

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный

ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 24 от 02.04.2025г

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата
«Тривитамин для ветеринарных целей»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тривитамин для ветеринарных целей (Trivitaminum ad usum veterinarium).

Международное непатентованное наименование: ретинол, кальциферол, токоферол.

1.2 Лекарственная форма: раствор для парентерального введения и приема внутрь.

1.3 В 1,0 см³ препарата содержится витамина А – 30000 МЕ, витамина D₃ – 40000 МЕ, витамина Е – 20 мг и вспомогательные вещества (масло подсолнечное).

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую жидкость от светло-жёлтого до тёмно-жёлтого цвета.

1.5 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50,0; 100,0; 200,0 и 400,0 см³, укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в защищенном от света месте при температуре от 4 °C до 25 °C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Срок годности препарата 1 год с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона препарат используют в течение 8 часов.

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тривитамин для ветеринарных целей является комбинированным витаминным препаратом.

2.2 Витамин А участвует в окислительно - восстановительных процессах, регуляции синтеза белков, нормализует обмен веществ, функции клеточных и субклеточных мембран; повышает защитные функции эпителия и способствует регенерации эпителиальной ткани.

2.3 Витамин D₃ участвует в регуляции кальция-фосфорного обмена, усиливает всасывание Ca²⁺ и фосфатов в кишечнике (за счет повышения проницаемости клеточных и митохондриальных мембран кишечного эпителия) и их реабсорбцию в почечных канальцах почек; способствует минерализации костей, формированию костного скелета и зубов, необходим для нормального функционирования парашитовидных желез.

2.4 Витамин Е, являясь одним из самых мощных природных антиоксидантов, тормозит развитие свободнорадикальных реакций, предупреждает образование перекисей, повреждающих клеточные и субклеточные мембранны, что имеет важное значение для развития организма, нормальной функции нервной и мышечной системы.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, лошадям, ягнятам, поросятам, собакам, кошкам, пушным зверям и сельскохозяйственной птице для профилактики гипо- и авитаминозов А, D₃, Е и лечения заболеваний, развивающихся на их фоне.

3.2 С профилактической целью препарат вводят внутримышечно, подкожно или перорально в смеси с кормом 1 раз в 12-14 суток. Перед применением подогревают на водяной бане до 37 °C.

3.3 При применении препарата с лечебной целью профилактические дозы увеличивают в 2-3 раза.

Профилактические дозы препарата

Вид животного	Количество препарата	
	внутримышечно, подкожно, см ³ /10 кг массы	перорально, см ³ /10 кг массы капель
Крупный рогатый скот	0,2-0,25	0,4-0,5 (8-10 капель)
Лошади	0,2-0,25	0,25-0,5 (5-10 капель)
Телята, жеребята	0,2-0,5	0,5-0,6 (10-12 капель)
Ягнята	0,1-0,2	0,2-0,3 (4-6 капель)
Свиньи	0,2-0,3	0,2-0,5 (4-10 капель)
Поросыта	0,4-1,0	0,1-0,2 (2-4 капли)
Собаки, кошки	0,2-0,3	0,3-0,6 (6-12 капель)
Пушные звери	0,6-1,0	1-2 (20-40 капель)
Взрослая с/х птица*	-	0,2-0,3 (4-6 капель на голову)
Молодняк с/х птиц*	-	0,1-0,2 (2-4 капли на голову)

*К сельскохозяйственной птице относятся куры, индейки, утки, гуси, цесарки.

3.4 Побочных действий при применении препарата не выявлено, при внутримышечном введении возможна временная мышечная болезненность.

3.5 При пероральном введении препарата не рекомендуется совместно применять ацетилсалициловую кислоту и масляные слабительные средства.

3.6 Противопоказанием для применения является повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата.

3.7 Продукты животного происхождения после применения препарата можно использовать без ограничений.

4 МЕРЫ 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 ПРЕДЬЯВЛЕНИЯ 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, составляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

Республика Беларусь, 211309, Витебская область, Витебский район, с/с Мазоловский, д. Должа, ул. Советская, д. 26А.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.) и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины (Борисик Р.Н.).

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 24 от 02.04.2025г