

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Витамин С»

1 Общие сведения

1.1 Витамин С (Vitaminum C).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: кислота аскорбиновая.

Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

В 1 г препарата содержится 94 % кислоты аскорбиновой и вспомогательные вещества (декстроза).

1.3 Препарат выпускают по 100, 500, 1000 г, 10 кг и 25 кг в мешках из пленки полиэтиленовой металлизированной.

1.4 Препарат транспортируют и хранят в упаковке предприятия-изготовителя в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. Не применять по истечении срока годности препарата.

Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к клинико-фармакологической группе – витамины и витаминоподобные вещества.

2.2 Витамин С (кислота аскорбиновая) активно участвует в окислительно-восстановительных реакциях, метаболизме многих веществ в организме (фолиевой кислоты, фенилаланина, тирозина и др.), улучшает всасываемость железа из желудочно-кишечного тракта, участвует в свертывании крови, оказывает антиоксидантный и противострессовый эффект, неспецифическое общестимулирующее влияние на организм животных, повышает адаптационные способности организма и его сопротивляемость к инфекциям, способствует процессам регенерации.

2.3 Кислота аскорбиновая легко проникает в кровь, а затем распределяется по всему организму; метаболизируется преимущественно в печени. Выводится в основном почками и через кишечник в неизменном виде и в виде метаболитов.

2.4 По классификации ГОСТ 12.1.007-76 препарат относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные).

3 Порядок применения

3.1 Витамин С применяют сельскохозяйственным животным и птице в качестве лечебно-профилактического средства при гипо- и авитаминозе С; в качестве вспомогательного средства при инфекционных болезнях, интоксикациях, патологии печени и желудочно-кишечного тракта, анемии, вяло заживающих ранах, переломах костей, артритах и других патологических процессах. Препарат назначают также в период выздоровления после тяжелых длительных заболеваний.

3.2 Витамин С применяют животным и птице внутрь с водой или кормом один раз в сутки из расчета 1,0-5,0 мг на 1 кг массы тела животного в течение 10-20 дней.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная чувствительность к кислоте аскорбиновой, тромбозы, тяжелые нарушения функции почек.

3.4 Витамин С повышает в крови концентрацию салицилатов (увеличивает риск кристаллурии), а при длительном применении возможно образование мочевых камней, нарушение обмена цинка, меди, повышение возбудимости центральной нервной системы.

При применении в повышенных дозах возможно раздражение слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта, рвота, диарея, спазмы желудка.

В редких случаях возможны аллергические реакции. При наличии побочных эффектов или аллергических реакций препарат следует отменить и назначить, при необходимости, симптоматические средства.

3.5 Убой животных и птицы на мясо, использования молока и яиц для пищевых целей разрешается без ограничений.

4 Меры профилактики

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и 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 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Авифарм» (ООО «Авифарм») (Юридический адрес: 222517, Минская область, г. Борисов, ул. 3-го Интернационала, 32-5; адрес места производства: 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Дёмина, 41) для Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11, тел/ф.: 8(017) 246-47-89).

Инструкция подготовлена сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелеского» (М.П. Кучинский), кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич) и Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (О.П. Янукович).

