

**ИНСТРУКЦИЯ  
по применению ветеринарного препарата  
«ВИТУРСОФЕРРАН 10 %»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Витурсоферран 10 % (Vitursoferranum 10 %).

1.2 Активнодействующим веществом в препарате является комплекс железо (III)-декстран-гептоновой кислоты, содержание железа (III) в котором составляет 100 мг в 1 см<sup>3</sup>.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой жидкость темно-коричневого цвета. В процессе хранения допускается выпадение осадка, легко разбивающегося при встряхивании.

1.4 Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 50, 100 и 200 см<sup>3</sup>. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 до плюс 25 °C. После вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.

1.6 Срок годности препарата 5 лет с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Железо входит в состав гемоглобина, миоглобина, дыхательных ферментов; обратимо связывает кислород и участвует в ряде окислительно-восстановительных реакций; возбуждает кроветворную функцию костного мозга, вызывает рост и образование эритроцитов и других кровяных телец.

2.2 После абсорбции железа декстрина ретикулоэндотелиальные клетки печени, селезенки и костного мозга постепенно очищают плазму крови от препарата. Железо отщепляется от декстрина, после чего последний метаболизируется или экскретируется. Железо быстро всасывается из места инъекции, поступает в кровь и связывается с белковыми элементами, формируя ферритин, трансферрин или гемосидерин, депонируется в печени и органах кроветворения, восполняя дефицит железа в организме, и затем постепенно используется в процессах эритропоэза, гемоглобинообразования и окислительно-восстановительных реакциях.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

3.1 Препарат применяют поросятам и норкам при железодефицитной анемии.

3.2 Поросятам препарат назначают на третий или четвертый день жизни глубоко внутримышечно в мускулатуру шеи или бедра по 1,5 см<sup>3</sup> на голову.

3.3 Норкам препарат вводят внутримышечно или подкожно в следующих дозах:

- самки – 0,3 см<sup>3</sup> на голову (в период кормления в мае);
- молодые норки (возраст 6-12 недель) – 0,2 см<sup>3</sup> на голову.

3.4 На месте введения препарата может возникнуть покраснение или незначительная припухłość, исчезающие через несколько суток.

3.5 Противопоказано применение препарата животным с повышенной чувствительностью и при любой другой форме анемии, за исключением железодефицитной. Нельзя применять одновременно с перорально вводимыми добавками железа.

3.6 Не рекомендуется применение препарата при остром недостатке витамина Е, а также одновременно с окситетратциклина гидрохлоридом и сульфадиазином натрия.

3.7 Убой животных на мясо после применения препарата разрешается 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” (220005, г.Минск, ул.Красная, 19<sup>а</sup>) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### **6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

6.1 ОАО «БелВитунифарм»  
211309, д.Должа, ул.Советская, д.26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Ю.А.Шашкова, И.И.Коновалова).

