



## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Селемаг®

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,  
117545, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Чертаново Центральное,  
проезд 1-й Дорожный, д. 1)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-2.12-0686№ПВР-3-4.3/01388

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Селемаг® (Selemag).

Международные непатентованные наименования: селен, витамин Е.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Селемаг® в 1 мл в качестве действующих веществ содержит: натрия селенит – 2,2 мг (в пересчёте на селен 1 мг), токоферола ацетат (витамин Е) – 25 мг, а в качестве вспомогательных компонентов: макрогола глицерилрицинолеат, твин 80, бензиловый спирт, пропиленгликоль, кислоту соляную и воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость желто-зеленого цвета. Допускается опалесценция.

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

4. Селемаг® выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы, 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. Селемаг® следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Селемаг® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Селемаг® относится к фармакотерапевтической группе: витамины и витаминоподобные средства в комбинациях.

10. Витамин Е является естественным антиоксидантом. Селен входит в структуру фермента глутатионпероксидазы. Данный фермент предупреждает накопление в организме животных токсических продуктов перекисного окисления липидов. Витамин Е и селен участвуют в регуляции окислительно-восстановительных процессов, способствуют нормализации обмена веществ и регуляции репродуктивной функции, повышают резистентность животных к болезням.

Селемаг® по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

## III. Порядок применения

11. Селемаг® применяют для профилактики и лечения заболеваний у сельскохозяйственных животных, развивающихся на фоне недостаточности витамина Е и селена; беломышечной болезни, нарушениях репродукции и развития плода, лечения мышечной дистрофии у молодняка, миопатии и кардиопатии у телят и свиней, лечения токсической дистрофии печени у животных; при задержке роста и недостаточных привесах.

12. Противопоказанием к применению служит индивидуальная повышенная чувствительность животных к селену, либо избыточное содержание селена в организме и кормах.

13. При работе с препаратом Селемаг® 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. Препарат можно применять беременным, лактирующим животным и молодняку.

15. Селемаг® вводят подкожно или внутримышечно (лошадям только внутримышечно) с профилактической целью 1 раз в 2-4 месяца в дозах, указанных в таблице.

Животное	Разовая доза
Крупный рогатый скот	5 мл/100 кг массы тела
Племенные коровы: в середине стельности и за 30 дней до отёла;	5 мл/100 кг массы тела
Телята	5-8 мл/100 кг массы тела
Лошади	5 мл/100 кг массы тела
Жеребята	6-7 мл/100 кг массы тела
Свиньи	5 мл/100 кг массы тела
Поросята*	0,5 мл/10 кг массы тела
Овцы	2,0-2,5 мл/40 кг массы тела
Ягнята до 3-х недельного возраста	0,8 мл/10 кг массы тела
после 3-х недельного возраста	0,5 мл/10 кг массы тела
Козы	2,0 мл/40 кг массы тела
Пушные звери	0,02 мл/1 кг массы тела

\* - использовать для поросят старше семи дней

Доза может быть увеличена, но не более чем в 1,5 раза. При необходимости Селемаг® вводят повторно не ранее, чем через 7-10 дней. Для удобства введения малых объёмов препарат можно разбавить стерильной водой или раствором натрия хлорида изотонического 0,9% и тщательно перемешать.

16. При применении препарата Селемаг® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у сельскохозяйственных животных, как правило, не наблюдается.

При повышенной индивидуальной чувствительности животных к препарату и развитии аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и симптоматическую терапию.

17. При отравлении животных вследствие передозировки для лечения могут применяться арсаниловая кислота, унитиол, натрия тиосульфат, метионин.

18. Применение препарата Селемаг® не исключает использование других лекарственных средств.

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

20. Препарат применяют, как правило, однократно.

21. Убой животных на мясо после применения препарата Селемаг® разрешается не ранее, чем через сутки после последнего введения. В случае

вынужденного убоя животных ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм пушным зверям. Молоко может быть использовано 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,  
вн.тер.г. муниципальный округ  
Чертаново Центральное,  
проезд 1-й Дорожный, д. 1.  
т/ф (495) 744-06-45.

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



И.А. Казакова