

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «13» мая 2020 г. № 108

ИНСТРУКЦИЯ **по применению ветеринарного препарата «Селекар»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Селекар (Selecarum).

Международное непатентованное наименование: β -каротин, α -токоферол, диацетофенонилселенид.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от оранжевого до красно-коричневого цвета. Выпускается в форме раствора для внутримышечного или подкожного введения.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится: 1,6 мг β -каротина, 250 мг витамина Е (α -токоферола ацетат), 5 мг диацетофенонилселенида и вспомогательные вещества (триглицериды среднецепочные, спирт бензиловый) - до 1,0 мл.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10; 20; 50; 100; 150; 200 и 250 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты изготовления, срок годности после вскрытия флакона - 1 месяц, при соблюдении условий хранения.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 В препарате селен, β -каротин и витамин Е находятся в физиологически сбалансированном соотношении и действуют синергетически.

β -каротин является провитамином А, оказывает влияние на рост, резистентность и плодовитость животных. β -каротин необходим для образования ферментов, отвечающих за синтез стероидных гормонов в гранулезных клетках и желтом теле.

Витамин Е регулирует окислительно-восстановительные процессы и влияет на углеводно-жировой обмен, усиливает действие витаминов А и D₃, оказывает влияние на состояние иммунитета, общую сопротивляемость организма.

Диацетофенонилселенид относится к селеноорганическим соединениям, характеризующимся меньшей токсичностью по сравнению с селенитами и селенатами. Активизирует фагоцитарную активность макрофагов и гранулоцитов, цитологическую активность Т-киллеров, выработку антител, предотвращает возникновение злокачественных опухолей, повышает репродуктивную функцию, и усиливает энергию роста молодняка.

2.2 Введение препарата в организм приводит к быстрому возрастанию содержания селена, витаминов А и Е в организме животных, нормализации обменных процессов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяется в качестве лечебно-профилактического средства крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям при заболеваниях, вызванных недостатком витаминов А, Е и селена (беломышечная болезнь, ксерофтальмия, остеомаляция, тетания, токсическая дистрофия печени, дерматиты).

Препарат рекомендуется в комплексной терапии животных с инфекционными и инвазионными заболеваниями, а также в период реабилитации организма после болезни, при стрессовых ситуациях, снижении продуктивности, при незаживающих ранах и язвах, переломах костей. Препарат применяют при несоблюдении норм кормления и содержания животных, а также при нарушениях репродуктивной функции, во время беременности, лактации, для стимуляции роста молодняка, профилактики послеродовых осложнений.

3.2 Препарат вводят внутримышечно или подкожно в дозе 1,0 мл на 50 кг массы животного, трехкратно, с интервалом 30 дней.

3.3 При применении препарата рационы кормления должны быть сбалансированы по кальцию, фосфору, магнию и микроэлементам.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает осложнений и побочных эффектов. Противопоказанием к применению препарата является обработка животных в течение последних 10 суток препаратами, содержащими селен, витамины А и Е.

3.5 В случае передозировки препарата внутривенно вводят раствор натрия тиосульфата, внутрь задают серосодержащие аминокислоты (метионин, цистеин).

3.6 Молоко, полученное от коров после применения препарата, можно использовать в пищевых целях без ограничений.

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

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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 применения этого 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 на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Иванов В.Н., Жукова Ю.А., Петров В.В., Баркалова Н.В.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С).

