

Инструкция рассмотрена  
и одобрена на заседании  
Ветбиофармсовета  
«30» октября 2015 г.,  
протокол № 81

## **ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Имунофил»**

### **1 Общие сведения**

- 1.1 Имунофил (Imunofilum).
- 1.2 Ветеринарный препарат «Имунофил» 1 капсула 600 мг ( $\pm 7,5\%$ ) содержит: 300 мг экстракта хлореллы, 200 мг экстракта чеснока и 100 мг экстракта крапивы.
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой капсулы, внутри которых находится порошок темно-зеленого цвета с вкраплениями белого цвета со специфическим запахом.
- 1.4 Имунофил выпускают в капсулах с массой содержимого 0,6 г, расфасованными по 12 или 60 штук в пластиковые банки соответствующей вместимости.
- 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 ветеринарного препарата «Имунофил» обусловлены входящими в его состав компонентами.
- 2.2 Хлорелла (Chlorella sp.) содержит не менее 33% хлорофилла, около 60% протеина, незаменимые аминокислоты, полиненасыщенные жирные кислоты, витамины, микроэлементы (железо, цинк, селен и др.), стимулирует вывод тяжелых металлов из организма.
- 2.3 Экстракт сушеного чеснока содержит активные серосодержащие соединения, селен, марганец, витамины В<sub>6</sub> и С. Преимущественно за счет аллицина оказывает стимулирующее влияние на обмен веществ, обладает антибактериальной, противовирусной и иммуностимулирующей активностью. Нейтрализует специфические запахи течки.
- 2.4 Экстракт крапивы содержит витамины К, В<sub>2</sub>, РР, гликозид уртицин, дубильные вещества, муравьиную кислоту, салициловую кислоту, аскорбиновую кислоту, хлорофилл, лецитин, железо. Обладает общеукрепляющим, противовоспалительным, иммуностимулирующим действием, улучшает процесс кроветворения, нормализуют липидный обмен, улучшает деятельность сердечно-сосудистой системы, повышает содержание гемоглобина, свертываемость крови, ускоряет процессы регенерации поврежденных тканей.

Составные компоненты препарата обладают синергическим действием.

- 2.5 После всасывания из желудочно-кишечного тракта животного биологически активные вещества препарата проникают в большинство органов, тканей организма и включаются в

метаболические процессы. Из организма остатки препарата и его метаболиты выводятся с фекалиями и мочой.

### **3 Порядок применения препарата**

3.1 Имунофил применяют для коррекции иммунного статуса у собак и кошек до и после вакцинации, для профилактики вирусных заболеваний, а также для сокращения восстановительного периода после перенесенных заболеваний. Самкам препарат назначают во время течки для снижения специфического запаха.

3.2 Препарат применяют в следующих дозах:

- животным массой до 10 кг – ½ капсулы в сутки;
- животным массой до 20 кг – 1 капсула в сутки;
- животным массой свыше 20 кг – 2 капсулы в сутки;
- животным массой свыше 55 кг – 3 капсулы в сутки.

Продолжительность применения препарата устанавливается ветеринарным врачом.

Допускается вскрывать капсулу и смешивать содержимое с кормом животного.

3.3 Противопоказаний и побочных действий не установлено.

### **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 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, 19<sup>а</sup>) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

### **6 Полное наименование изготовителя**

6.1 ООО «ФармАПЕТ», ул. Матиса 86 к1, Рига (Латвия).

Инструкция по применению препарата разработана заведующим отдела токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Кучинским М.П. и директором ООО «ФармАПЕТ» Иннусом Г.А.

