

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного «ВИТАФАРМ С»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Витафарм С (Vitarpharmum С).

1.2 Препарат представляет собой порошок белого или с желтоватым оттенком цвета.

В 1,0 г препарата содержится 900 мг аскорбиновой кислоты и наполнитель.

1.3 Препарат выпускают в полимерной упаковке, полиэтиленовых пакетах, двойных полиэтиленовых пакетах или пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 200, 500 и 1000 г и мешках бумажных с полиэтиленовым вкладышем или мешках бумажных многослойных по 3, 5, 10, 20 и 25 кг.

1.4 Витафарм С хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от 0°С до плюс 25°С, в сухом, защищенном от света месте.

Срок годности - 1 (один) год от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Аскорбиновая кислота (витамин С) повышает общую резистентность организма, участвует в окислительно-восстановительных процессах, метаболизме многих веществ в организме (фолиевой кислоты, фенилаланина, тирозина и др.), улучшает всасываемость железа из желудочно-кишечного тракта, участвует в свертывании крови, оказывает антиоксидантный и противострессовый эффект.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Витафарм С применяют всем видам сельскохозяйственных животных и птице в качестве лечебно-профилактического средства при гипо- и авитаминозе С, для нормализации углеводного и белкового обмена, при интоксикациях, инфекционных и желудочно-кишечных заболеваниях, болезнях печени и других.

3.2 Препарат назначают в смеси с кормом или водой один раз в день в течение 10 – 20 дней для всех видов животных и птицы в дозе 1 – 5 мг/кг массы тела.

3.3 Витафарм С в рекомендуемых дозах не вызывает побочных явлений и осложнений. При применении препарата в повышенных дозах возможно развитие оксалатурии.

3.4 Противопоказания: гипергликемия, вызванная нарушением функции поджелудочной железы, а также вследствие обильного скармливания углеводистых кормов.

3.5 Животноводческую и птицеводческую продукцию после применения препарата используют без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать 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 под-

тверждении 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 ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 СП «Ветинтерфарм» ООО, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Серафимовича, 13-25

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич, И.П. Захарченко) и СП «Ветинтерфарм» ООО.

