

Инструкция
по применению Дюфалайта для профилактики и лечения гиповитаминозов,
нарушений белкового обмена, повышения резистентности
сельскохозяйственных животных, в том числе птиц, а также кошек и собак

(организация-разработчик «Zoetis Inc», США)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Дюфалайт (Duphalyte).
Международное непатентованное наименование: витамины группы В,
электролиты, аминокислоты.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Лекарственный препарат в 1 мл раствора содержит, не менее:

витамины		аминокислоты и питательные вещества			
Витамин В ₁	0,10 мг	Декстроза	45,56 мг	DL-Триптофан	0,01 мг
Витамин В ₂	0,04 мг	L-Аргинин	0,025 мг	DL-Валин	0,05 мг
Витамин В ₆	0,10 мг	L-Цистеин	0,01 мг	вспомогательные вещества	
Витамин В ₁₂	0,05 мкг	Глутамат натрия	0,04 мг		
Никотинамид	1,50 мг	L-Гистидин	0,01 мг	Метил парабен	1,80 мг
d-Пантенол	0,05 мг	L-Изолейцин	0,01 мг	Пропил парабен	0,20 мг
электролиты		L-Лейцин	0,04 мг	Фенол	0,10 мг
		L-Лизин	0,03 мг	ЭДТА	0,15 мг
Кальция хлорид	0,23 мг	L-Метионин	0,01 мг	Ацетат натрия	2,50 мг
Магния сульфат	0,29 мг	DL-Фенилаланин	0,03 мг	Лимонная кислота	регулятор рН
Калия хлорид	0,20 мг	L-Треонин	0,02 мг	Вода для инъекций	до 1 мл

Дюфалайт не содержит генно-инженерно-модифицированных продуктов.

По внешнему виду Дюфалайт представляет собой прозрачный водный раствор желтого цвета.

3. Дюфалайт выпускают расфасованным по 500 мл в полимерные флаконы соответствующей вместимости, которые герметично укупорены резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

4. Дюфалайт хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 2 °С до 20 °С.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения составляет 2 года с даты производства. Срок годности препарата после вскрытия флакона составляет 28 дней при указанных условиях хранения. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

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

6. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с законодательством.

II. Фармакологические свойства

7. Дюфалайт относится к группе средств поддерживающей терапии ослабленных животных или животных, имеющих дегидратацию.

Дюфалайт можно использовать в тех случаях, когда оральное использование лекарственных средств затруднено.

Применение лекарственного средства продуктивным животным и птице на протяжении периода откорма улучшает показатели роста, усвоение корма и, стабилизируя электролитный баланс, снижает смертность цыплят.

Дюфалайт содержит витамины группы В, нормализующие функции ферментов; аминокислоты, которые являются доступным материалом для синтеза белков, эритропоэза и транспорта гормонов; декстрозу, необходимую для снабжения организма энергией, и электролиты - для возмещения потерянных организмом солей.

При внутривенном, подкожном и внутрибрюшинном введении лекарственного средства, действующие вещества, входящие в состав Дюфалайта быстро и полностью абсорбируются. Выводится препарат из организма главным образом с мочой и желчью.

Инъекцию Дюфалайта можно применять также для профилактики стресса при транспортировке или перемещении животных и птицы.

Дюфалайт по степени воздействия на организм относится к безопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

8. Дюфалайт применяют для профилактики и лечения гиповитаминозов, нарушения белкового обмена, повышения резистентности сельскохозяйственных животных, в том числе птиц, а также кошек и собак.

9. Запрещается применять препарат при индивидуальной повышенной чувствительности животных к его компонентам.

10. Лекарственный препарат вводят, используя следующие способы введения и дозы:

Вид животных	Способ введения	Доза
лошади	медленно внутривенно	до 100,0 мл на 50 кг массы животного жеребята: до 30,0 мл на 5 кг массы животного
крупный рогатый скот	медленно внутривенно, подкожно, внутривентрально;	до 100,0 мл на 50 кг массы животного телята: до 30,0 мл на 5 кг массы животного
свиньи	медленно внутривенно, подкожно, внутривентрально;	до 100,0 мл на 50 кг массы животного поросята: до 30,0 мл на 5 кг массы животного
собаки	медленно внутривенно, подкожно	до 50,0 мл на 5 кг массы животного
кошки	медленно внутривенно, подкожно	до 50,0 мл на 5 кг массы животного
цыплята	подкожно	0,5 - 1,0 мл на цыпленка

Дюфалайт может использоваться в период беременности и лактации.

11. Симптомы передозировки не установлены.

12. Особенности действия при начале введения и отмене препарата не выявлено.

13. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести ее как можно скорее. Далее курс лечения необходимо возобновить в предусмотренных инструкцией дозировках и схеме применения.

14. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В случае проявления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и симптоматическое лечение.

15. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами не установлено.

16. Продукцию животноводства после применения препарата можно использовать в пищевых целях без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами ветеринарного назначения. При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы с препаратом следует вымыть руки водопроводной водой с мылом.

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

19. Пустую упаковку из-под лекарственного средства запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.
Ctra. de Camprodon, s/n., Finca La Riba, Vall de Bianya, 17813 Gerona, Испания

Инструкция разработана компанией «Zoetis Inc.» (100 Campus Drive , Florham Park, New Jersey, 07932 USA) совместно с ООО «Зоэтис».

Адрес ООО «Зоэтис» в РФ: 123317, Москва, Пресненская набережная, д. 10.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Дюфалайта, утверждённая Россельхознадзором 19 октября 2011 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ "ВГНКИ"

Номер регистрационного удостоверения: