

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению Суиферровита-А  
для профилактики и лечения железодефицитной анемии, отеочной болезни, повышения ре-  
зистентности 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-декстрановый комплекс в соединении с микроэлементами – медью, ко-  
бальтом и селеном; в качестве вспомогательных веществ – витамины группы В, фенол и  
воду для инъекций (таблица 1).

Таблица 1

Компоненты	Содержание в 1 см <sup>3</sup>
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 В1	0,03 мг
Витамин В2	0,012 мг
Витамин В6	0,003 мг
Витамин РР	0,3 мг
Пантотонат кальция (витамин В5)	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 закупоренные 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 °С до 25 °С.
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 микроэlementного 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 смещают в сторону, чтобы лекарственный препарат не вытекал после инъекции.

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

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.

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
Поросята	на 3-7 день жизни,	5 мл
	повторить через 7-10 дней	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. Особенности 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 ПРОФИЛАКТИКИ

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 Су-иферровита-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 74-3-13.15-28354/ПВР-3-13.15/02566