходимо учитывать сбалансированность кормов по селену. Селенат LA можно назначать коровам в период беременности и лактации.

12. Симптомы передозировки при применении Селената LA не установлены.

13. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

14. При применении Селената LA в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

На месте инъекции у животного возможно возникновение припухлости, которая самопроизвольно рассасывается в течение месяца.

15. Селенат LA не следует применять одновременно с селеносодержащими препаратами, а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами. Активность селена повышается в присутствии витаминов А и Е.

16. Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 30 суток после применения Селената LA. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, при условии иссечения и утилизации тканей в месте введения препарата, может быть использовано в пищу на общих основаниях.

Молоко дойных коров после применения Селената LA разрешается использовать в пищевых целях без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

17. При проведении лечебно-профилактических мероприятий с использованием Селената LA следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом.

18. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо смыть струей проточной воды.

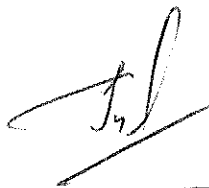
19. Запрещается использование пустых флаконов из-под лекарственного препарата для бытовых целей.

20. Организация производитель фирма BVP «Ballinskellings Veterinary Products; Tairgi Tread-Lia Baile na Sceilge Teo, Ballinskellings, Co, Kerry, Ireland.

Инструкция разработана фирмой BVP «Баллинскеллингс Ветеринари Продактс», (Ирландия) совместно с фирмой «Баймида Кемикалс Экспорт» (адрес: Broomhill Road, Tallaght, 24 Dublin, Ireland

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГУ «ВГНКИ»

Представитель фирмы «Баймида
Кемикалс Экспорт»



В.В. Гордеев

Bimeda Chemicals Export

