

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата
«Ферросел»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ферросел (Ferroselum).

1.2 В 1 мл препарата содержится 15,0 мг железа, 5,0 мг йода, 6,0 мг магния и 0,35 мг селена (в форме селенита натрия) и наполнитель.

Препарат представляет собой жидкость темно-коричневого цвета. Допускается небольшое количество однородного осадка.

1.3 Препарат выпускают расфасованным по 100, 200 и 400 мл во флаконах стеклянных.

1.4 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С в упаковке предприятия-изготовителя.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Фармакологические свойства препарата «Ферросел» обеспечиваются компонентами, входящими в его состав.

2.2 Селен участвует в построении и функционировании основных антиоксидантных соединений, препятствующих образованию перекисных соединений в клетках и тканях животных, участвует в механизмах поддержания гомеостаза, усиливает иммунную защиту.

2.3 Магний является активатором многих ферментативных реакций организма животных, регулирует процессы нервно-мышечной проводимости, проницаемости клеточных мембран, фосфорного обмена, гликолиза, метаболизм белков, липидов и нуклеиновых кислот.

2.4 Железо стимулирует эритропоэз, входит в состав гемоглобина и других гемсодержащих соединений, повышает устойчивость организма животных.

2.5 Йод входит в состав тиреоидных гормонов, которые участвуют во всех видах обмена веществ и выполняют большинство жизненно важных функций организма животных.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют с целью лечения и профилактики заболеваний, обусловленных дефицитом йода, селена, магния, железа (энзоотический зоб, беломышечная болезнь, гипомагниемия), а также для стимуляции роста, повышения неспецифической резистентности организма молодняка, воспроизводительной способности коров и свиноматок, профилактики у них послеродовых осложнений.

3.2 Препарат вводят животным подкожно или внутримышечно:

- нетелям и коровам - однократно за 25-45 дней до отела в дозе 15-20 мл на животное;

- телятам лечебная доза составляет 2,5 мл на 10 кг массы тела, профилактическая - 1,5 мл на 10 кг массы тела;

- основным свиноматкам назначают за 8-12 дней до отъема поросят и за 20-25 дней до опороса в дозе 12-15 мл на инъекцию;

- ремонтным свинкам - за 7-14 дней до предполагаемого осеменения (покрытия) и за

20-25 дней до опороса в дозе 8 мл на инъекцию;

- пороссятам-сосунам - с целью профилактики анемии препарат инъецируют дважды: на 3-5 и 10-15 дни жизни из расчета 1,5 мл/кг массы тела;

- подсоскам препарат назначают из расчета 0,5 мл/кг массы тела.

При необходимости дополнительного назначения препарат вводят в тех же дозах, но не ранее чем через 10 дней после первой обработки.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат у животных не вызывает осложнений и побочных эффектов. Однако за сутки до массовых обработок скота, необходимо поставить на 3-5 животных пробу на переносимость.

3.4 Противопоказанием к применению препарата является обработка животных в течение 10 последних дней препаратами, содержащими селен или йод.

3.5 Мясо, после назначения животным препарата, можно использовать в пищу через 7 дней, печень и почки - 14 дней, молоко - без ограничений. Мясо животных и субпродукты от животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и технику безопасности при работе с лекарственными средствами.

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 которой 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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, д. 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ЧТУП «Биоветпром» (Каменский Г. И), УО «ВГАВМ» (Красочко П.П., Яромчик Я.П.).

