

**Инструкция  
по применению ветеринарного препарата  
«Витавет Е плюс Se»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Витавет Е плюс Se (Vitavetum E plus Se).  
1.2 В 1 мл препарата содержится 50 мг витамина Е и 1 мг селена.  
Витавет Е плюс Se представляет собой прозрачную бесцветную или слегка желтоватую жидкость (допускается опалесценция).  
1.3 Препарат выпускают по 50, 100, 200, 250, 450, 500, 1000 и 2000 мл в стеклянных флаконах или бутылках.  
1.4 Хранят по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от +5 °С до +25 °С.  
1.5 Срок годности препарата - 2 года при соблюдении условий хранения.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

- 2.1 Витавет Е плюс Se – комбинированный препарат, содержащий витамин Е (токоферола ацетат) и селен (в форме селенита натрия).  
2.2 Селен участвует в построении и функционировании основных антиоксидантных соединений, препятствующих образованию перекисных соединений в клетках и тканях животных, участвует в механизмах поддержания гомеостаза, усиливает иммунную защиту.  
2.3 Витамин Е является биологическим антиоксидантом, предотвращает образование липоперекисей, способствует улучшению адаптационных процессов в организме, повышает эффективность использования селена.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

3.1 Препарат применяют с целью профилактики заболеваний, обусловленных недостаточностью селена и витамина Е, лечения телят и поросят, больных беломышечной болезнью, улучшения обмена веществ, повышения воспроизводительной способности самок, естественной резистентности организма молодняка и устойчивости к неблагоприятным факторам окружающей среды.

3.2 Препарат вводят животным подкожно или внутримышечно.

*Однократная профилактическая доза составляет:*

- нетелям и коровам - 15 - 20 мл;
- телятам - 1 мл на 10 кг живой массы;
- свиноматкам - 10 - 15 мл;
- поросятам - 0,1 мл на 1 кг живой массы;
- собакам - 0,1 мл на 1 кг живой массы.

*Однократная лечебная доза составляет:*

- нетелям и коровам - 20 - 30 мл;
- телятам - 1,5 мл на 10 кг живой массы;
- свиноматкам - 15 - 22 мл;
- поросятам - 0,15 мл на 1 кг живой массы.

Для крупных животных в одно место инъекции вводить не более 20 мл препарата. При необходимости обработку животных повторяют в тех же дозах, но не ранее чем через 10 дней после первого назначения препарата.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат у животных не вызывает осложнений и побочных эффектов. Однако перед массовыми обработками необходимо поставить на 3-4 животных пробу на переносимость. Срок наблюдения - 1 сутки. При передозировке препарата «Витавет Е плюс Se» могут возникнуть токсические явления. В этом случае назначают внутривенно натрия тиосульфат. Для нормализации функции печени применяют глутаминовую кислоту, внутривенно вводят раствор глюкозы, антигистаминные препараты.

3.4 Противопоказанием к применению препарата является обработка животных в течение последних 10 дней другими препаратами, содержащими селен. Противопоказано совместное применение препарата с препаратами железа и минеральными маслами. Запрещается применять препарат при индивидуальной повышенной чувствительности животных к селену и при избыточном содержании селена в организме и кормах.

3.5 Молоко, полученное от коров, подвергавшихся лечебно-профилактическим обработкам, можно использовать для пищевых целей без ограничений.

Убой животных на мясо разрешается через 10 суток после инъекции препарата. Мясо животных и субпродукты от животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

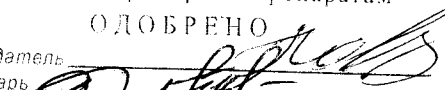
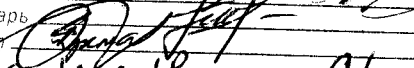
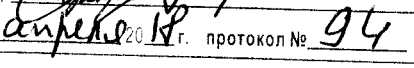
#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

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, но не менее 3-х невскрытых упаковочных единиц потребительской тары препарата из серии, вызвавшей осложнение. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, д. 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ЧТУП «Биоветпром» (Каменский Г.И.) и УО «ВГАВМ» (Красочко П.П., Яромчик Я.П.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
11 августа 2018 г. протокол № 94	