

Рассмотрено и одобрено на
заседании Ветбиофармсовета
Протокол №85
от 15 июля 2016 г.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«АД₃Е ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 АД₃Е для инъекций (AD₃E pro injectionibus).

1.2 Препарат представляет собой прозрачную маслянистую жидкость от желтого до светло-коричневого цвета, со свойственным растительному маслу запахом.

В 1 мл препарата содержится 30 000 МЕ витамина А, 40 000 МЕ витамина D₃, 20 мг витамина Е и растительное масло до 1 мл.

1.3 Препарат выпускают по 10, 20, 50, 100 и 200 мл во флаконах стеклянных или бутылках стеклянных.

1.4 Препарат хранят в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С в упаковке изготовителя.

Срок годности - два года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 АД₃Е для инъекций является комбинированным препаратом, в котором витамины А (ретинола пальмитат или ретинола ацетат), D₃ (холекальциферол) и Е (α-токоферола ацетат) приведены в физиологически обоснованных соотношениях, оказывающих синергическое действие на организм животного, выражающееся в нормализации обмена веществ, повышении устойчивости против инфекционных болезней, стимулировании роста молодняка и повышении плодовитости животных.

2.2 *Витамин А* ускоряет рост организма и повышает его резистентность, а также повышает защитные функции эпителия и способствует регенерации эпителиальной ткани. Витамин А тесно связан с действием половых гормонов на организм животных. При недостатке витамина А у животных наблюдается расстройство зрения, ксерофтальмия, слабая жизнедеятельность новорожденных, катаральное воспаление слизистых оболочек, желудочно-кишечного тракта и репродуктивных органов, а также потеря способности к воспроизводству.

2.3 *Витамин D₃* регулирует минеральный обмен в организме животного. При его недостатке у животных наблюдаются тетанические судороги, рахит и остеомаляция.

2.4 *Витамин Е* играет важную роль в обеспечении антиоксидантной защиты организма. При его недостатке у животных наблюдается бесплодие, торможение роста, поражение центральной нервной системы (энцефаломалиция), нарушение обмена веществ, перерождение печеночных клеток и мышечной ткани.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют при гипо- и авитаминозах животных, для лечения и профилактики ксерофтальмии, рахита, остеомаляции. Рекомендуется использовать при беременности, лактации, а также в период реабилитации организма животных после болезни.

3.2 Способ применения и дозы.

Дозы введения препарата на одно животное внутримышечно, подкожно или орально представлены в таблице.

Животные	Внутримышечно или подкожно, мл	Внутрь, капель
Крупный рогатый скот	2,5	5
Лошади	2,0	4
Жеребята, телята	1,5	3

Продолжение таблицы

Животные	Внутримышечно или подкожно, мл	Внутрь, капель
Овцы, козы	1,0	2
Ягнята	0,5	1
Свиньи	1,5	3
Поросята	0,5	1
Гуси, индейки	-	1
Куры	-	1 (на три головы)

Внутримышечно или подкожно препарат вводят 1 раз в неделю в течение месяца. При необходимости инъекции препарата повторяют через месяц. При невозможности парентерального введения, препарат вводят внутрь, лучше в смеси с кормом, ежедневно в течение 3-4 недель. Для повышения эффективности применения препарата «АД₃Е для инъекций» рационы кормления животных должны быть сбалансированы по кальцию, фосфору, магнию и микроэлементам.

3.3 В терапевтических дозах препарат не оказывает побочного действия на организм животных.

3.4 Противопоказания для применения препарата не установлены.

3.5 Убой животных на мясо после введения препарата можно использовать без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

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

Инструкция подготовлена технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Кучинским М.П.

