

**Инструкция  
по применению ветеринарного препарата  
«Ферроглюкин-75»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Ферроглюкин-75 (Ferroglycinum-75).

Международное непатентованное наименование: трехвалентное железо.  
Лекарственная форма: раствор для внутримышечного применения.

1.2 Ветеринарный препарат «Ферроглюкин-75» (далее по тексту – препарат) представляет собой стерильную жидкость темно-бурого цвета. Допускается наличие однородного осадка, легко разбивающегося при встряхивании.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится в качестве активного действующего вещества трехвалентное железо – 75 мг (в комплексе с декстраном) и вспомогательное вещество – вода для инъекций.

1.4 Выпускают препарат в стеклянных флаконах вместимостью 50, 100, 200 и 400 мл.

1.5 Препарат хранят (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2°С до плюс 30°С. Препарат хранят в местах не доступных для детей.

1.6 Срок годности препарата – 3 (три) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После вскрытия и изъятия первой дозы, содержимое флакона допускается хранить при температуре от плюс 2°С до плюс 8°С и использовать в течение 24 часов. Не применять после окончания срока годности.

1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Препарат при внутримышечном введении животным стимулирует синтез гемоглобина и способствует насыщению им эритроцитов, увеличивает накопление железа в органах депо, гемсодержащих ферментах, миоглобине и плазме крови, а также повышает резистентность организма.

Железо в организме животных связано преимущественно с белками, которые осуществляют транспорт, связывание, резервирование кислорода и играют важную роль в процессах тканевого дыхания. Влияет на рост и развитие, состояние эритропоэза, обмен веществ, устойчивость к заболеваниям и неблагоприятным факторам внешней среды

2.2 После внутримышечном введении железодекстран медленно абсорбируется, главным образом, в лимфатическую систему. Около 60% препарата всасывается в течение 3 дней после инъекции и примерно 90% от дозы абсорбируется через 1–3 недели. Выводится из организма с мочой.

2.3 Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат назначают сельскохозяйственным животным и пушным зверям для профилактики и лечения железодефицитной анемии.

3.2 Препарат вводят однократно внутримышечно в область бедра или шеи. В месте укола иглы кожу смещают в сторону, чтобы препарат не вытекал. Перед применением, при необходимости, препарат подогревают на водяной бане до 37–38°С.

3.3 С профилактической целью препарат вводят:

- пороссятам – на 3–4-й день жизни в дозе 2–3 мл на животное. Препарат можно также вводить перорально в первые 8–12 часов после рождения пороссятам в той же дозе. При необходимости препарат инъецируют животным повторно на 10–14-й день их жизни в дозе 3,0 мл;

- свиноматкам – по 10 мл за 15–20 дней до опороса;
- телятам и жеребьятам – по 5–8 мл на 3–4-й день жизни;
- ягнтятам – по 3–4 мл на 5–6-й день жизни.

3.4 С лечебной целью препарат вводят животным (старше двухнедельного возраста) мл на 1 кг массы тела животного:

- поросятам – 0,75–1,25;
- телятам и жеребьятам – 0,25–0,4;
- ягнтятам – 0,75;
- пушным зверям – 0,75.

При необходимости инъекции препарата повторяют в тех же дозах через 10 дней.

3.5 Препарат в рекомендуемых дозах не вызывает у животных осложнений и не оказывает побочных действий при применении в соответствии с настоящей инструкцией, за исключением индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам препарата. При возникновении аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные и симптоматические средства.

3.6 Назначение препарата противопоказано при обработке молодняка в течение десяти последних дней другими железосодержащими препаратами; острым недостатке витамина Е, селена.

3.7 Убой животных после применения препарата и использование животноводческой продукции в пищевых целях без ограничений. В месте введения препарата наблюдается изменение окраски тканей.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

#### 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, не менее 3-х невскрытых флаконов препарата из серии, вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативным документам 220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная 19А, тел. 290-42-75.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производитель: Производственный кооператив «Биогель».  
Юридический адрес: 220035, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.  
Адрес производственной площадки: 222680, Республика Беларусь, Минская область, Столбцовский район, д. Деревное.

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

