

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «АСКОРБИН КМ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Аскорбин КМ (Ascorbinum КМ).

1.2 Препарат представляет собой порошок белого или с желтоватым оттенком цвета, легко растворимый в воде.

В 1,0 г препарата содержится 900 мг аскорбиновой кислоты и глюкоза (декстроза моногидрат).

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500 и 1000 г.

1.4 Аскорбин КМ хранят с предосторожностью при температуре от 0°С до плюс 25°С, в сухом, защищенном от света месте.

Срок годности - 1 (один) год от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Аскорбиновая кислота (витамин С) повышает общую резистентность организма, участвует в окислительно-восстановительных процессах, метаболизме многих веществ в организме (фолиевой кислоты, фенилаланина, тирозина и др.), улучшает всасываемость железа из желудочно-кишечного тракта, участвует в свертывании крови, оказывает антиоксидантный и противострессовый эффект.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Аскорбин КМ применяют всем видам сельскохозяйственных животных и птице в качестве лечебно-профилактического средства при гипо- и авитаминозе С, для нормализации углеводного и белкового обмена, при интоксикациях, инфекционных заболеваниях, болезнях печени, при желудочно-кишечных заболеваниях и других.

3.2 Препарат назначают в смеси с кормом или водой один раз в день в течение 10 – 20 дней для всех видов животных и птицы в дозах 1,0 – 5,0 мг/кг массы тела.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений и осложнений. При применении препарата в повышенных дозах возможно развитие оксалатурии.

3.4 Противопоказания: гипергликемия, вызванная нарушением функции поджелудочной железы, а также вследствие обильного скармливания углеводистых кормов.

3.5 Животноводческую и птицеводческую продукцию после применения препарата используют без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать 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 в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветери-

ринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

- 6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма»
(Республика Беларусь, 247050, Гомельская область, г.Добруш, ул. Фрунзе, 17)
для ЗАО «ХимИмпорт» (Республика Беларусь, 223017,
Минский район, п. Гатово, ОАО "МПКО", офис 519).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины», ЗАО «ХимИмпорт» (И.В. Ситник)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20. 10 2017.	протокол № 92