

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
И. А. ВЛАСОВ  
06.10.2015

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению Урсоферрана-100 и Урсоферрана-200 для профилактики и лечения железодефицитной анемии у поросят и норок

(организация-разработчик ООО «ВИК – здоровье животных»,  
Россия, 140051, Московская обл., Люберецкий р-н, пос. Красково,  
Егорьевское шоссе, д. 3А)

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Урсоферран-100 и Урсоферран-200 (Ursoferran-100 et Ursoferran-200).

Международное непатентованное наименование: глептоферрон

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Урсоферран-100 и Урсоферран-200 содержит в 1 мл в качестве действующего вещества соответственно 100 или 200 мг железа в форме железа ( $Fe^{3+}$ )-декстран-гептоновой кислоты, а в качестве вспомогательных веществ фенол и воду для инъекций.

3. Урсоферран-100 и Урсоферран-200 по внешнему виду представляет собой красно-коричневую или темно-коричневую слегка вязкую жидкость.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 5 лет со дня производства.

Запрещается применять Урсоферран-100 и Урсоферран-200 по истечении срока годности.

4. Урсоферран-100 и Урсоферран-200 выпускают расфасованным по 10, 50, 100, 200 и 500 мл во флаконы темного стекла соответствующей вместимости, герметично закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы объемом 10 мл упаковывают по 10 штук в пачки из картона. Каждая потребительская упаковка препарата сопровождается инструкцией по применению.

5. Урсоферран-100 и Урсоферран-200 хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Урсоферран-100 и Урсоферран-200 следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Урсоферран-100 и Урсоферран-200 относятся к железосодержащим лекарственным препаратам.

10. После парентерального введения препарата комплекс железо (III)-декстран-гептоновой кислоты медленно высвобождает  $Fe^{3+}$ , что обеспечивает продолжительное действие Урсоферрана-100 и Урсоферрана-200 в организме.

Урсоферран-100 и Урсоферрана-200 стимулирует эритропоэз, за счет активного включения железа в гемоглобин и тканевые ферменты (цитохромы, цитохромоксидазы, пероксидазы и др.), повышает резистентность организма животных.

Урсоферран-100 и Урсоферрана-200 по степени воздействия на организм относятся к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

## III. Порядок применения

11. Урсоферран-100 и Урсоферран-200 применяют для профилактики и лечения железодефицитной анемии у поросят и норок.

12. Запрещается применение Урсоферрана-100 и Урсоферрана-200 животным при индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам лекарственного препарата.

Не применять препарат животным при недостатке витамина Е и/или селена в организме.

Не применять препарат животным при диарее.

13. Поросятам препарат вводят на третий или четвертый день жизни однократно глубоко внутримышечно в область шеи или верхней трети бедра в дозе 1,5-2,0 мл Урсоферрана-100 или 0,75-1,0 мл Урсоферрана-200 на животное.

Самкам норок весной в период кормления щенков препарат вводят однократно подкожно или внутримышечно в дозе 0,3 мл Урсоферрана-100 или 0,15 мл Урсоферрана-200 на животное.

Щенкам норок в возрасте 6-12 недель препарат вводят однократно подкожно или внутримышечно в дозе 0,2 мл Урсоферрана-100 или 0,1 мл Урсоферрана-200 на животное.

14. Симптомы передозировки лекарственного препарата не установлены.

15. Особенности действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.

16. Препарат разрешен к применению животным в период беременности и лактации.

17. Следует избегать нарушения режима дозирования лекарственного препарата.

18. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам

препарата на месте инъекции может возникнуть покраснение тканей или незначительная припухлость, которые исчезают спонтанно в течение 2-3 дней.

19. Не допускается смешивать Урсоферран-100 и Урсоферран-200 в одном шприце с другими лекарственными средствами.

20. Убой животных на мясо после применения лекарственного препарата разрешается без ограничений.

#### IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Урсоферраном-100 и Урсоферраном-200 следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Урсоферраном-100 и Урсоферраном-200.

23. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством проточной воды.

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата

Иностранное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных», Беларусь, 210040, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 29.

Наименование и адрес организации, уполномоченной держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя

ООО «ВИК – здоровье животных», Россия, 140051, Московская область, Люберецкий район, пос. Красково, Егорьевское шоссе, д. 3А.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Урсоферрана-100 и Урсоферрана-200, утвержденная Россельхознадзором 18 апреля 2013 г.

Номер регистрационного удостоверения 32-3-9.13-2792 № ПВР-3-7.6/02077