

# ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Цинковет»

## 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Цинковет (Zincovetum,  $\text{NaZnH}(\text{edta}) \cdot n\text{H}_2\text{O}$ , где edta – этилендиаминтетраацетат,  $n=0-2$ ), является комплексонатом цинка.

1.2 Препарат представляет собой однородный, сыпучий белого цвета порошок, хорошо растворимый в воде, без запаха. В 1 г препарата содержится цинка (в хелатной форме) 0,17 г.

1.3 Препарат выпускают в форме порошка, расфасованного по 25 г, 100,0 г и 500,0 г в двойные герметичные пакеты из полиэтиленовой пленки.

1.4 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от +4 до +30°C.

1.5 Срок годности 2 года от даты изготовления.

## 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат содержит в своем составе биологически активную форму цинка, которая легко усваивается организмом животного и включается в обмен веществ.

2.2 Цинк оказывает влияние на обмен углеводов, белков, нуклеиновых кислот, влияет на рост и развитие, воспроизводительную функцию, костеобразование, кроветворение. Цинк наряду с селеном и марганцем обеспечивает сохранность печеночных мембран.

2.3 Механизм действия препарата основан на устранении дефицита цинка в организме, что сопровождается улучшением внутриклеточных обменных окислительно-восстановительных процессов, гемопоэза, повышении иммунобиологической неспецифической защиты организма.

2.4 Препарат в рекомендуемых дозах не обладает мутагенным, сенсibiliзирующим, эмбриотоксическим и тератогенным действием. Малотоксичен.

## 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, а так же молодняку свиней при недостаточности в организме животных цинка, несбалансированных по этому микроэлементу рационах, с лечебной и профилактической целью при гепатодистрофии, паракератозе, анемии и других микроэлементозах.

3.2 Препарат задают внутрь, индивидуально или групповым методом, вместе с кормом или водой.

3.3. С лечебной целью при недостаточности цинка и других микроэлементозах препарат задают внутрь индивидуально или групповым методом ежедневно курсом 14-28 дней в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту вне зависимости от возраста – 1,2 мг препарата на 1 кг массы животного;

- молодняку свиней – 1,8 мг препарата на 1 кг массы животного.

При длительности лечения более 28 дней делается перерыв в течение 14 дней и при необходимости курс лечения повторяют.

3.4 С целью профилактики цинк-дефицитных состояний препарат задают внутрь, индивидуально или групповым методом, ежедневно, в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту вне зависимости от возраста – 0,6 мг препарата на 1 кг массы животного;

- молодняку свиней – 0,9 мг препарата на 1 кг массы животного.

3.5 С профилактической целью при гепатодистрофиях крупного рогатого скота препарат задают внутрь индивидуально или групповым методом ежедневно курсом 30 дней с кормом или водой в дозе 12 мг препарата на 1 кг массы животного.

3.6 Побочных эффектов и противопоказаний не выявлено.

3.7 После вскрытия упаковки препарат годен к применению в течение месяца при соответствующих условиях хранения (пункт А.1.4).

3.8 Предубойных сроков выдержки животных при соблюдении порядка применения препарата нет.

## 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Во время работы запрещается курить, принимать воду и пищу.

## А.5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и об этом сообщают в ГУ «Белорусский государственный ветеринарный центр», г. Минск, ул. Красная, 19а и изготовителю. Одновременно в ГУ «Белгосветцентр» высылают не менее 3 упаковок препарата данной серии с подробным описанием осложнений.

## 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Унитарное предприятие «Витебская биофабрика»

Инструкция разработана сотрудниками Учреждения образования «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Коваленок Ю.К., Курдеко А.П., Мацинович А.А., Авдаченок В.Д., Голубь А.А., Совейко Е.И.).

Инструкция рассмотрена и одобрена на заседании Ветбиофармсовета Минсельхозпрода Республики Беларусь. Протокол № 51 от «12» февраля 2010 г.