

## ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Неоветселен»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Неоветселен (Neovetselenium).
- 1.2 Неоветселен – раствор для инъекций, содержащий в 1 см<sup>3</sup> - 50 мг витамина Е, 1 мг селена и 1 мг марганца.
- 1.3 Препарат по внешнему виду представляет собой бесцветную или слегка желтоватого цвета опалесцирующую жидкость, без механических примесей.
- 1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50, 100 и 200 см<sup>3</sup>.
- 1.5 Хранят препарат в упаковке изготовителя с предосторожностью (список Б) в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности 1 год с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Селен является составной частью энзимов, препятствующих образованию перекисных соединений в клетках и тканях животных.
- 2.2 Витамин Е является биологическим антиоксидантом, предотвращает образование липоперекисей, способствует улучшению адаптационных процессов в организме, а также повышает эффективность использования селена.
- 2.3 Марганец оказывает влияние на активность многих ферментов, в связи с чем участвует в процессах окисления и восстановления, тканевого дыхания, костеобразования, обмена веществ и воспроизводства.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют для лечения и профилактики у сельскохозяйственных животных болезней, обусловленных дефицитом витамина Е, селена и марганца, а также для улучшения обмена веществ, уменьшения токсического воздействия тяжелых металлов, повышения естественной резистентности, репродуктивной способности и устойчивости к неблагоприятным факторам окружающей среды.
- 3.2 Препарат вводят животным подкожно или внутримышечно.  
Однократная профилактическая доза составляет: нетелям и коровам 15-20 см<sup>3</sup> на животное; телятам – 1,0 см<sup>3</sup> на 10 кг массы тела; свиноматкам 10-15 см<sup>3</sup> на животное; пороссятам 0,1 см<sup>3</sup> на 1 кг массы тела.  
Лечебная доза препарата составляет: нетелям и коровам 20-30 см<sup>3</sup> на животное; телятам 1,5 см<sup>3</sup> на 10 кг массы тела; свиноматкам 15-20 см<sup>3</sup> на животное; пороссятам 0,15 см<sup>3</sup> на 1 кг массы тела.  
С целью повышения эффективности терапевтических мероприятий лечебную дозу можно назначить в два приема с интервалом в 4-5 суток.  
При необходимости обработку животных повторяют в тех же дозах, но не ранее чем через 10 суток после предыдущего применения препарата.
- 3.3 Меры предосторожности. Перед массовым применением следует поставить на 3-4 животных пробу на переносимость. Срок наблюдения 24 часа.
- 3.4 В случае возникновения аллергических реакций следует назначить противогистаминные препараты или соли кальция.
- 3.5 Противопоказанием к применению неоветселена является обработка животных в течение последних 10 суток другими препаратами, содержащими селен, витамин Е,

марганец. Нельзя препарат также применять при достаточном или избыточном содержании этих элементов в рационах.

3.6 Мясо животных можно использовать в пищу через 7 суток после последнего применения препарата. Молоко можно использовать в пищу 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 ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская, 26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана сотрудниками отдела токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им.С.Н. Вышелесского» (Кучинский М.П., Кучинская Г.М., Савчук Т.М.).

