

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата
«Седимин»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Седимин (Sedimin).

1.2 Ветеринарный препарат «Седимин» (далее по тексту – препарат) представляет собой непрозрачную жидкость темно-коричневого цвета, допускается наличие однородного осадка, который легко разбивается при встряхивании.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 20,0 мг железа, 6,0 мг йода, 0,5 мг селена и вспомогательные вещества: поливиниловый спирт и вода дистиллированная.

1.4 Препарат выпускают расфасованным в стеклянные флаконы по 50,0, 100,0, 200,0 и 400,0 мл.

1.5 Хранят препарат в недоступных для детей, сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

1.6 Срок годности препарата – три года от даты изготовления. После вскрытия и изъятия первой дозы, содержимое флакона допускается хранить при температуре от плюс 3°C до плюс 8°C в течение 24 часов. Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат нормализует обмен веществ, восполняет дефицит йода, селена и железа в организме, повышает устойчивость животных к заболеваниям. При правильном применении после инъекции быстро усваивается, не вызывая местной реакции и осложнений.

2.2 Входящий в состав препарата йод оказывает местное противовоспалительное и анальгетическое действие. При введении в организм животного оказывает резорбтивное действие: активно влияет на обмен веществ, усиливает процессы диссимиляции, участвует в синтезе тироксина. Йод входит в состав гормонов щитовидной железы, участвует в энергетическом, жировом и углеводном обмене, вовлечен в иммунный ответ, препятствует развитию йоддефицитных состояний.

Селен является составной частью селензависимых ферментов антиоксидантной системы (глутатионпероксидаз, глутатионредуктазы), препятствующих избыточному образованию перекисных соединений в клетках и тканях животных. В составе селензависимых белков оказывает адаптогенное, антиоксидантное, мембранопротекторное, детоксикационное, кардиопротекторное, иммуномодулирующее и противовоспалительное действие, регулирует функции щитовидной железы, способствует созреванию половых клеток, развитию плода и нормальному течению беременности.

Трехвалентное железо стимулирует синтез гемоглобина и способствует насыщению им эритроцитов, входит в состав гемсодержащих ферментов, а также способствует повышению резистентности организма.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают крупному рогатому скоту и свиньям для профилактики недостаточности йода, селена и железодефицитной анемии молодняка животных, повышения воспроизводительной способности самок и получения жизнеспособного приплода; профилактики послеродовых заболеваний; повышения резистентности организма.

3.2 Препарат вводят внутримышечно:

– коровам: за 20-40 дней до отела в дозе 10,0 мл на животное однократно;

– телятам: на 1–2 день жизни в дозе 5,0 мл на животное однократно;

– свиноматкам: за 8–12 дней до осеменения в дозе 8,0–10,0 мл на животное однократно и за 20–30 дней до опороса в тех же дозах;

– пороссятам: в дозе 1,5–2,0 мл на животное на 3-й день жизни и повторно через 7–10 дней в той же дозе; для повышения сохранности за 7–10 дней до отъема в дозе 3,0–4,0 мл на животное.

3.3 Противопоказанием является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. При возникновении аллергических реакций применение препарат прекращают и назначают антигистаминные и симптоматические средства.

3.4 Мясо животных, после последнего введения препарата, можно использовать в пищу через 7 дней, а печень, почки – 14 дней, молоко – без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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 к производителю и в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил применения препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или при несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и препарат направляется в Государственное Учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель», 220035, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313, тел. 211-06-77, 211-05-59, тел./факс 209-61-19.

Инструкция по применению разработана ПК «Биогель» (Л.Е. Янушевская, А.Н. Безбородкин).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
09.01.2020 г.	протокол № 105