

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Элеовит

(Организация-разработчик: ООО «НПК «Асконт+», РФ, 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-8.14-3396№ПВПР-3-3.3/01271

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование: Элеовит (E1eovit).

Международное непатентованное наименование: ретинол, колекальциферол, альфа-токоферола ацетат, менадион, тиамин, рибофлавин, пиридоксин, цианокобаламин, биотин, никотинамид, пантотеновая кислота, фолиевая кислота.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Элеовит в 1 мл в качестве действующих веществ содержит: витамин А – 10 000 МЕ, витамин Д₃ – 2 000 МЕ, витамин Е – 10 мг, витамин К₃ – 1 мг, витамин В₁ – 10 мг, витамин В₂ – 4 мг, витамин В₃ – 30 мг, витамин В₅ – 20 мг, витамин В₆ – 3 мг, витамин В₇ – 10 мкг, витамин В₉ – 0,2 мг, витамин В₁₂ – 10 мкг и вспомогательные вещества: гидролизат белка лактоальбумина, нипагин – 0,5 мг, глюкоза, вода для инъекций – до 1 мл.

3. По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую жидкость (допускается опалесценция) от светло-желтого до светло-коричневого цвета со специфическим запахом.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства. После первого вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Выпускают препарат расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками с колпачками алюминиевыми или комбинированными с пластмассовыми крышками, жестко закрепленными в дне алюминиевых колпачков. Флаконы упаковывают во вторичную потребительскую упаковку по 50 штук в картонные коробки.

Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ (БИОЛОГИЧЕСКИЕ) СВОЙСТВА

9. Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата: комбинированный витаминный препарат. Поливитаминный.

10. Входящие в состав Элеовита витамины оказывают синергидное действие. Витамин А регулирует функцию и регенерацию эпителиальных тканей, тем самым повышая защитную функцию организма животных. Витамин Д участвует в обмене кальция и фосфора, обладает противорахитическим действием. Витамин Е, являясь сильным антиоксидантом, регулирует окислительно-восстановительные процессы, усиливает действие витаминов А и Д. Витамины группы В играют важную роль в нормализации обмена веществ, регуляции нервных процессов.

По степени воздействия на организм Элеовит относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсibilизирующего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и канцерогенного действия, не обладает кумулятивными свойствами.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Элеовит назначают с лечебной и профилактической целью сельскохозяйственным животным при гиповитаминозах и заболеваниях, развивающихся на их фоне (ксерофтальмии, рахите, остеомалации, тетании), для повышения воспроизводительных функций, а также как вспомогательное средство при лечении дерматитов, плохо заживающих ран и язв, катаральных воспалений слизистых оболочек.

12. Противопоказанием к применению Элеовита является гипервитаминоз и повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. Следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать

прямого контакта с ним. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку). По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.

14. Особенности применения у беременных животных, у животных в период лактации, у потомства животных не выявлено.

15. Элеовит вводят животным внутримышечно в область бедра или шеи, смещая кожу в месте укола в сторону во избежание вытекания раствора. В зимнее время перед применением препарат следует подогреть на водяной бане до комнатной температуры.

С профилактической целью (при стрессах, в период интенсивных нагрузок, высокой продуктивности, беременным животным, при нарушении воспроизводительной функции, отставании молодняка в росте и развитии, в период вакцинации, дегельминтизации, выздоровлений после перенесенных заболеваний) Элеовит вводят один раз в 2-3 недели.

С лечебной целью лекарственный препарат вводят один раз в 7-15 дней.

Супоросным свиноматкам Элеовит вводят за 1,5-2,0 месяца до опороса.

Вид животного	Возрастная и технологическая группа	Количество в сутки, мл на голову
Крупный рогатый скот	взрослое поголовье	5-6
	молодняк (6-12 месячный возраст)	2-3
Лошади	взрослое поголовье	3-5
	молодняк (6-12 месячный возраст)	2-3
Свиньи	взрослое поголовье	2
	поросята-отъемыши	1,5
	поросята-сосуны	1
	новорожденные поросята	0,5
Овцы, козы	взрослое поголовье	1-2
	ягнята, козлята	1

16. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных не выявлено. В месте инъекции возможно изменение окраски кожи, самопроизвольно исчезающее в течение 10-14 суток. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении признаков аллергии (сыпь, отек Квинке, анафилактический шок, кожный зуд, диспноэ) применение Элеовита прекращают и животному назначают антигистаминные средства и, при необходимости, симптоматическое лечение.

17. В случае быстрого парентерального введения или передозировки возможно развитие системных реакций (возбуждение, саливация, рвота, диарея, тахикардия, судороги).

18. Элеовит совместим с другими лекарственными средствами и кормовыми добавками, применяемыми в животноводстве.

19. Особенности действия препарата при первом применении или при его отмене не выявлено.

20. При пропуске приема одной или нескольких доз лекарственного препарата его применение возобновляют по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.

21. Убой животных на мясо и использование в пищевых целях мясopодуKтов и молока во время и после применения Элеовита разрешается без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: ООО «НПК «Асконт+», РФ, 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: ООО «НПК «Асконт+», РФ, 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.