

Рассмотрена и одобрена на заседании
Ветбиофармсовета
Протокол №67 от "15" июля 2013 г.
Инструкция по применению
препарата Седиминум плюс

1 Общие сведения

1.1 Седиминум плюс (Sediminum plus).

1.2 Препарат представляет жидкость темно-коричневого цвета. Допускается небольшое количество однородного осадка. В 1 мл препарата содержится 15,5 мг железа (в виде декстрана); 6,0 мг йода; 6,0 мг магния и 0,35 мг селена (в форме натрия селенит).

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100,0; 200,0 и 400,0 мл. Хранят с предосторожностью (список Б) в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25°С.

1.4 Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Фармакологические свойства обеспечиваются компонентами, входящими в состав препарата.

2.2 Селен является составной частью специфических энзимов, препятствующих образованию перекисных соединений в клетках и тканях животных.

2.3 Магний обеспечивает тканевое дыхание, метаболизм белков и углеводов.

2.4 Железо способствует стимуляции эритропоэза и гемоглобинообразования, повышению общей резистентности организма животных.

2.5 Йод обладает антисептическим действием, активно влияет на обмен веществ, участвует в синтезе тироксина, обладает протеолитическим действием.

2.6 Метионин – незаменимая аминокислота, которая принимает активное участие в синтезе тканевых белков, а также процессах синтеза ряда витаминов, гормонов, ферментов.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют с целью профилактики заболеваний, обусловленных дефицитом йода, селена, магния, железа, лечения животных, больных энзоотическим зобом, беломышечной болезнью, гипомагниемией, 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 в лактационный период за 25 - 45 дней до отела в дозе 15 – 20 мл, телятам лечебная доза составляет 2,5 мл на 10 кг массы тела (но не более 10 мл на голову), 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, а ремонтным свинкам за 7 - 14 дней до предполагаемого осеменения (покрытия) и за 20 - 25 дней до опороса в дозе 8 мл; поросятам-сосунам, с целью профилактики анемии, препарат инъецируют дважды - на 3-5 и 10-15 дни жизни из расчета 1,5 мл/кг массы тела. Подсвинкам препарат

назначают из расчета 0,5 мл/кг массы тела (но не более 5 мл на голову). 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 Не допускается смешивание препарата с другими лекарственными средствами.

3.6 Мясо, после назначения животным препарата, можно использовать в пищу через 7 дней, печень и почки - 14 дней, молоко - без ограничений.

В случае вынужденного убоя до истечения указанного срока туши животных используют для кормления плотоядных животных.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и 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 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь). 220000, г. Минск, ул. Скрыганова, д.6, к.1016 а.

Инструкция по применению препарата "Седиминум плюс" разработана сотрудниками РУП "Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского" Кучинским М.П., Кучинской Г.М. и Белорусского государственного ветеринарного центра Корней И.Л.

