

ИНСТРУКЦИЯ
по применению по применению Ализина® для прерывания нежелательной
беременности у собак после случайной вязки.

(организация – разработчик: «Virbac» / «Вирбак»,
1ere avenue 2065 M – L.I.D., Carros, 06516, Франция)

1. Торговое наименование: Ализин® (Alizin®).

Международное непатентованное наименование: аглепристон.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Ализин® в качестве действующего вещества в 1 мл содержит 30 мг аглепристиона, а в качестве вспомогательных веществ - этанол и масло арахисовое до 1 мл.

3. По внешнему виду Ализин® представляет собой прозрачный маслянистый раствор желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 3 года с даты производства. После первого вскрытия флакона препарат можно применять не более 28 суток при соблюдении правил асептики и хранения при температуре от 3°C до 5°C.

Лекарственный препарат запрещается применять по истечении срока годности.

4. Ализин® выпускают расфасованным по 5 и 10 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы упаковывают в картонные коробки. В каждую коробку вкладывают инструкцию по применению.

5. Ализин® хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 15° С до 25° С.

6. Ализин® хранят в местах, недоступных для детей.

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

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Биологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа – гормоны и их антагонисты.

10. Входящий в состав Ализина® аглепристон представляет собой синтетический стероид, являющийся антагонистом прогестерона.

Аглепристон блокирует рецепторы прогестерона в матке, нарушая нормальный физиологический процесс поддержания беременности у сук, что приводит к возникновению абортов или резорбции плодов.

Способность связывания аглепристона с прогестероновыми рецепторами матки у собак в 3 раза выше, чем у прогестерона.

Аглепристон не изменяет концентраций прогестерона, простагландинов, окситоцина или кортизола в плазме крови в течение 24 часов после его введения, однако способствует высвобождению пролактина в течение 12 часов после инъекции.

Максимальная концентрация аглепристона отмечается в крови через 2,5 суток после введения лекарственного препарата. Аглепристон биотрансформируется в печени и выводится из организма преимущественно с фекалиями.

Ализин[®] по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Ализин[®] применяют для прерывания нежелательной беременности у собак в период до 45 суток после случайной вязки.

12. Противопоказанием к применению Ализина[®] является индивидуальная повышенная чувствительность животного к аглепристону. Лекарственный препарат запрещается применять собакам с нарушением функции печени, почек и надпочечников, а также больным диабетом.

13. Ализин[®] вводят собакам подкожно в область холки в дозе 10 мг/кг массы животного (0,33 мл раствора на 1 кг массы животного), двукратно, с интервалом в 24 часа.

Доза лекарственного препарата в зависимости от массы животного составляет:

Масса собаки, кг	3	6	9	12	24	30	42
Доза, мл	1,0	2,0	3,0	4,0	8,0	10,0	14,0

После введения лекарственного препарата необходимо слегка помассировать место инъекции. Если объем вводимого раствора превышает 5 мл, то препарат нужно вводить в несколько точек.

Аборт (или резорбция плодов) наступает в течение 7 суток после введения Ализина[®]. В случае неполного аборта лечение может быть проведено повторно через 10 суток, в период между 30 и 45 днем после случайной вязки.

Лекарственный препарат не содержит консервантов, поэтому при каждом отборе дозы пробку флакона следует обрабатывать 70% спиртом. Для введения препарата используют стерильные иглы и шприцы.

14. Симптомов передозировки при введении лекарственного препарата в дозах до 30 мг/кг не отмечено.

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

16. Препарат предназначен для прерывания беременности у собак.

17. Следует избегать нарушения рекомендуемой схемы применения лекарственного препарата во избежание снижения его эффективности либо возникновения побочного действия.

18. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. У отдельных животных возможны снижение аппетита, рвота, диарея, уменьшение продолжительности течки и интервалов между течками, а также обратимая воспалительная реакция в месте инъекции, исчезающая в течение 28 суток.

19. Ализин® запрещается применять одновременно с глюокортикоидами, а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.
20. Ализин® не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Ализином® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом руки и лицо.

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

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Ализином®.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Ализином®. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адрес производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

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

«Virbac». 1ere avenue 2065 M – L.I.D.,
Carros, France 06516.

Представительство Акционерного общества с правлением и наблюдательным советом «Вирбак» (Франция) г. Москва, адрес: 127018, г. Москва, ул. Сущевский Вал, д. 5, стр.2

Номер регистрационного удостоверения 250-3-13.16-34.94 СТВИ-3-20.11/03570