

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
Минсельхозпрода Республики Беларусь
«24» октября 2014 г.,
протокол №74

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарных препаратов
«АктивЕТ для мелких пород собак» и «АктивЕТ для собак»

1 Общие сведения

1.1 АктивЕТ (ActiVetum)

1.2 Одна таблетка «АктивЕТ для мелких пород собак» массой 1600 мг содержит: 320,0 мг метилсульфонилметана (МСМ); 300,0 мг D-глюкозамина; 80,0 мг витамина Эстер С (в виде кальция аскорбата); 66,0 мг хондроитина; 20,0 мг босвеллии (Boswellia PE 65%) и вспомогательные вещества.

«АктивЕТ для собак» массой 3200 мг содержит: 640,0 мг метилсульфонилметана (МСМ); 600,0 мг D-глюкозамина; 160,0 мг витамина Эстер С (в виде кальция аскорбата); 132,0 мг хондроитина; 40,0 мг босвеллии (Boswellia PE 65%) и вспомогательные вещества.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой таблетки круглой формы серо-бежевого цвета с легким специфическим запахом, с вкраплениями от светло-бежевого до коричневого цвета, с или без разделительной бороздки посередине.

1.4 Выпускается в таблетках массой 1,6 г и 3,2 г, расфасованных по 90 и 100 штук в пластиковые банки соответствующей вместимости с контролем вскрытия.

1.5 Препарат хранят при температуре от 0°C до +25°C и относительной влажности не более 75%.

1.6 Срок годности таблеток в закрытой потребительской таре – 26 месяцев от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Фармакологические свойства препарата обусловлены действующими веществами, входящими в его состав.

Метилсульфонилметан (МСМ) – натуральный источник органической серы, являющейся ключевым компонентом соединительной ткани и суставов, улучшает качество шерсти, кожи, эластичность кровеносных сосудов, обладает противоревматическим, противовоспалительным и болеутоляющим действием, усиливает выведение вредных продуктов метаболизма.

D-глюкозамин необходим для возобновления суставных поверхностей, синтеза коллагена, простагландина и гиалуроновой кислоты.

Витамин Эстер С (в виде кальция аскорбата) поддерживает антиоксидантный статус организма собак.

Хондроитин усиливает действие D-глюкозамина, обеспечивает необходимое количество внутрисуставной жидкости.

Босвеллия (Boswellia PE 65%) является натуральным противовоспалительным средством, улучшает кровообращение в суставах.

Основные компоненты препарата обладают синергетическим действием.

2.2 Из желудочно-кишечного тракта животных активно действующие вещества препарата поступают в кровь и быстро проникают во многие органы и ткани организма.

2.3 Метаболиты и остаточные количества препарата выводятся из организма с фекалиями.

3 Порядок применения препарата

3.1 АктиВЕТ для мелких пород собак» и «АктиВЕТ для собак» применяют для профилактики и терапии дегенеративных и ревматических заболеваний суставов у собак.

3.2 Таблетки назначают животным в зависимости от массы тела.

Таблетки массой 1,6 г (для мелких пород собак):

- масса тела до 10 кг – 1 таблетка в сутки;
- масса тела от 10 до 20 кг – 2 таблетки в сутки;
- масса тела от 20 до 30 кг – 3 таблетки в сутки;
- масса тела от 30 до 40 кг – 4 таблетки в сутки;
- масса тела свыше 40 кг – 5 таблеток в сутки.

Таблетки массой 3,2 г (для собак);

- масса тела до 10 кг – ½ таблетки в сутки;
- масса тела от 10 до 20 кг – 1 таблетка в сутки;
- масса тела от 20 до 40 кг – 2 таблетки в сутки;
- масса тела от 40 до 60 кг – 3 таблетки в сутки;
- масса тела больше 60 кг – 5 таблеток в сутки.

3.3 АктиВЕТ для мелких пород собак» и «АктиВЕТ для собак» применяют до клинического выздоровления собак. Первые 7 дней препарат назначают в удвоенной дозе.

3.4 Допускается применение препарата в комплексном лечении с другими симптоматическими средствами.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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 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» (г. Минск, ул. Красная 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование изготовителя

6.1 ООО «ГИГИ» ул. Миера 4, Рига LV 1001, Латвия.

Инструкция по применению препарата подготовлена на основании документации разработчика заведующим отдела токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского»

Кучинским М.П. и директором ООО «ГИГИ» Иннусом Г.А.

