

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «14» июня 2018 г. № 95

ИНСТРУКЦИЯ по применению тривитамина для ветеринарных целей

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Тривитамин для ветеринарных целей (Trivitaminum ad usum veterinarium).
- 1.2 В 1,0 см³ препарата содержится витамина А - 30000 МЕ, витамина D₃ - 40000 МЕ, витамина Е - 20 мг, вспомогательное вещество: масло растительное.
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую жидкость от светло-жёлтого до тёмно-жёлтого цвета.
- 1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50, 100, 200 и 400 см³, укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 до плюс 25 °C.
- 1.6 Срок годности препарата 1 год с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Тривитамин является комбинированным витаминным препаратом.
- 2.2 Витамин А ускоряет рост организма и повышает его резистентность, участвует в окислительно - восстановительных процессах, регуляции синтеза белков, способствует нормальному обмену веществ, функции клеточных и субклеточных мембран, играет важную роль в формировании костей и зубов, а также жировых отложений; повышает защитные функции эпителия и способствует регенерации эпителиальной ткани.
- 2.3 Витамин D₃ регулирует минеральный обмен в организме, усиливает всасывание Ca²⁺ и фосфатов в кишечнике (за счет повышения проницаемости клеточных и митохондриальных мембран кишечного эпителия) и их реабсорбцию в почечных канальцах; обладает противорахитическим действием, способствует минерализации костей, формированию костного скелета и зубов, необходим для нормального функционирования парашитовидных желез.
- 2.4 Витамин Е регулирует окислительно-восстановительные процессы, влияет на углеводный и жировой обмены, является одним из самых мощных природных антиоксидантов, тормозит развитие свободно-радикальных реакций, предупреждает образование перекисей, повреждающих клеточные и субклеточные мембранны.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, лошадям, ягнятам, поросятам, собакам, кошкам, пушным зверям и птице для профилактики гипо- и авитаминозов А, D₃, Е и лечения заболеваний, связанных с недостаточностью этих витаминов (гипотрофия, рахит, остеодистрофия, расстройство функции воспроизведения, острые и хронические респираторные и желудочно-кишечные заболевания, болезни глаз, кожи, слизистых оболочек и др.).
- 3.2 Препарат назначают для повышения выносливости в стрессовых ситуациях, когда увеличивается потребность в витаминах из-за дополнительных нагрузок; во время беременности (только во второй половине); в период лактации; при замене кормов на откорме; при задержке роста и недостаточном привесе; после оперативных вмешательств и ранений; при плохой яйценоскости и пониженной прочности скорлупы яиц.

3.3 С профилактической целью препарат вводят внутримышечно, подкожно или орально в смеси с кормом 1 раз в 12-14 суток. Перед применением подогревают на водяной бане до 37 °C.

3.4 При применении препарата с лечебной целью профилактические дозы увеличивают в 2-3 раза.

Профилактические дозы препарата

Вид животного Метод введения	КРС	Лошади	Телята, жеребята	Ягнята	Свиньи	Поросята	Собаки, кошки	Пушные звери	Взрослая птица	Молодняк птиц
Оральное применение см ³ /10 кг массы	0,4-0,5 (8-10 капель)	0,25-0,5 (5-10 капель)	0,5-0,6 (10-12 капель)	0,2-0,3 (4-6 капель)	0,2-0,5 (4-10 капель)	0,1-0,2 (2-4 капли)	0,3-0,6 (6-12 капель)	1-2 (20-40 капель)	0,2-0,3 (4-6 капель) на голову	0,1-0,5 (2-4 капли на голову)
Внутримышечно или подкожно см ³ /10 кг массы	0,2-0,25	0,2-0,25	0,2-0,5	0,1-0,2	0,2-0,3	0,4-1,0	0,2-0,3	0,6-1,0	-	-

3.5 Побочных действий при применении препарата не выявлено, при внутримышечном введении возможна временная мышечная болезненность.

3.6 При оральном введении препарата не рекомендуется применять ацетилсалициловую кислоту и масляные слабительные средства.

3.7 Противопоказанием для применения является повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата.

3.8 Продукты животного происхождения после применения препарата можно использовать без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЬЯВЛЕНИЯ 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 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская, д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Коновалова И.И.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО
Председатель
Секретарь
Эксперт
«14» июня 2018 г. протокол № 95