

ИНСТРУКЦИЯ

по применению АД₃EF для профилактики и лечения гиповитаминозов и заболеваний развивающихся на их фоне у сельскохозяйственных животных

(Организация-разработчик: ООО «НПФ «Вектор», г. Санкт-Петербург)

1. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: АД₃EF (AD₃EF).

Международное непатентованное наименование: ретинол ацетат, токоферол ацетат, холекальциферол, витамин F.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

АД₃EF содержит в 1 мл в качестве действующих веществ: витамин А (ретинол ацетат) – 50 000 МЕ, витамин D₃ (холекальциферол) – 25 000 МЕ, витамин Е (токоферол ацетат) – 20 мг, витамин F – 5 мг, а также вспомогательное вещество: растительное масло (подсолнечное, соевое, кукурузное, оливковое или персиковое) до 1 мл.

Не содержит генно-инженерно-модифицированных продуктов.

Допустимые отклонения по содержанию витаминов составляют не более 15 % от указанных выше.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную маслянную жидкость от светло-желтого цвета до светло-коричневого цвета с запахом растительного масла.

3. Выпускают препарат расфасованным по 10, 20, 50 и 100 мл в стерильных стеклянных флаконах соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленные алюминиевыми колпачками.

Каждая единица препарата снабжается инструкцией по применения.

4. Хранят АД₃EF в закрытой упаковке производителя, в защищенном от света и влаги месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов при температуре от 5°C до 25°C.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 2 года со дня производства.

Запрещается применение АД₃EF по истечении срока годности.

5. АД₃EF следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. АД₃EF относится к комбинированным витаминным препаратам, в котором

витамины А, Д₃, Е и F находятся в физиологически обоснованных соотношениях.

Витамин А – регулирует строение, функции и регенерацию эпителиальной ткани, тем самым повышает резистентность организма. Витамин Д₃ – регулирует обмен кальция и фосфора и влияет на их всасывание в желудочно-кишечном тракте. Витамин Е – регулирует окислительно-восстановительные процессы, влияет на углеводно-жировой обмен, усиливая действие витаминов А и Д₃. Витамин F – способствует улучшению усвоемости и повышению активности витаминов А, Д₃ и Е.

Применение лекарственного препарата АД₃ЕF нормализует обмен веществ, способствует повышению продуктивности и воспроизводительных качеств животных, интенсивности роста и сохранности молодняка.

АД₃ЕF по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего и сенсибилизирующего действия.

III. Порядок применения

8. АД₃ЕF применяют для профилактики гиповитаминозов и лечения заболеваний, развивающихся на их фоне (ксерофталмии, рахита, остеомаляции), для нормализации обмена веществ при стрессах, во время высокой продуктивности, беременности (только во второй половине), для повышения воспроизводительных способностей животных и сохранности молодняка, а также при дерматитах, плохо заживающих ранах и язвах, катаральных воспалениях слизистых оболочек и в качестве вспомогательного средства при лечении инфекционных болезней и дегельминтизации животных.

9. Противопоказания не установлены.

10. Препарат вводят внутримышечно или подкожно животным в дозах (на голову в сутки):

Вид животного	Доза, мл	Вид животного	Доза, мл
Крупный рогатый скот	5,0-6,0	Свиньи	3,0-5,0
Лошади	3,0-5,0	Поросята-отъемыши	1,0-2,0
Телята, жеребята	2,0-3,0	Ремонтный молодняк	1,0-2,0
Овцы, козы	1,0-2,0	Поросята-сосуны	0,5-1,0
Ягнята	0,5-1,0	Новорожденные поросята	0,5

С профилактической целью АД₃ЕF вводят животным один раз в две-три недели, с лечебной целью один раз в неделю.

При необходимости введение лекарственного препарата повторяют через месяц.

Супоросным свиноматкам АД₃ЕF вводят за 1,5-2 месяца до опороса, стельным коровам – за 3-4 месяца до отела.

11. Симптомы передозировки у животных не выявлены.

12. Особеностей действия препарата при его первом применении или отмене не выявлено.

13. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата курс применения необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренных дозировках.

14. При применении АД₃EF в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

15. АД₃EF совместим с другими лекарственными препаратами и кормовыми добавками.

16. Продукция животноводства после применения препарата, в соответствии с инструкцией, может быть использована в пищевых целях без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с АД₃EF следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с АД₃EF. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация - производитель: ООО «НПФ «Вектор», 195196, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Стахановцев, 10, к.3, лит А, пом.11-н.

Адрес места производства: 190020, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Лифляндская, д.3; 192019, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Глиняная, д.15.

Инструкция разработана ООО «Научно-производственная фирма «Вектор», 195196, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Стахановцев, 10, к.3, лит А, пом.11-н.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНИИ».

С утверждением настоящей инструкции считать утратившей силу инструкцию, утвержденную Россельхознадзором 02 июля 2009 года.

Номер регистрационного удостоверения