

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Селемага® раствора для инъекций для профилактики и лечения заболеваний, развивающихся на фоне недостаточности витамина Е и селена у сельскохозяйственных животных
(организация-разработчик: ЗАО «Мосагроген», г. Москва)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Селемаг® (Selemag).
Международное непатентованное наименование: витамин Е, селен.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Селемаг® в 1 мл в качестве действующих веществ содержит: токоферола ацетата (витамина Е) – 25 мг, натрия селенита - 2,2 мг (в пересчёте на селен 1 мг), а в качестве вспомогательных компонентов: кремофор - 20 мг, твин 80 - 20 мг, бензиловый спирт - 10 мг, пропиленгликоль - 50 мг, воду для инъекций.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость желто-зеленого цвета. Допускается опалесценция раствора.

3. Селемаг® выпускают в стеклянных флаконах соответствующей вместимости, укупоренных резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

4. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °С до 25 °С.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 2 года со дня производства. Запрещается использование препарата после окончания срока его годности.

5. Селемаг® следует хранить в недоступном для детей месте.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Селемаг® относится к фармакотерапевтической группе: витамин с микроэlementом. Витамин Е является естественным антиоксидантом. Селен входит в структуру фермента глутатионпероксидазы. Данный фермент предупреждает накопление в организме животных токсических продуктов перекисного окисления липидов. Витамин Е и селен участвуют в регуляции окислительно-восстановительных процессов, способствуют нормализации обмена веществ и регуляции репродуктивной функции, повышают резистентность животных к болезням.

Селемаг® по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

8. Селемаг® применяют для профилактики и лечения заболеваний у сельскохозяйственных животных развивающихся на фоне недостаточности витамина Е и селена; беломышечной болезни, нарушениях репродукции и развития плода, лечения мышечной дистрофии у молодняка, миопатии и кардиопатии у телят и свиней, лечения токсической дистрофии печени у животных; при задержке роста и недостаточных привесах.

9. Противопоказанием к применению служит индивидуальная повышенная чувствительность животных к селену, либо избыточное содержание селена в организме и кормах.

10. Селемаг® вводят подкожно или внутримышечно (лошадям только внутримышечно) с профилактической целью 1 раз в 2-4 месяца в дозах, указанных в таблице.

Животное	Разовая доза
Крупный рогатый скот	5 мл/ 100 кг массы тела
Племенные коровы: в середине стельности и за 30 дней до отёла;	5 мл/ 100 кг массы тела
Телята	5-8 мл/100 кг массы тела
Лошади	5 мл/ 100 кг массы тела
Жеребята	6-7 мл/100 кг массы тела
Свиньи	5 мл/ 100 кг массы тела
Поросята*	0,5 мл/10 кг массы тела
Овцы	2,0-2,5 мл/40 кг массы тела
Ягнята до 3 недельного возраста	0,8 мл/ 10 кг массы тела
после 3 недельного возраста	0,5 мл/ 10 кг массы тела
Козы	2,0 мл / 40 кг массы тела
Пушные звери	0,02 мл/ 1 кг массы тела

* - использовать для поросят старше семи дней

Доза может быть увеличена, но не более чем в 1,5 раза. При необходимости Селемаг® вводят повторно не ранее чем через 7-10 дней. Для удобства введения малых объёмов препарат можно разбавить стерильной водой или раствором натрия хлорида изотонического 0,9% и тщательно перемешать.

11. При отравлении животных вследствие передозировки для лечения могут применяться арсаниловая кислота, унитиол, натрия тиосульфат, метионин.

12. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и при его отмене не установлено.

13. При применении Селемага® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у сельскохозяйственных животных, как правило, не наблюдается.

При повышенной индивидуальной чувствительности животных к препарату и развитии аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические средства.

14. Применение Селемага® не исключает использование других лекарственных средств.

15. Убой животных на мясо после применения Селемага® разрешается не ранее, чем через сутки после последнего введения. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм пушным зверям. Молоко может быть использовано без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

16. При работе с Селемагом® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

17. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Селемагом®. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

18. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

19. Организация-производитель: ЗАО «Мосагроген»; 117545, г. Москва, 1-ый Дорожный проезд, д.1.

Инструкция разработана ЗАО «Мосагроген», 117545, г. Москва, 1-ый Дорожный проезд, д.1.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения

С утверждением настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция по применению Селемага® раствора для инъекций, утвержденная Россельхознадзором 06.12.2005 г.