

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Селемага-О® для профилактики и лечения заболеваний,
развивающихся на фоне недостаточности витамина Е и селена у птицы
(организация-разработчик: ЗАО «Мосагроген», г. Москва)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Селемаг-О® (Selemag-O).
Международное непатентованное наименование: витамин Е, натрия селенит.
2. Лекарственная форма: раствор для перорального применения.

Селемаг-О® в 1 мл в качестве действующих веществ содержит: токоферола ацетата (витамина Е) – 25 мг, натрия селениита - 2,2 мг (1 мг в пересчёте на селен), а в качестве вспомогательных компонентов: кремофор - 20 мг, твин 80 - 20 мг, бензиловый спирт - 10 мг, пропиленгликоль - 50 мг, воду для инъекций.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость желто-зеленого цвета. Допускается опалесценция раствора.

3. Селемаг-О® выпускают расфасованным по 0,5 и 1 л в полиэтиленовые канистры соответствующей вместимости, которые закрывают резьбовыми пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.

4. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °C до 25 °C.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 1 год с даты производства. Запрещается использование препарата после окончания срока его годности.

5. Селемаг-О® следует хранить в недоступном для детей месте.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Селемаг-О® относится к фармакотерапевтической группе витамин с микроэлементом. Витамин Е является естественным антиоксидантом. Селен входит в структуру фермента глутатионпероксидазы. Данный фермент предупреждает накопление в организме животных токсических продуктов перекисного окисления

липидов. Витамин Е и селен участвуют в регуляции окислительно-восстановительных процессов, способствуют нормализации обмена веществ и регуляции репродуктивной функции, повышают резистентность животных к болезням.

Селемаг-О® по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

8. Селемаг-О® используют для профилактики и лечения заболеваний, развивающихся на фоне недостаточности витамина Е и селена у птиц, при задержке роста и недостаточных привесах, при энцефаломаляции и экссудативном диатезе кур и цыплят.

9. Противопоказанием к применению служит индивидуальная повышенная чувствительность к селену, либо избыточное содержание селена в организме и кормах.

10. Селемаг-О® применяют птице перорально с питьевой водой в течение 3-5 дней в дозах, указанных в таблице. Препарат хорошо смешивается с водой в любых соотношениях

| | |
|-----------------------|----------------------------|
| Цыплята с первого дня | 1 мл / 100 л воды |
| Куры | 130 мл / 1000- 2000 л воды |

При групповом способе применения птица должна получать только воду, содержащую лекарственный препарат.

Доза может быть увеличена, но не более чем в 1,5 раза. При необходимости Селемаг-О® применяют повторно, но не ранее чем через 7-10 дней. Для удобства введения малых объёмов препарат можно разбавить стерильной водой или раствором натрия хлорида изотонического 0,9% и тщательно перемешать.

11. При отравлении вследствие передозировки для лечения может применяться арсаниловая кислота, унитиол, натрия тиосульфат, метионин.

12. Особенностей действия лекарственного препарата при его первом применении и при его отмене не установлено.

13. При случайном увеличении интервала между двумя введениями препарата, его следует ввести как можно скорее в предусмотренной дозировке.

14. При применении Селемага-О® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у сельскохозяйственной птицы, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности птицы к препарату и развитии аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные и симптоматические средства.

15. Применение Селемага-О® не исключает использование других лекарственных средств.

16. Убой птицы на мясо после профилактической и лечебной обработки Селемагом-О® разрешается не ранее, чем через сутки после последнего применения препарата.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Селемагом-О[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Селемагом-О[®]. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустые канистры из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ЗАО «Мосагроген»; 117545, г. Москва, 1-ый Дорожный проезд, д.1.

Инструкция разработана ЗАО «Мосагроген», 117545, г. Москва, 1-ый Дорожный проезд, д.1.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения

С утверждением настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция по применению Селемага[®] орального раствора, утвержденная Россельхознадзором 06.12.2005 г.