

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Суиферровита-А

для профилактики и лечения железодефицитной анемии, отечной болезни, повышения резистентности организма, восстановления нарушений минерального и белкового обмена у животных

(Организация-разработчик: ООО Фирма «А-БИО»,
119270, г.Москва, Лужнецкая набережная, д.2/4, стр.3, офис 201)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Суиферровит-А (Suiferrovit-A). Группировочное наименование лекарственного препарата: Ферментативный гидролизат соевого белка, железодекстран в соединении с микроэлементами, витамины группы В.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Суиферровит-А содержит в качестве действующих веществ ферментативный гидролизат белка сои, железо-декстранный комплекс в соединении с микроэлементами – медью, кобальтом и селеном; в качестве вспомогательных веществ – витамины группы В, фенол и воду для инъекций (таблица 1).

Таблица 1

Компоненты	Содержание в 1 см ³
Железо Fe(III)	7,5 мг
Медь (Cu)	0,015 мг
Кобальт (Co)	0,025 мг
Селен (Se)	0,02 мг
Ферментативный гидролизат соевого белка (полный комплекс аминокислот и низшие пептиды)	50 мг
Витамин В ₁	0,03 мг
Витамин В ₂	0,012 мг
Витамин В ₆	0,003 мг
Витамин РР	0,3 мг
Пантетонат кальция (витамин В ₅)	0,016 мг
Фенол	3,0 мг
Вода для инъекций	до 1,0 мл

Не содержит генно-инженерно-модифицированных продуктов.

3. По внешнему виду Суиферровит-А представляет собой непрозрачную жидкость красно-бурого цвета без осадка. Хорошо смешивается с водой.

Срок годности при соблюдении условий хранения – 2 года со дня изготовления, после вскрытия флакона – 12 часов. Флаконы, не использованные в течение 12 часов, подлежат утилизации. Суиферровит-А запрещено использовать по истечении срока годности.

4. Суиферровит-А выпускают стерильно расфасованным по 10, 20, 100, 200, 400 и 500 мл в стеклянные или полимерные флаконы, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждый флакон снабжают Инструкцией по применению.

5. Хранят Суиферровит-А в заводской упаковке в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от минус 2 °C до 25 °C.

6. Суиферровит-А необходимо хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ (БИОЛОГИЧЕСКИЕ) СВОЙСТВА

9. Суиферровит-А относится к группе противоанемических препаратов, стимуляторов гемопоэза, а также к группе средств для коррекции метаболических процессов.

10. Суиферровит-А при внутримышечном, подкожном или внутривенном введении всасывается и депонируется в печени и кроветворных органах, восполняя дефицит в организме железа, меди, кобальта и селена. Противоанемическое действие препарата обусловлено наличием железа и микроэлементов, которые необходимы для синтеза гемоглобина.

Трехвалентное железо и микроэлементы (Cu, Co, Se) в лекарственном препарате находятся в форме сложного гидроксид-полиизомальтозного (декстранового) комплекса, способствующего пролонгированному эффективному усвоению. Витамины группы В в сочетании с железодекстрановым комплексом стимулируют процессы кроветворения, усиливая эритропоэз.

Аминокислотно-пептидный комплекс нормализует и активизирует обмен веществ, восстанавливает белковый состав крови, благоприятно действует на иммунную систему, повышая резистентность организма, ускоряет прирост массы тела. Препарат эффективен при отставании молодняка в развитии, при стрессах; в качестве средства восстановительной терапии после заболеваний, травм, трудных родов, истощения после тяжелой зимовки. Суиферровит-А усиливает воспроизводительную функцию животных, способствует восстановлению шерстного покрова, нормализует работу печени, усиливает аппетит.

Биологическое действие объединенного микроэлементного и аминокислотно-пептидного комплексов в Суиферровите-А существенно усиливается, благодаря синергическому эффекту.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Суиферровит-А применяют для профилактики и лечения железодефицитной анемии, отечной болезни, повышения резистентности организма, восстановления нарушений минерального и белкового обмена у животных

12. Противопоказаний для применения Суиферровита-А не выявлено.

13. Суиферровит-А вводят подкожно, внутримышечно или внутривенно. При подкожном и внутримышечном введении в месте укола иглы кожу предварительно смешают в сторону, чтобы лекарственный препарат не вытекал после инъекции.

В зимнее время перед применением Суиферровит-А подогревают на водяной бане до 36-38 °C.

С профилактической целью Суиферровит-А применяют один раз в неделю, с лечебной – два раза в неделю. Кошкам и собакам с лечебной целью Суиферровит-А применяют 2-3 раза в неделю.

Длительность курса составляет 2-4 недели.

Рекомендуемые профилактические и лечебные дозы препарата на одно животное представлены в таблице 2.

Таблица 2

Вид животных	Время и курс применения	Суточная доза, мл/гол
Коровы	за 20-40 дней до отела	40 мл
Телята	на 1-4 день жизни, можно повторить два-три раза	10-20 мл
Свиноматки	за неделю до осеменения и затем после трех недель супоросности, в период активного развития плода	20 мл
	после опороса с интервалом 1-2 дня для лечения анемии в результате кровопотери при травмах, язве желудка, патологических родах	40-60 мл
Поросыта	на 3-7 день жизни, повторить через 7-10 дней	5 мл 10 мл
	перед отъемом	10-20 мл
Мелкий рогатый скот	при нарушениях обмена веществ молодняку, взрослым животным	2 мл 5 мл
Лошади	после зимовки и нарушениях обмена веществ – с интервалом 2-5 дней	20 мл
Кошки собаки	при комплексной терапии в качестве иммуномодуляторов – животным массой до 5 кг; массой от 5 кг и выше	0,5-5 мл 1-10 мл

14. Симптомы передозировки при применении Суиферровита-А не выявлены.
15. Особеностей действия при первом применении лекарственного препарата и его отмене не выявлено.
16. Применение Суиферровита-А в соответствии с настоящей инструкцией беременным животным положительно сказывается на здоровье матери и плода, применение препарата животным в период лактации повышает продуктивность и качество молока.
17. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.
18. Побочных явлений и осложнений при введении Суиферровита-А в соответствии с настоящей инструкцией не установлено, за исключением индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам лекарственного препарата для ветеринарного применения. В месте инъекции препарата может наблюдаться изменение пигментации кожи, исчезающее самопроизвольно в течение нескольких дней.
19. Суиферровит-А совместим с другими лекарственными препаратами и кормовыми добавками. Не допускается смешивание Суиферровита-А с другими лекарственными препаратами при одновременном применении.
20. Продукцию животноводства в о время и после применения Суиферровита-А и используют в пищевых целях без ограничений.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТКИ

21. При работе с Суиферровитом-А следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для животных.
22. Все работы с Суиферровитом-А рекомендуется проводить с использованием средств индивидуальной защиты (спецодежда, резиновые перчатки, защитные очки). Во время работы с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки, рот прополоскать водой.
23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с Суиферровитом-А. При случайном попадании препарата

на кожу или слизистые оболочки его необходимо сразу смыть проточной водой с мылом. 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 препарата или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

ООО Фирма «А-БИО»
142290, г. Пущино, Московской области,
проспект Науки, дом 5.

Наименование и адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя:

ООО Фирма «А-БИО»
119270, г. Москва, Лужнецкая набережная,
д. 2/4, стр.3, офис 201.

С утверждением настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция по применению Суиферровита-А для профилактики и лечения железодефицитной анемии, отечной болезни, повышения резистентности организма, восстановления белкового обмена у животных, утвержденная Россельхознадзором 27 августа 2010 г.

Номер регистрационного удостоверения 44-3-13.15-2835/ПВР-3-13.15/02566