



## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Аквитин<sup>®</sup>

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,  
117545, г. Москва, проезд Дорожный 1-й, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1 ком б)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-9.13-1348№ПВР-3-2.5/01514

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Аквитин<sup>®</sup> (Akvitin).

Международное непатентованное наименование действующих веществ:  
витамины А, D<sub>3</sub>, Е, С (аскорбиновая кислота).

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Аквитин<sup>®</sup> в 1 мл в качестве действующих веществ содержит витамин А – 70000 МЕ, витамин D<sub>3</sub> – 10000 МЕ, витамин Е – 70 мг, витамин С – 100 мг, а также вспомогательные вещества: макрогола глицерилрицинолеат, глицерол, твин 80, бутилгидрокситолуол и воду для инъекций.

3. По внешнему виду Аквитин<sup>®</sup> представляет собой прозрачную жидкость от жёлто-зелёного до жёлто-коричневого цвета. Допускается опалесценция.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства. После вскрытия неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Аквитин<sup>®</sup> выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2 °С до 25 °С.

6. Аквитин<sup>®</sup> следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Аквитин<sup>®</sup> отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Аквитин<sup>®</sup> относится к комплексным витаминным препаратам.

10. Аквитин<sup>®</sup> предотвращает и восполняет недостаточность жирорастворимых витаминов А, D<sub>3</sub>, Е и аскорбиновой кислоты, тем самым способствуя нормализации обмена веществ, стимуляции роста и развитию животных.

В препарате Аквитин<sup>®</sup> витамины А, D<sub>3</sub>, Е и С находятся в виде водно-дисперсионной системы, а их соотношение является оптимальным и физиологически обоснованным.

Аквитин<sup>®</sup> по степени воздействия на организм согласно классификации ГОСТ 12.1.007-76 относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные).

## III. Порядок применения

11. Аквитин<sup>®</sup> применяют для профилактики у крупного рогатого скота и свиней гиповитаминозов, а также заболеваний, развивающихся на их фоне. Лекарственный препарат назначают:

- для профилактики и смягчения действия комбинированных стрессов;
- при заболеваниях желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей;
- при задержке роста и недостаточных привесах;
- при нарушениях процесса развития костной ткани (рахит, остеомаляция);
- в последний период беременности для обогащения витаминами молозива;
- для уменьшения вероятности возникновения послеродовых осложнений;
- как поддерживающая терапия при инфекционных и инвазионных заболеваниях;
- после массовых ветмероприятий: вакцинации и дегельминтизации.

12. Лекарственный препарат нельзя применять при повышенной чувствительности животных к компонентам препарата.

13. При работе с препаратом Аквитин<sup>®</sup> следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании

лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Аквитин<sup>®</sup> можно применять беременным (свиноматкам во второй половине супоросности), лактирующим животным и их молодняку без ограничений по возрасту.

15. Аквитин<sup>®</sup> применяют внутримышечно или подкожно 1 раз в 4-8 недель в дозах, указанных в таблице.

Вид животных	Дозы, мл на 10 кг массы тела
Крупный рогатый скот	0,15 - 0,2
Телята	0,25 - 0,5
Свиньи	0,25 - 0,4
Супоросные свиноматки*	не более 0,25 мл
Поросята	0,35 - 0,7

\* - во второй половине супоросности

При применении препарата Аквитин<sup>®</sup> больным животным, дозы препарата могут быть увеличены, но не более чем в 1,5 раза.

16. При применении Аквитина<sup>®</sup> в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животным антигистаминные препараты и симптоматическую терапию.

17. Симптомы передозировки препарата не выявлены.

18. Применение препарата Аквитин<sup>®</sup> не исключает использование лекарственных средств других фармакологических групп.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее. Далее интервал до следующего введения препарата не изменяется.

21. Продукцию животноводства после применения препарата можно использовать в пищевых целях без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

АО «Мосагроген»  
Российская Федерация, 117545,  
г. Москва,  
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

Наименование, адрес организации,  
уполномоченной держателем или  
владельцем регистрационного  
удостоверения лекарственного препарата  
на принятие претензий от потребителя.

АО «Мосагроген»  
Российская Федерация, 117545,  
г. Москва, 1-ый Дорожный  
проезд, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1  
ком 6.  
т/ф (495) 744-06-45.

Зам. генерального директора  
АО «Мосагроген», к.т.н.



И.А. Казакова

A handwritten signature in blue ink, consisting of a stylized, cursive letter 'B'.