

Инструкция рассмотрена и
одобрена на заседании
Ветбиофавета
«24» октября 2014 г.,
протокол №74

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Код Омега Плюс»

1 Общие сведения

1.1 Код Омега Плюс (Cod Omega Plus).

1.2 Код Омега Плюс – препарат в виде таблетки массой 1,6 г (1600 мг) круглой формы с плоскими поверхностями, с риской или без, светло-бежевого цвета, с вкраплениями от серого до светло-коричневого цвета и легким рыбным запахом.

1.3 В качестве действующих веществ одна таблетка содержит: 360 мг порошка рыбьего жира; 138 мг порошка метилсульфонилметана; 93 мг гидролизованного порошка рыбных костей. Вспомогательные вещества представлены: ароматизатором –236 мг; кальция гидрогенфосфатом–628 мг; микрокристаллической целлюлозой – 100 мг и магния стеаратом – 45 мг

1.4 Препарат выпускают в пластиковых банках по 21 или 90 штук

1.5 Препарат хранят при температуре от 0 до +25°С в сухом, защищенном от света месте 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 «Код Омега Плюс» обусловлены входящими в его состав компонентами.

2.2 Порошок рыбьего жира производится из морской рыбы и содержит ненасыщенные жирные кислоты семейства омега-3 – эйкозопентаеновую (ЭПК), докозогексаеновую (ДГК) и альфа-линоленовую (АЛК), а также витамины А и Д. Он улучшает зрительную функцию, качество шерсти, состояние кожного покрова, хрящей, положительно влияет на состояние иммунной системы.

2.3 Порошок гидролизированных рыбных костей (PHOSCALIM) изготавливается путем ферментативного гидролиза. Содержит 21-24% кальция и 10-12% фосфора, в небольшом количестве коллаген, хондроитина сульфат, глюкозамин, селен, марганец, цинк, медь, железо, кобальт, глицин, метионин, триптофан, треонин, агринин, лейцин, валин, лизин, глутаминовую кислоту. Все вещества находятся в биодоступном состоянии.

2.4 Метилсульфонилметан (МСМ) – натуральный источник органической серы, являющейся важным компонентом соединительных тканей и суставов. Он улучшает качество шерсти, состояние кожных покровов, эластичность кровеносных сосудов, обладает противоревматическим, противовоспалительным и болеутоляющим действием, усиливает выведение продуктов метаболизма.

Компоненты препарата обладают синергическим действием.

2.5 После всасывания из желудочно-кишечного тракта животного биологически активные веществ 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 Код Омега Плюс применяют собакам и кошкам в качестве лечебно-профилактического средства при острых и хронических дерматитах, в том числе аллергических, а также дегенеративных и ревматических заболеваниях суставов.

3.2 Препарат применяют в следующих дозах:

- котятам и щенкам до 5 кг по ½ таблетке в сутки;
- кошкам и собакам до 10 кг по 1 таблетке в сутки;
- собакам от 10 до 30 кг по 2 таблетки в сутки;
- собакам выше 30 кг по 3 таблетки в сутки.

Продолжительность применения препарата устанавливается ветеринарным врачом.

3.3 Препарат может применяться в комплексном лечении с другими симптоматическими и антибактериальными средствами.

3.4 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^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

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. директором ООО «ГИГИ» Иннусом Г.А.

