

## **ИНСТРУКЦИЯ** **по применению ветеринарного препарата** **«ВИТУРСОФЕРРАН 10 %»**

### **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Витурсоферран 10 % (Vitursoferranum 10 %).
- 1.2 Активнодействующим веществом в препарате является комплекс железа (III)-декстран-гептоновой кислоты, содержание железа (III) в котором составляет 100 мг в 1 см<sup>3</sup>.
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой жидкость темно-коричневого цвета. В процессе хранения допускается выпадение осадка, легко разбивающегося при встряхивании.
- 1.4 Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 50, 100 и 200 см<sup>3</sup>. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 до плюс 25 °С. После вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.
- 1.6 Срок годности препарата 5 лет с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

### **2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

- 2.1 Железо входит в состав гемоглобина, миоглобина, дыхательных ферментов; обратимо связывает кислород и участвует в ряде окислительно-восстановительных реакций; возбуждает кроветворную функцию костного мозга, вызывает рост и образование эритроцитов и других кровяных телец.
- 2.2 После абсорбции железа декстрана ретикулоэндотелиальные клетки печени, селезенки и костного мозга постепенно очищают плазму крови от препарата. Железо отщепляется от декстрана, после чего последний метаболизируется или экскретируется. Железо быстро всасывается из места инъекции, поступает в кровь и связывается с белковыми элементами, формируя ферритин, трансферрин или гемосидерин, депонируется в печени и органах кроветворения, восполняя дефицит железа в организме, и затем постепенно используется в процессах эритропоэза, гемоглобинообразования и окислительно-восстановительных реакциях.

### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

- 3.1 Препарат применяют поросятам и норкам при железодефицитной анемии.
- 3.2 Поросятам препарат назначают на третий или четвертый день жизни глубоко внутримышечно в мускулатуру шеи или бедра по 1,5 см<sup>3</sup> на голову.
- 3.3 Норкам препарат вводят внутримышечно или подкожно в следующих дозах:  
- самки – 0,3 см<sup>3</sup> на голову (в период кормления в мае);  
- молодые норки (возраст 6-12 недель) – 0,2 см<sup>3</sup> на голову.
- 3.4 На месте введения препарата может возникнуть покраснение или незначительная припухлость, исчезающие через несколько суток.
- 3.5 Противопоказано применение препарата животным с повышенной чувствительностью и при любой другой форме анемии, за исключением железодефицитной. Нельзя применять одновременно с перорально вводимыми добавками железа.
- 3.6 Не рекомендуется применение препарата при остром недостатке витамина Е, а также одновременно с окситетрациклина гидрохлоридом и сульфадиазином натрия.
- 3.7 Убой животных на мясо после применения препарата разрешается без ограничений.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

#### 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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение "Белорусский государственный ветеринарный центр" (220005, г. Минск, ул. Красная, 19<sup>а</sup>) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»  
211309, д. Должа, ул. Советская, д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Ю.А. Шашкова, И.И. Коновалова).

|  |  |
|--|--|
| Департамент ветеринарного и продовольственного<br>надзора Министерства сельского хозяйства и<br>продовольствия Республики Беларусь |  |
| Совет по ветеринарным препаратам   |  |
| ОДОБРЕНО   |  |
| Председатель   |  |
| Секретарь  |  |
| Эксперт  |  |
| « <i>И.И. Коновалова</i> »   | протокол № <i>94</i>   |